

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

#### Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

#### **About Google Book Search**

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <a href="http://books.google.com/">http://books.google.com/</a>



#### Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

#### Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

#### Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.

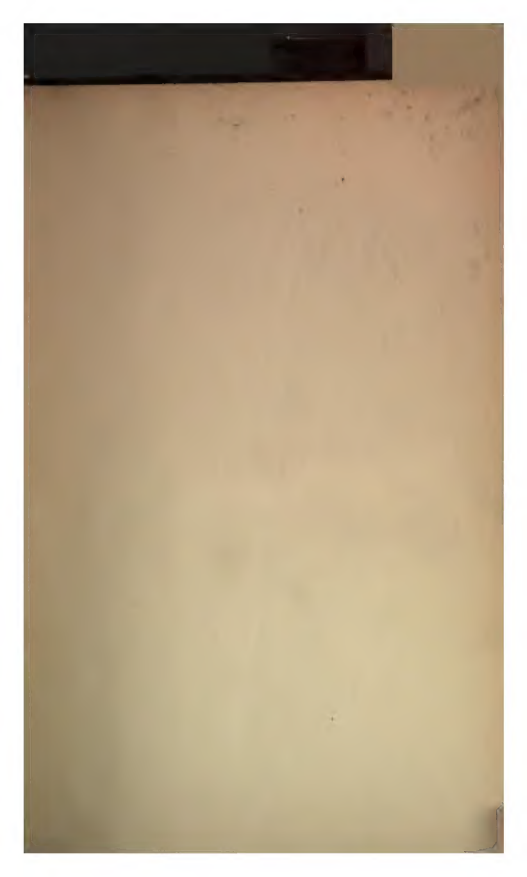


•

• \*

100 L. C.E.







### DIE LEHRE

VON DER

# ELEKTRICITÄT.

ZWEITER BAND.

Holzstiche
ses dem zylographischen Atelier
von Friedrich Vieweg und Sohn
in Braunschweig.

Papier

sus der mechanischen Papier-Pabrik
der Gebrüder Vieweg zu Wendhausen
bei Brannschweig.



### DIE LEHRE

VON DER

## LEKTRICITÄT

V O N

#### GUSTAV WIEDEMANN.

ZUGLEICH ALS DRITTE VÖLLIG UMGEARBEITETE AUFLAGE DER LEHRE VOM GALVANISMUS UND ELEKTROMAGNETISMUS.

ZWEITER BAND.

MIT 194 IN DEN TEXT EINGEDBUCKTEN HOLZSTICHEN.

BRAUNSCHWEIG,
DRUCK UND VERLAG VON FRIEDRICH VIEWEG UND SOHN.
1883.

After Rechte Monbehalten.

### INHALT.

## III. Verhalten verschiedener Körper gegen die Elektricität (Fortsetzung).

#### B. Schlechte Leiter.

Erstes Capitel.	Selta
Dielektrische Ladung der Leiter	8 68
Zweites Capitel.	
Töne beim Elektrisiren. Aenderung des Volumens, der Gestalt, der Cohäsion und des optischen Verhaltens	105
Drittes Capitel.	
Continuirliche Erregung von Elektricität und elektrischen Strömen ver- mittelst des Contactes heterogener Körper und dazu gehörige Er-	
scheinungen	137
I. Berührung und Trennung fester Körper. Elektrisirmaschinen II. Berührung und Trennung von festen Körpern und Flüssigkeiten.	137
Dampfelektrisirmaschine. Strömungsströme	151
Viertes Capitel.	
Bewegung einander berührender Flüssigkeiten und fester Körper durch den Strom	168
Fünftes Capitel.	

Continuirliche Erregung von Elektricität und elektrischen Strömer mittelst der Influenz und dazu gehörige Erscheinungen

## Inhalt.

IV.	Beziehungen	awischen	Elektricität	und	Wärme
-----	-------------	----------	--------------	-----	-------

Erstes Capitel.	
I. Thermoströme zwischen zwei Metallen  1. Allgemeine Resultata 2. Einfluss der Hätte und Spannung der Metalle auf ihre thermoelektrische Stellung 3. Einfluss höherer Temperaturen. Umkehrungen der Stromesrichtung 4. Elektricitätserregung bei der Berührung ungleich warmer, nicht elektrolysirbarer Körper 11. Elektricitätserregung in Krystallen durch Temperaturänderungen und Druck 1. Thermoelektrische Ladung schlecht leitender Krystalle 2. Galvanische Ströme in besser leitenden Krystallen 3. Elektricitätserregung in Krystallen durch Druck 1. Thermoetröme zwischen Metallen und nicht metallischen Flüssigkeiten 11. Thermoströme zwischen nicht metallischen Flüssigkeiten	247 247 247 247 277 287 304 315 338 341 346 354
Zweites Capitel.	
rmische und mechanische Wirkungen des elektrischen Stromes I. Thermische und mechanische Wirkungen bei der Entladung der Batterie	358
II. Thermische und mechanische Wirkungen des galvanischen Stromes <ol> <li>Erwärmung und mechanische Veränderung der homogenen Theile</li> </ol>	383
des Schliessungskreises	363
a) Metallische Leiter	383 412
2. Erwärnung und Erkältung der Berührungsstellen heterogener Theile des Schliessungskreises	413
3. Arbeitsleistungen bei den thermischen Wirkungen des Stromes und den Thermoströmen	484
<ol> <li>Beziehungen der thermoelektrischen Ströme und der Temperaturänderungen der Contactstellen heterogener Leiter durch den Strom zu dem anderweitigen physikalischen Verhalten</li> </ol>	****
der Körper	458
V. Elektrochemie.	
Erstes Capitel.	
ttrolyse	465
I. Allgemeine Resultate	463
II. Elektrolyse geschmolzener Elektrolyte	499 508
IV. Wanderung der Ionen	582

Inhalt.	V11
V. Elektrolyse von Lösungen mehrerer Stoffe	595 597 607
Zweites Capitel.	
Einfluss der Elektrolyse auf den Leitungswiderstand und die elektromotorische Kraft im Schliessungskreise  A. Widerstand des Ueberganges  B. Polarisation  I. Allgemeine Augaben  II. Polarisation durch Gase  a) Nachweis und Bestimmungsmethoden  b) Abhängigkeit von der Stromesdichtigkeit, von der Natur der Gase, der Elektroden und der Elektrolyte  c) Zeit zum Entstehen und Vergehen der Polarisation durch Gase  d) Einfluss des Druckes, des Erschütterns und Erwärmens auf die Polarisation durch Gase  III. Polarisation an der Grenzfläche von Flüssigkeiten. Innere Polarisation  IV. Polarisation durch Bildung von festen Schichten an der Oberfläche der Elektroden. Anomale Polarisation  V. Unpolarisirbare Elektroden  VI. Polarisation in den Ketten	626 626 639 642 676 729 771 776 783 794
Veränderungen der elektromotorischen Kraft der Metalle durch Einwirkung der sie umgebenden Flüssigkeit.  I. Passivität  II. Ströme beim ungleichzeitigen Eintauchen zweier Elektroden von gleichem Metall  III. Umkehrungen der Stromesrichtung  IV. Ströme beim Schütteln und Drücken der einen von zwei ungleichartigen Elektroden  V. Ströme bei der Bestrahlung der einen von zwei gleichartigen Elektroden	810 810 826 843 850
Viertes Capitel.	
Arbeitsleistungen und Wärmewirkungen bei den elektrolytischen Processen	863
Fünftes Capitel.	
Theorie der Elektrolyse	924
Sechstes Capitel.	
Theorie der Elektricitätserregung beim Contact heterogener Körper	970
(Der vorliegende Band ist etwa mit dem Bude des Jahres 1862 abgeschlossen worden.	,



### III.

## VERHALTEN

## VERSCHIEDENER KÖRPER

GEGEN DIE

## ELEKTRICITÄT.

(FORTSETZUNG.)



## B. Schlechte Leiter.

Erstes Capitel.

Dielektrische Ladung der Körper.

I. Ladung ohne Mittheilung freier Elektricität von aussen.

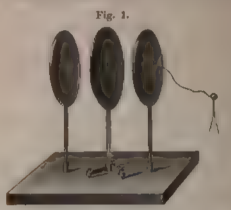
Bringen wir vor einen z. B. positiv geladenen Conductor einen ihm I conaxialen isolirten Metallcylinder, der aus zwei sehr gut an einander passenden, auf Glasfüssen stehenden Längshälften zusammengesetzt ist, so laden sich nach Bd. I, §. 14, seine beiden Enden resp. mit positiver und negativer Elektricität und diese Ladung kann mittelst Bestäubung durch Mennigeschwefelpulver nachgewiesen werden. Dieselbe Ladung zeigt auch ein ebenso angeordneter kurzer Cylinder von Harz oder Guttapercha. Sowohl die Ladung des Leiters, wie die des Nichtleiters (bei letzterem bei nicht zu lange dauernder Influenz) verschwindet sofort bei Entfernung des Conductors; die Bestandtheile des Pulvergemisches haften dann nicht mehr an den beiden Cylindern. In so weit verhalten sich beide scheinbar gans gleich. Indess besteht doch ein wesentlicher Unterschied 1).

Trennt man die beiden Längehälften des Metallcylinders von einander, so bewahren beide die in ihnen vertheilten Elektricitäten.

<sup>1)</sup> Das verschiedene Verhalten der Dielektrica und Leiter ist schon lange behaunt. Bereits Musschenbroek (Mém.del'Acad.de Paris, p. 2, 1746°) u. Wilke (Abbandl. d. k. schwed. Akad. 1777, p. 245') fanden, dass sich Leydener Flachen von verschiedenen Glassorten bei gleichen Belegungen verschieden stark laden von verschiedenen Glassorten bei gleicher Ledung verschiedene Elektricitätsmengen aufnehmen. Darauf stellte Cavendish seine Bd. I. §. 132 erwähnten Versuche an; indess unt nach den Experimenten von Faraday wurde das Studium dieser Verhälls biese von Neuem aufgenommen.

Trennt man die Längshälften des isolirenden Cylinders bei sehr kurz dauernder Influenz von einauder, so erweisen sie sich als unelektrisch; erst nach längerer Influenz verhalten sie sich wie die Hälften des Motalleylinders.

Dementsprechende Versuche kann man mit einem Condensator austellen, zwischen dessen Platten man Motaliplatten oder schlecht leitende dielektrische Platten bringt (vergleiche Thl. I. a. 27). Die Platten der Condensators dürfen hierbei die letzteren nicht berühren, damit il re-Elektricitäten nicht direct auf dieselben übergehen können, wodurch sich die Verhaltnisse wesentlich ändern. Ladet man die eine Collectorplatte-



A cines Condensators, Fig. 1, z. B. positiv and verbindet die Collector platte B mit einem Elektroskop, so zeigt dieses einen Ausschlag put positiver Elektricität. Stellt man zwischen die Platten eine ihnen paralele, isclirte, nicht allzu dunne und nur wenig grossere Platte C voi Metall oder von Schellack, Ebonit u. s. f., so divergiren die Goldblattchen des Flektroskops starker. Man kann die Platte C mit ihrem F 15auch mittelat eines Charniers auf einem Schlitten auf dem Prisma de Apparates Thl. I. \$. 169 aubringen und sie von der Seite her zwischen de Condensatorplatten legen. Verbindet man A nach seiner Ladung und nach Ableitung von B mit einem Elektrometer, so vermindert sich sein Auschlag beim Zwischenbringen der Ebonitplatte. Die gleiche Elektricitate menge 4 E in A hat also beim Zwischenbrungen der Ebonitplatte em grossere ungleichnamige Elektricitätsmenge Et in B angezogen und eine grössere gleichnamige + E, in B abgestossen, als vorher. Wir. letztere abgeleitet, so ist in Folgo der Anziehung von - Et auf 4 & das Potentialniveau in der Platte A verringert. Um dasselbe auf d fruhere zu bringen, bedarf es einer Zufuhr von neuer Elektricitat. I Capacitht des Condensators hat sich demnach durch die Einfügung : hbomtplatte vergrossert.

Wendet man hierbei an Stelle von C eine Metaliplatte au, so ere 3 halten die Goldblättehen des Elektroskops sofort ihre Maximaldivergens, wendet man Platten von Schellack. Ebonit u. s. f. au, so divergieren sie ebenfalls sogleich um einen bestimmten Winkel; derselbe nimmt aber dann noch allmählich bis zu einem Maximum zu. (Eine Ausnahme machen homogene Krystallplatten s. w. u.)

Die Capacität des Condensators steigt also bei Zwischenbringen der Metallplatte sofort bis zu einem Maximum; bei Zwischenbringen der innlirenden Platte erst bis zu einem bestimmten Werth, der nachher bis au einem Maximum anwächst.

Man kann hierbei auch vor dem Zwischenschieben der isolisten 4 Platte C das Goldblattelektroskop ableitend berühren, webei die negative Elektricität sich wie vorher auf Platte B ansummelt, die positive in den entfernteren Theilen der Ableitung und bei Fortnahme der letateren daselbst verbleibt. Das Elektroskop zeigt dann kaum eine Divergens, da die Dichtigkeit der negativen Elektricität auf seinen Goldblättehen zu gering ist. Beim Zwischenschieben der Metallplatte C divergiren die selben mit positiver Ladung 1).

Entfernt man die Platten C aus dem Zwischenraume zwischen den if Condensatorplatten oder entladet die letzteren durch Verbindung mit der Erde, so erweist sich die Metallplatte auch nach behebig langem Verweilen zwischen denselben unelektrisch, die nichtleitenden Platten nut nach den ersten Momenten, später sind sie (mit Ausnahme von gens homogenen Krystallplatten z. w. u.) auf der der Platte A zogekeluten Seite dauernd negativ, auf der B zugekehrten weite danerne jenater elektrisch. Man kann dies entweder durch Bestäuben mit Mennigeschwicht pulyer nachweisen, oder indem man die ischrende Platte mit der einen z. B. A zugekehrten Seite auf eine abgeleitete Metallplatte fryt, die ein night innig berührt, wedoren in letzerer gentire liektreität gegen die isolirende Platte hingerogen wird and apparate Empforcial entwenter Die beiden an der Berührungeflande ungenanften entgegengentiten flieb tricitäten wirken dazu alaus auch uncer haben man fan feriag Pikaha der Platte C ein lacifytes Processons books. \*\*Auster man ein von eyenand ableitet, so wird in lan megari en konstructur sama indanen engelegen die positive entweinen. Prift man de took Robbert bey das Aug berg an einem Elekteriskung, die norge die eine einigegenigenetzt und fie beiere Fläche von C genaten. Enemer nann man tie verteen A regissemente Seite der Platte C prifin ?

<sup>「</sup> Kassassassas - Popp san 16 ) ルール・ 「 7 // more mise rem Gangasa. Ann. to laun n to Zope 5 3 ) ルル ベル mote Walls ner, Popp Ann. 図像 ) アードビ

Wenn auf diese Weise die Ladung der beiden Seiten des schlechten Leiters mit der Zeit in der That in einem Condensator zunimmt, in welchem die Metallplatten durch so grosse Zwischenräume von der schlecht leitenden Platte getrennt sind, dass kein directer Lebergang der Elektricitäten stattfindet, so muss bei Verbindung der Collectorplatte mit einer constanten Elektricitätsquelle und Ableitung der Condensatorplatte die erstere Platte durch Rückwirkung des geladenen Dielektricums eine immer stärkere Ladung annehmen.

Man darf bei diesen Versuchen keine Zwischenplatten C von Metall anwenden, welche sehr dunn und bedeutend grösser sind, als die Platten A und B, oder letztere durch zwei Kugeln ersetzen, zwischen welche man die grössere Platte schieht. In diesem Falle andert sich die Vertheilung der Elektricität in Platte C; in ihrer Mitte sammelt sich negative, an ihren Rändern positive Elektricitat an. Aehnlich verhält es sieb. wenn C nur von der Seite zwischen A und B geschoben wird, wo sich chenfalls an der zwischen ihnen liegenden Stelle von C negative, auf des ferneren positive Elektricitat anhäuft 1). 1st die Platte C zur Erde abgeleitet, so entweicht letztere Elektricität, und ist C hinlänglich gross. so kann durch die Wirkung ihrer negativen Elektricität die Influenz der positiven Elektricitat von A auf B völlig ausgegliehen werden; ein mit B verbundenes Elektroskop zeigt keine Divergenz der Goldblättehen. Diese nach Obigem rein seeundare Wirkung hat ganz den Auschen. als ob das Elektroskop vor der Influenz des elektrisirten Körpers durch Platte C' wie durch einen Schirm geschützt würde.

Isolirende Platten an Stelle von C eignen sich nicht zu diesen Versuchen, da die vertheilte positive Elektricität in Folge der schlichten Leitung nicht hinfänglich schnell von den direct influenzirten Stellen zu der ferneren entweichen kann?).

7 Man kaun die erwähnten Versuche nach Faraday<sup>3</sup>) auch in der Weise anstellen, dass man zwei in einer Glocke parallel neben einander

<sup>1)</sup> Riens Pogg Ann. 92, p. 337, 1836°, Abb. I, p. 13°. — 2) In convelice Patten, z. B. von Glamaar and Glas, namentach zwischen Kagen, Vermandstungen der Influenz beschett. Brongerung (Pogg. Ann. 152, p. 120–1874°) but indess den ganzen Apparat unter einem durch Ct. realman, getrochnoten Glaskasten gesetzt, Platte A geladen, H abgeletzt he Potten C durch Brenen des sie tragenien Armes aus dem Rasm zwischen den Conformatorpheten unterm und schnell vor eine vierte mit einem Elektroskop vert indexe Platte gebracht. Basadbe divergirte nicht, wann die Platte C eine Vermehrung der Influenz zwischen ten Conformatorphaten bewirkte, es divergirte, wenn zie eine Verminderung vertirschte, so dass dann also wahre beitelt heine allmathiche Ableitung der gleichnungen Influenziehtrietzt von Californien Luft. Bei Anwei ling von Kugelo trat dies in Police der starkeren Influenz schon ein ehe die Platten ganz zwischen die Kugeln geschoben waren. — 5) Paraday, Eap, Res. §, 1307, 1838°.

isolirt aufgehängte Goldblättchen mit zwei parallelen Metallplatten A und B von 5" Durchmesser verbindet, in deren Mitte man eine dritte. s. B. positiv geladene Platte C schiebt. Leitet man die Platten A und B ab und entfernt die Ableitung, so werden beide mit negativer Elektricität geladen. Die Dichtigkeit derselben auf den Goldblättchen ist zu gering, um sie merklich zur Divergens zu bringen. Schiebt man aber die Platte C an A heran, so ziehen sich die Goldblättehen an, indem durch die überwiegende Influenz der Elektricität in C auf A das mit A verbundene Goldblatt sich positiv, das mit B verbundene in Folge der geringeren Anziehung auf die Elektricität in B negativ ladet, wie man durch Annäherung einer geriebenen Glas- oder Siegellackstange zeigen hann. Werden die Platten A, B, C auf ihre frühere Stellung zurückgeführt und zwischen A und C isolirte Platten von Metall, dicke Platten von Schellack u. s. f. gebracht, so ziehen sich wieder die Goldblättchen an; und die gleiche Probe, wie vorher, zeigt die gleiche Elektrisirung derselben. Bei Zwischenschieben einer abgeleiteten Metallplatte swischen A und C zeigt sich ebenfalls die Verminderung der Influenz suf A u. s. f.

Den Einfluss des Dielektricums auf die Ladung eines Condensators 8 kann man auch sehr deutlich nachweisen, wenn man die Platten desselben in einiger Entfernung einander gegenüberstellt, die eine mit dem Conductor einer Elektrisirmaschine, die andere mit der Erde verbindet. Beide Platten werden zugleich mit den einander nahegestellten Kugeln eines Funkenmikrometers verbunden. Man zählt bei gleichförmiger Drehung der Scheibe der Maschine die in einer bestimmten Zeit zwischen den Kugeln übergehenden Funken<sup>1</sup>). Wird zwischen die Condensatorplatten eine Glasplatte gebracht, so treten die Funken seltener ein, sind aber kräftiger. Um also die Platten auf ein gleiches Potentialniveau zu laden, bedarf es einer grösseren Elektricitätsmenge, die Capacität des Condensators ist wiederum durch Einschaltung der Glasplatte grösser geworden<sup>4</sup>).

Bei allen diesen Influenzversuchen wirkt die vertheilende Kraft auch 9 auf die im Inneren gelegenen Theile des Dielektricums. Dies hat Faraday<sup>3</sup>) durch folgenden Versuch dargethan:

Bringt man in ein Gefäss voll Terpentinöl Seiden- oder Korkstückchen und senkt swei Drähte hinein, deren einer mit der Elektrisirmaschine, deren anderer mit der Erde verbunden ist, so reihen sich die Stückehen an einander.

<sup>1)</sup> Belli, Fisica sperimentale 3, p. 225, 1898°. — 2) Diese Methode kann zugleich zur Prüfung der §§. 120 u. figde. berechneten Gesetze, z. B. über die Capacität eines Condensators von verschieden grossen, verschieden weit von einander entfernten Platten u. s. f. dienen. — 5) Faraday, Exp. Res. 13, §. 1570, 1838°.

Das in den erwähnten Versuchen hervortretonde verschiedene Verhalten der Leiter und Nichtleiter führt unmittelbar zu einer bereits Thl. I. §. 28 angedeuteten Hypothese über die Art der Vertheilung der Elektricität in den Korpern, welche sich den fruheren Anschauungen über die Erregung des Magnetismus in magnetisirbaren Körpern durch äussere magnetische Einflusse anschliesst.

War können annehmen, dass zunächst in den einzelnen, für sich als vollkommene Leiter anzuschenden Moleculen aller Körper die Elektricitäten durch die Influenz in sehr kurzer Zeit in der Richtung der influenzirenden Kraft geschieden, die Molecule also elektrisch polarisirt werden. In den Nichtleitern verweilen die Elektricitäten in denselben und vereinen sich bei der Entfernung der Elektricitätsquelle wieder; erst allmählich geben die einander zugekehrten, entgegengesetzten Elektricitäten der benachbarten Molecule zu einander über und gleichen sich aus, so dass nun an den Enden des Körners freie Elektricitäten auftreten. In den Leitern findet dieser letztere Process upmittelbar nach der Polari-irung der einzelnen Molecule statt. Der Uebergang von Molecul zu Molecul, ebenso wie die Scheidung der Elektricitäten in den Moleculen kann aber mehr oder weniger schnell und in größerem oder geringerem Grade erfolgen und abhängig sein von der Grösse der Ladung der Molccule resu. der Nahe ihrer elektrischen Pole an einander. In dieser Hinsicht konnten die Leiter und Nichtleiter nur quantitativ, nicht specifisch von einander verschieden sein.

- 11 In allen Fällen hat man folgende zwei Vorgänge in den Nichtleitern genau zu unterscheiden:
  - 1) die in sehr kurzer Zeit erfolgende und bei Aufhebung der Kraft schnell wieder verschwindende Polarisation ihrer Theilehon;
  - 2) den allmählichen Uebergang der Elektricität zwischen ihnen durch Leitung und die dadurch erfolgende andauernde Ladung.

Wir behandeln zuerst nur die Polarisation der Theileben, welche man mit dem Namen der dielektrischen Polarisation zu bezeichnen pflegt.

12 Ueber die Art, in welcher die Polarisation der Molecule der Dielektries vor sich geht, kann man verschiedene Hypothesen machen, welche obenfalls den Ansichten über die Natur des Magnetismus nachgebildet sind. Schon Configliachi und später Belli<sup>1</sup>) nahmen bei der Influenz eine Polarisation der Theilchen des Dielektricums au, in denen die vorher verbundenen Fluida geschieden würden, so dass die negative Elektricität sich der positiven, die positive der negativen Platte des Conden-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>: Belli, Corso element di finica sperimentale 3, p. 227, 294, 1838° und Configliachi, siehe ebendasellat, dann ausführlicher Clausius a. w. u.



#### Hypothesen.

sators zukehrte, zwischen denen sie eingefügt sind. Diese Scheidung sollte zuerst schnell bis zu einer der scheidenden Kraft proportionalen, bedeutenden Höhe anwachsen, dann aber noch allmählich zunehmen und bei der Entladung des Condensators erst schnell, dann aber noch langsam eine Zeit lang abnehmen, wodurch sich die Bildung des Rückstandes bei der Entladung der Leydener Flasche (s. w. u.) erklärte. In verschiedenen Dielektricis sollte die Scheidung in verschiedenem Maasse erfolgen.

Um die später noch genauer zu behandelnde ungleich starke Polazisirbarkeit der Molecüle der verschiedenen Dielektrica in Rechnung ziehen zu können, hat man bildlich (nach dem Vorgang von Poisson für den Magnetismus) angenommen, die Dielektrica enthielten in gleichen Volumen eine verschiedene Anzahl völlig von einander isolirter und gleicher, etwa kugelförmiger leitender Molecüle 1). Dann muss in demjenigen, welches die nfache Molecülzahl enthält, auch die durch die gleiche Kraft in der Volumeneinheit influenzirte Elektricität die nfache sein, vorausgesetzt, dass keine elektrisirende Wechselwirkung der einzelnen Molecüle eintritt.

Nach einer anderen Vorstellung ist in jedem Molecul der Dielek- 13 trica eine grosse Anzahl schon von vornherein elektrisch polarer Partialmolecule (oder Atome) enthalten, die im unelektrischen Zustande des Körpers mit ihren die Pole verbindenden elektrischen Axen nach allen Richtungen durch einander liegen, so dass sie nach keiner Richtung nach aussen elektrisch wirken. Bei Einwirkung äusserer z. B. positiv elektrischer Kräfte suchen sich alle Partialmolecule in die Richtung der Resultante jener Kräfte einzustellen, so dass sie gegen dieselbe ihre negativen Sie werden an der völligen Einstellung durch die mecha-Pole kehren. nischen Molecularkräfte gehindert und durch letztere nach Aufhebung der elektrischen Kräfte wieder in ihre unelektrischen Lagen zurückgedreht. Bei wachsender elektrischer Kraft drehen sich die Partialmolecole weiter gegen jene Richtung hin, so dass dadurch die Summe der Producte der Projectionen ihrer Axen auf dieselbe mit den an ihren Enden befindlichen elektrischen Massen, das elektrische Moment der Molectile nach obiger Richtung immer mehr wächst und somit auch das von einer äusseren elektrischen Kraft auf dieselben ausgeübte Drehungsmoment. Die verschiedenen Körper könnten sich dadurch unterscheiden, dass einmal die Zahl der elektrischen Partialmolecule in jedem Molecul. resp. in jeder Volumeneinheit verschieden wäre; sodann könnten die Enden ihrer Axen mit verschiedenen Elektricitätsmengen beladen sein; endlich könnte nich auch ihrer Drehung durch die Molecularkräfte ein verschiedener Widerstand entgegenstellen, wodurch das durch gleiche änssere Kräfte erzeugte elektrische Moment verschieden würde. An der Grenzstelle zweier derartig gerichteter Molecule von verschiedenem Stoff

<sup>2)</sup> Clausius, Abhandlungen, 2. Aufl., 2, p. 64, 1879°,

#### Dielektrische Ladung.

gen die Axen mit ihren entgegengesetzten Polen einander gegenüber; e äussere Kraft übt auf das Molecül mit grösserem elektrischen Mont ein grösseres Drehungsmoment aus und der Körper kann sich in ge dessen drehen.

Da erfahrungsgemäss die Influenswirkungen den änsseren influensiden Kräften proportional sind, so muss man bei dieser Hypothese ferannehmen, dass die Drehungen der Partialmolecule sehr klein, also h die erzeugten elektrischen Momente den Kräften proportional sind.

Bei vollkommen elastischen Körpern könnte diese Einstellung sofort olgen und sofort wieder verschwinden, bei unvollkommen elastischen unten analage Verhältnisse in der Ausbildung und dem Verschwinden elektrischen Lagerung erfolgen, wie bei Gestaltsveränderungen.

Ist ein Dielektricum zwischen zwei Metallplatten in den Schliessungsis einer Säule eingeschaltet und bewegen sich in der erwähnten Weise Elektricitäten im Dielektricum mit den Molecülen oder in denselben portional der Potentialdifferenz an seinen beiden Endflächen, so sind se im Momente des Schliessens und Oeffnens des Schliessungskreises Dielektricum vorgehenden elektrischen Bewegungen ähnlich denen der übrigen gut leitenden Schliessung, so dass sich der Strom in bei-Fällen gewissermaassen wie ein geschlossener verhält.

In der That hat Schiller<sup>1</sup>) (siehe das Schlusscapitel) diese Anaie durch besondere elektromagnetische Versuche constatirt.

Bei den bisherigen Betrachtungen ist vorläufig der Luft an den Ersinungen kein wesentlicher Antheil zugeschrieben und erfahrungenäss festgestellt worden, dass die durch reine Fernewirkung nach dem vitationsgesetz auf einander wirkenden, influenzirten und influenziden Elektricitäten in den betreffenden Körpern verweilen, wenn sie it eine zu grosse Dichtigkeit erlangen. Indess ist zu dieser Vernachigung des Einflusses der Luft um so weniger Veranlassung, als auch zerschiedenen Gasen verschieden starke Influenzwirkungen der gelade-Collector- und der ungeladenen Condensatorplatte eines Condensatauf einander zu beobachten sind (s. w. u.).

Deshalb hat man ganz allgemein augenommen, dass sämmtliche. lektrica, auch die Gase, durch elektrische Einwirkungen polarisirt den. Befindet sich also z.B. zwischen zwei grossen, gleich stark povund negativ elektrisirten Condensatorplatten A und B eine Platte, B. von Ebonit B, deren Seitenflächen A und B, seien, so wirkt die strische Scheidungskraft auf alle Stellen zwischen A und B gleich B (vergleiche Thl. I, B. 120). Dann werden sowohl die Molecule der B, wie die des Ebonits auf der B zugekehrten Seite negativ, auf der sugekehrten Seite positiv polar, und zwar je unter sich gleich stark, in wir vorläufig die Wechselwirkung der Elektrioitäten der einzelnen

<sup>1)</sup> Schiller, Pogg. Ann. 159, p. 456, 537, 1876°.

beaschbarten Molecule auf einander vernachlissigen, aber die Molecule des khouits starker als die der Luft. An der A zugekehrten Flache von Cist also ein Ueberschuss von negativer, an der B zugekehrten ein Isberschuss von positiver freier Elektricität, eutsprechend der Differenz ist Elektricitäten, welche in den Ebonits und den Luftmoleculen an den betreffenden Stellen vertheilt worden sind.

Bei den vorher entwickelten Vorstellungen ist die Polarisirung der 15 einzelnen Moleculo der Dielektrien und Leiter auf die Wirkung des elektrierten Körpers in die Ferne zurückgeführt worden, durch welche entsprechend dem Newton'schen Gesetze in ihnen die Elektrichtaten tertheilt werden. Dabei können auch die letzteren wiederum nach dem gesetze Gesetz vertheilend wirken.

Neben der den Thatsachen unmittellar entnommenen Hypothese for Polarisirung aller Molecule ist indess noch eine sweite, zumachst durchaus nicht direct, wie man wohl zuweilen annimmt, aus der letzteren founded, aber doch mit ihr in indirectom Zusammenhange abgeleitete live-these uper die Fernewirkung der Elektricitäten von Faraduy 1) expectellt worden. Er nimmt an, dass überhaupt keine actio in distans er Liektricität in weitere Entfernangen existire, sondern nur von M seul zu Molecul. Durch den elektrisirten Korper werden die ihm stagenden Molecule polarisirt, durch duse die folgenden u. a. f. Da rerechteden polarisirhare Stoffe an emander grenzen, treten dann ben Elektricitaten auf. Zu dieser Ansicht wurde Faraday namentlich torn die Aenderung der Einwirkung eines elektrisirten Korpers, einer land, auf einen anderen, z. B ein Elektroskop, hei Zwischenschaltung wer abgeleiteten Metallplatte veranlasst. Da das Elektroskop doch noch bergirte, wenn die Platte klein war, so sollte hier die loffuenx nicht durch to l'atte hindurch geben, sondern sich in krummen lamen um sie berum stidanzen, was nicht den Fernewirkungen nach dem Newton'schen "tatte entsprüche. Wenn die Platte grosser ware, sollte die Influenz 1 og von ihr, wie von einem Schirme, abgefangen werden - Wir baben 15 a clop (\$.6) aus emander gesetzt, dass diese Erscheinungen vollstanby an den filteren Vorstellungen über die Fernewickung der Elektricität sbraseiten aund 1). Aus den bisher direct beobachteten und auch im Fol-

Faraday, Exp Res. 11, 8 1145, 1847° — 3, Zur Stutze lieser The rie hat laraday drap. Res. 11, 8 1245 in fight, 1837°, paraenthel, and hide fight let laraday draps the suggest of the state when even 2.3 cm da ken and 18 cm langen as having to vertical and 1 white the sail by observe Fix he stwar con average and make the drap is Reben in Francil negative elektrisch. Er legte and a character the larger von 2.5 cm Disconnesser oder eine Halblagel von biro liviehit exact in Messing und brookle vor verschieden bischen derset in neuer sich beleich kariel befestigte. Ar myresse Starkungel exact Draham einem Schelle kariel befestigte. Ar myresse Starkungel exact Draham einem parties die Starkungel in der Drehwage. An der Halblungel erschieden die nundhäges stets positiv, in absolumender bisike von der Contactstelle der

genden zu beschreibenden Erscheinungen der Influenz u. s. i. wurde sich überhaupt für die eine oder andere Hypothese eine Entscheidung nicht fahren lussen. Es bedarf also dazu weiterer Vergleichungen der elektrischen Vergange mit denen auf anderen physikalischen Gebieten, welche wir indess im Zusammenhange erst im Schlusscapitel behandeln werden 1).

Die verschiedenen Hypothesen mussen selbstverstandlich zu denselben Endresultaten führen.

Wir wollen für die Berichnung mit Clausius?) annehmen, dass die dielektrischen Körper aus völlig leitenden Elementen bestehen, die in eine nichtleitende Masse eingebettet sind und mit k das Verhältniss des Raumes, den jene Elemente einnehmen, zu dem Rauminhalt des Korpers bezeichnen. Ist k — 1, so ist der Körper ein vollkommener Leiter.

Wir wollen & die Elektristrungszahl nennen.

Es sei NS, Fig. 2, ein schr kurzes in der Richtung NS polar elektrisches Molecul von der Länge 2a, an dessen Poleu die Eicktricitätsmengen  $\pm \mu$  angehauft seien. Der Abstand seines Mittelpunktes O von einem mit der Elektricitätsmenge Eins geladenen Punkt C sei O|C|=R.

Kuzel mit den Schellsekeylinder bis zu der ihr gegen iberhegenden Stelle, ebenso als deselbe if ein iber tie Hxiokuzel geheben wurde. Achnische Resultate wie nit der Hallkogel ergeben sich mit einer iber den Schellstkoyl. Frigetrachten 5 ein grossen krosstrungen Mittillisate. In der Mitte derselben erhielt die Standkugel keine Ladaung, wold aber am Rande und über der Mitte.

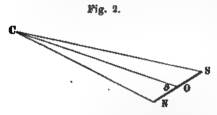
Da die Standkogel bei diesen Versichen pestiv gelahen erscheint, of gleich sie nicht dierch gerade Litten imt den elektrischen Stellen der Schalbekerinders verbanden werden kanti so glachte hier Farad zie ein int eaz in krummen fangen sinnen zu allen Indess ergeben sich die Resultate unmittelber aus der Bettechting, dies int die firffahre sich die Resultate unmittelber Wirkung fer Elektricht des behöhlichen Metalkutjern zusammensetzt im letze ten Falle ist z. B. beim Auftigen der Stanikage, auf his Mate der Metalt phutte die auf dem sin berin ged if ten het eine dem nichtenziete pietriches tricität wesenlich auf die Mitte der unteren Frache der Metalt jutte conest terr, die oben niegen le Stanikagel könne geleien, liegt die kingel am Rande der Piatte, so ist dallach die Firm des Leitersvietens inschinnet sich gemaalt, darch die stirkere haltenz auf fes mit der Kogel der dippelten Influenz ihr negativen Elektrorität des Sichaekeyleilers und der nanchaf ist der megativen Elektrorität des Sichaekeyleilers und der nanchaf au der Mitte der interen Freibe angehanten positiven Elektrorität der Metaltungen und der die der die seine abernegt, ist die Kupel pentity. Ins Erscheinungen und der Mittellich in einen ziehen aben ein Verlaten virkommen au. Dirch die Arte die Mittellichten vorübergenen langen tet werder keine sich webeitwichen diech die in ihnen zieheklichende flektre datemenge an leren.

- 4) Vergieche die Pelenik von Faraday und Riese. Riese, Pegg. Ann 92, p. 47, 1854\*, Athandongen 1 p. 13, 42\* Faraday, Phil. Mag. [4] II p. 1, 1856\*, Riese, Athandhagen 1 p. 5\*
- In Die Anwendung deser Fermein auf die diel krite die Polarisation ist zu erst von Classium Almar fongen, 2 Auflage, 2, p. 62 a. fly ie. 1878'r genericht. Wir let neu ans erwiss in hir an die Abertung von Presson für die megnetische Vord diese der Kapper au, no. die Fermein auch gleich für letztere beiten zu kaufen.

der Winkel  $CON = \theta$ . Ist NS gegen OC klein, so wirken die Elektricitäten in N und S auf den Punkt C nahezu in derselben Richtung wie OC. Ihre Potentialfunction auf C ist dann  $V = \mu/NC - \mu/CS$ . Drücken wir NC und SC in r, a und  $\theta$  aus, so ist:

$$V = \mu \left( \frac{1}{(r^2 + a^2 - 2 a r \cos \theta)^{1/4}} - \frac{1}{(r^2 + a^2 + 2 a r \cos \theta)^{1/4}} \right).$$

Entwickelt man die Ausdrücke im Nenner nach a und lässt die Glieder fort, welche höhere Potenzen von a enthalten, so ist:



$$V = \frac{2 \mu a \cos \theta}{r^2},$$

2 μ a ist aber das Moment m des Moleculs, also

$$V = \frac{m \cos \vartheta}{r^2} \dots$$
 I)

Die Potentialfunction ist also nur von dem Moment, nicht aber von der Gestalt und Länge des Moleculs abhängig.

Besiehen wir die einzelnen Punkte des Körpers auf die drei rechtwinkligen Coordinatenaxen der x, y, s, so ist das parallelepipedische Raumelement des Körpers, welches einem Punkt A = (x', y', s') entspricht, gleich dv = dx'dy'dz'. Es mögen von aussen auf dv elektrisirende Kräfte wirken, deren Componenten nach den drei Axen resp.  $\alpha'$ ,  $\beta'$ ,  $\gamma'$  sind und die sich je nach der Lage des Elementes ändern können. Können wir wegen der Kleinheit desselben gegenüber der Masse des Körpers annehmen, dass die sämmtlichen Masseneinheiten des Elementes durch jene Kräfte gleich elektrisirt werden, so sind die elektrischen Momente nach den drei Axen gleich  $k'\alpha'dv$ ,  $k'\beta'dv$ ,  $k'\gamma'dv$ , wo k' der in dem Körper von Ort zu Ort variable Werth von k ist. Wirkt dieses Element auf einen äusseren Punkt C(x, y, z) von der elektrischen Masse Eins, dessen Abstand von dem Punkte A gleich

$$r = \sqrt{(x-z')^2 + (y-y')^2 + (z-z')^2}$$

ist, so ist die Potentialfunction q der Wirkung des Elementes auf Punkt A gleich der Summe der durch jene drei Momente bedingten Potentialfunctionen. Bildet die Linie A C mit den Axen die Winkel l, m, n, so ist demnach

$$q = \left(\frac{\alpha'\cos l + \beta'\cos m + \gamma'\cos n}{r^2}\right) k' dr.$$

Bei Integration dieses Ausdruckes über den ganzen Raum des Körpers nach x', y', z' erhält man die Potentialfunction Q desselben auf den Punkt C. Setzt man noch  $\cos l = (x - x') r$ ,  $\cos m = (y - y') r$ ,  $\cos n = (x - x')/r$ , so wird;

$$Q = \int\!\!\int\!\!\int \frac{\alpha'(x-x') + \beta'(y-y') + \gamma'(s-s')}{r^3} \, k' \, dv \quad . \quad \Pi)$$

Die Componenten der Anziehung des Körpers gegen Punkt C nach drei Axen sind:

$$X = \frac{\partial Q}{\partial x'}, Y = \frac{\partial Q}{\partial y'}, Z = \frac{\partial Q}{\partial x'} \dots \dots \dots$$
 III)

Wird für jeden der drei Summanden von Q besonders partiell intet, so erhält man z. B.:

$$\int\!\!\int\!\!\int \frac{(s-s')\gamma'k'ds'}{r^3}\,dx'dy' = \int\!\!\int \frac{\gamma'k'dx'dy'}{r} - \int\!\!\int \int \frac{1}{r}\,\frac{\partial(\gamma'k')}{\partial s'}\,dx'dy'ds'$$

In dem  $\int \int \sin d f dr k'$ , r,  $\gamma'$  die Werthe zu setzen, welche den lpunkten der Z-Coordinaten des Körpers an den beiden Seiten seiner rfläche entsprechen.

Bildet die auf dem Oberflächenelement dw' errichtete Normale mit durch dasselbe gelegten, den Hauptaxen parallelen Axen die Winkel n', n', so ist  $dx' dy' = \pm dw' \cos n'$ . Setzt man diesen Werth in ze Gleichung ein und entwickelt ganz analog die beiden anderen Sumden von Q, so erhält man

$$Q = \int (\alpha' \cos l' + \beta' \cos m' + \gamma' \cos n') \frac{k'}{r} dw'$$

$$- \int \int \int \frac{1}{r} \left( \frac{\partial (\alpha' k')}{\partial x'} + \frac{\partial (\beta' k')}{\partial y'} + \frac{\partial (\gamma' k')}{\partial z'} \right) dx' dy' dz' . IV)$$

Das erste Integral ist über die ganze freie Oberfläche des Körpers, zweite über seine ganze Masse ausgedehnt.

Ist aber m das Moment eines Elementes in der Richtung der x-Axe, en Länge  $dx_1$ , so ist  $m + (\partial m/\partial x_1) dx_1$  das Moment des benschbar-Elementes. Demnach ist die an der Berührungsstelle der Elemente nandene freie Elektricität gleich  $\partial m/\partial x_1$ , d. h. sie ist gleich den erentialquotienten des Momentes nach der betreffenden Richtung  $x_1$ .

So sind also auch  $\partial (\alpha' k')/\partial x'$  u. s. f. die an den Grenzflächen der melemente nach den drei Axenrichtungen hin angehäuften freien stricitäten. Die Werthe  $k'\alpha'\cos l'$  u. s. f. dagegen entsprechen den h der Richtung der drei Coordinatenaxen gemessenen Dichten der an Oberfläche des Körpers angehäuften Schicht von freier Elektricität. rnach lässt sich die Wirkung des Körpers nach aussen aus zwei Theiaus der Wirkung der auf seiner Oberfläche und der in seinem Inneverbreiteten freien Elektricitäten zusammensetzen.

Die Formeln III) und IV) können uns dasu dienen, die Componen- 18 ten der Wirkung des Körpers auf einen innerhalb desselben gelegenen Punkt M su bestimmen, der wiederum die Coordinaten  $x^i$ ,  $y^1$ ,  $s^1$  babe. Diese Wirkung setst sich susammen:

- Aus der Wirkung der Elemente des Körpers, welche so weit von M entfernt sind, dass wir in dem Nenner der Formel I) die h\u00f6heren Potenzen von a vernachl\u00e4ssigen k\u00f6nnen.
- 2) Aus der Wirkung der zunächst an M gelegenen Elemente, für welche diese Annahme nicht statthaft ist, und welche zwar in sehr grosser Anzahl vorhanden sind, aber immerhin einen gegen die Dimensionen des Körpers verschwindend kleinen Raum B einnehmen.
- 3) Aus der Wirkung der elektrischen Fluida auf der Oberfläche des Elementes selbst, welches M enthält.

Die erste dieser Wirkungen stellt sich durch die Gleichung IV) dar, 19 bei welcher die Integration über den ganzen Raum des Körpers ansgedehnt ist, nachdem wir von den dort gefundenen Werthen die Werthe der Integrale für den kleinen, den Punkt M umschliessenden Raum B subtrahirt haben. Die letzteren Werthe der Integrale seien  $X_1$ ,  $Y_1$ ,  $Z_2$ . Dann sind die Componenten der betrachteten Wirkung:

$$X = \frac{\partial Q}{\partial x} - X_1, \quad Y = \frac{\partial Q}{\partial y} - Y_1, \quad Z = \frac{\partial Q}{\partial s} - Z_1 \dots 1$$

Wegen der Kleinheit des Raumes B kann man annehmen, dass in demselben alle Molecüle in gleicher Weise elektrisirt und auch gleichmässig vertheilt sind. Dann kann man bei der Berechnung der Werthe  $X_1$ ,  $X_1$ ,  $Z_1$  aus den Gleichungen III) und IV) die Werthe  $\alpha'$ ,  $\beta'$ ,  $\gamma'$ , k' durch die Werthe  $\alpha$ ,  $\beta$ ,  $\gamma$ , k ersetzen, welche für das den Punkt M selbst enthaltende Raumelement des Körpers gelten. So fällt in Gleichung IV) das zweite Glied fort, und man erhält bei der partiellen Differentiation derselben z. B.:

wo  $l^n$ ,  $m^n$ ,  $n^n$  die für die innere Oberfläche des M umschliessenden Raumes des Körpers geltenden Werthe von  $l^n$   $m^n$  in Gleichung IV),  $d * o^m$  das Flächenelement dieser Oberfläche ist. — Ebenso entwickeln sich die anderen Componenten.

Wir haben mithin von der Wirkung der Molecüle des Körpers die Wirkung der auf der Oberfläche des inneren Raumes B verbreiteten Schicht von Elektricität zu aubtrahiren, auf welche sich in der That bei gleicher Beschaffenheit aller Molecüle in B die Wirkung derselben reducirt. — Nehmen wir den Raum B kugelförmig an, macht ein zu

#### Dielektrische Ladung.

m Punkt M'' seiner Oberfläche gezogener Radius  $MM''=\varrho$  mit Z-Axe den Winkel u, und bildet die durch letztere Axe und MM'' gte Ebene mit einer anderen, durch die Z-Axe gelegten festen Ebene Winkel v, so ist:

 $1-s=\varrho\cos u$ ,  $y^1-y=\varrho\sin u\sin v$ ,  $x^1-x=\varrho\sin u\cos v$ ,  $dw^0=\varrho^2\sin u\,du\,dv$ ,  $\cos l^0=\sin u\cos v$ ,  $\cos \mu^0=\sin u\sin v$ ,  $\cos n^0=\cos u$ ,

beim Einsetzen dieser Werthe in 2):

$$Z_1 = \frac{4\pi k\gamma}{3}$$
 und ebenso  $Y_1 = \frac{4\pi k\beta}{3}$ ,  $X_1 = \frac{4\pi k\alpha}{3}$  . . 3)

wird:

$$=\frac{\partial Q}{\partial x}-\frac{4\pi k\alpha}{3}, \quad Y=\frac{\partial Q}{\partial y}-\frac{4\pi k\beta}{3}, \quad Z=\frac{\partial Q}{\partial s}-\frac{4\pi k\gamma}{3}. \quad . \quad V)$$

Die zweite, durch die Molecüle im Raume B auf den Punkt M ausbte Wirkung (§. 18) verschwindet, da wir sie uns alle in gleichem tande denken können.

Legt man nämlich durch den Punkt M einen beliebigen, nach beiSeiten ausgedehnten Kegelmantel, so schliesst dieser mit Ausschluss
Elementes, welches M enthält, in dem Raum, den jene Molecüle eren, auf beiden Seiten gleiche Quantitäten freier Elektricität ein.
Wirkungen desselben heben sich daher innerhalb desselben, sowie in
ganzen hier betrachteten Raume auf. Nur an der Oberfläche des
pers selbst, wo die Punkte M nicht von allen Seiten von unendlich
en Molecülen umgeben sind, würde dies nicht mehr gelten.

Endlich bleibt noch die dritte Wirkung der auf der Oberfläche des enthaltenden Elementes angehäuften freien Elektricität. — Soll bei ch bleibender Kraft die Vertheilung der Elektricität in jedem Elest des Körpers unverändert bleiben, wenn dasselbe um seinen Schwerkt gedreht wird, so müssen die Elemente nach allen Richtungen chartig sein. Diese Bedingung würde durch die Annahme dargelt werden, dass die Elemente selbst Kugelgestalt haben. Dann werdie freien Elektricitäten auf der Oberfläche des Elementes in ähner Weise vertheilt sein, wie auf der Oberfläche des Raumes B. Es en so für diese Wirkung die Gleichungen 3), in denen wir aber k=1 zen müssen, da wir nur ein Element betrachten. So werden die drei apponenten der Wirkung des Elementes:

$$X_0 = \frac{4\pi\alpha}{3}$$
,  $Y_0 = \frac{4\pi\beta}{3}$ ,  $Z_0 = \frac{4\pi\gamma}{3}$ .....

Diese Werthe gelten nach unserer Ableitung eigentlich nur für den telpunkt des Elementes; indess sind sie auch für andere Punkte innerb desselben gültig. Befinden sich ausserhalb des betrachteten Körpers beliebige elek- 22 trische Körper, welche auf die in demselben enthaltenen Fluida wirken, bezeichnet V die Potentialfunction der in ihnen enthaltenen freien Fluida in Bezug auf den innerhalb des Körpers befindlichen Punkt M, dessen Coordinaten z' y' s' sind, so sind die Componenten der Wirkung dieser Körper auf M gleich den partiellen Differentialquotienten:

$$X_2 = \frac{\partial V}{\partial x}, \quad Y_2 = \frac{\partial V}{\partial y}, \quad Z_3 = \frac{\partial V}{\partial x}, \quad \dots \quad VIII$$

Soll in dem Körper ein stationärer elektrischer Zustand eingetreten sein, so muss die Summe aller auf den Punkt M im Inneren desselben ausgeübten Kräfte, wie sie sich aus den Gleichungen V), VI), VII) ergeben, gleich Null sein, d. i.:

$$\frac{\partial V}{\partial x} + \frac{\partial Q}{\partial x} + \frac{4\pi\alpha}{3} \frac{(1-k)}{3} = 0$$

$$\frac{\partial V}{\partial y} + \frac{\partial Q}{\partial y} + \frac{4\pi\beta}{3} \frac{(1-k)}{3} = 0 \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \text{VIII}$$

$$\frac{\partial V}{\partial x} + \frac{\partial Q}{\partial x} + \frac{4\pi\gamma}{3} \frac{(1-k)}{3} = 0$$

Differenzirt man die drei Gleichungen VII) resp. uach x, y und z und addirt, so ergiebt sich nach der Potentialtheorie:

$$\frac{\partial x^2}{\partial x^2} + \frac{\partial y^2}{\partial x^2} + \frac{\partial x^2}{\partial x^2} = 0;$$

ferner ist:

$$\frac{\partial^2 Q}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 Q}{\partial y^2} + \frac{\partial^2 Q}{\partial z^2} = \frac{4\pi}{3} \left( \frac{\partial k\alpha}{\partial x} + \frac{\partial k\beta}{\partial y} + \frac{\partial k\gamma}{\partial z} \right). \quad IX)$$

[vergl. Gleichung IV) und V)], mithin die Summe der Differentiale

$$2\left(\frac{\partial k\alpha}{\partial x} + \frac{\partial k\beta}{\partial y} + \frac{\partial k\gamma}{\partial z}\right) + \frac{\partial \alpha}{\partial x} + \frac{\partial \beta}{\partial y} + \frac{\partial \gamma}{\partial z} = 0 . . X)$$

Sind die Körper alle gleichartig, so sind darin die Werthe k nach 23 den verschiedenen Richtungen dieselben. In diesem Falle kann man setzen:

$$\frac{\partial V}{\partial x} = k \frac{\partial W}{\partial x}, \ \frac{\partial V}{\partial y} = k \frac{\partial W}{\partial y}, \ \frac{\partial V}{\partial s} = k \frac{\partial W}{\partial s};$$

$$\frac{\partial Q}{\partial x} = k \frac{\partial U}{\partial x}, \quad \frac{\partial Q}{\partial y} = k \frac{\partial U}{\partial y}, \quad \frac{\partial Q}{\partial y} = k \frac{\partial U}{\partial x},$$

Wiedemann, Elektrichtt. II.

t dann wird in den Gleichungen VIII):

$$=-\varepsilon\frac{\partial(W+U)}{\partial x}, \beta=-\varepsilon\frac{\partial(W+U)}{\partial y}, \gamma=-\varepsilon\frac{\partial(W+U)}{\partial s},$$

$$s = \frac{3k}{4\pi(1-k)} \cdot \ldots \cdot XI$$

Ist die Constante k durch den ganzen Körper an allen Orten unändert, so folgt aus Gleichung X):

i. in dem Inneren des Körpers findet sich keine freie Elektricität. Zugleich ergiebt sich bei Differentiation der obigen Gleichungen h xyz:

$$\frac{\partial \alpha}{\partial y} = \frac{\partial \beta}{\partial x}, \quad \frac{\partial \alpha}{\partial s} = \frac{\partial \gamma}{\partial x}, \quad \frac{\partial \beta}{\partial z} = \frac{\partial \gamma}{\partial y}.$$

Es sind daher  $\alpha$ ,  $\beta$ ,  $\gamma$  die partiellen Differentiale einer Function  $\varepsilon y s$ ) der drei Coordinaten nach den drei Axen, welche der Gleichung:

$$\frac{\partial^2 \varphi}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 \varphi}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 \varphi}{\partial x^2} = 0$$

spricht. So hat man statt der drei Gleichungen VIII) die eine folgende:

$$V + Q + \frac{4\pi(1-k)}{3} \varphi = 0 \dots XII$$

In Q [Gleichung IV)] fällt dann das sweite Glied in Folge der ichung 4) fort und Q reducirt sich auf:

q' den Werth von q bezeichnet, welchen man erhält, wenn man statt: die Werthe x'y's' setzt, und r der Normale des Elementes entspricht. Dann ist also die Wirkung im Ganzen der Wirkung einer Schicht freiem Fluidum gleich, welche die ganze Oberfläche des Körpers bekt, und deren Dichte in der Richtung der Normale an jeder Stelle durch:

$$k\left(\frac{\partial \varphi^{i}}{\partial x^{i}}\cos l^{i} + \frac{\partial \varphi^{i}}{\partial y^{i}}\cos m^{i} + \frac{\partial \varphi^{i}}{\partial z^{i}}\cos n^{i}\right) = k\frac{d\varphi^{i}}{dr}$$

gedrückt ist.

Hat man die Function  $\varphi$  aus der Gleichung IX) bestimmt, so kann i die Wirkung des Körpers auf einen ausserhalb desselben gelegenen ikt nach den Formeln III) berechnen.

Die Momente des Körpers nach den drei Axen sind aber:

$$\mathbf{M} = k \int \frac{\partial \varphi^i}{\partial x^i} dx^i dy^i ds^i; \qquad N = k \int \frac{\partial \varphi^i}{\partial y^i} dx^i dy^i ds^i;$$

$$0 = k \int \frac{\partial \varphi^i}{\partial s^i} dx^i dy^i ds^i.$$

Aus diesen Formeln folgt das elektrische Moment einer Kugel vom 25 dius r unter Einfluss der aus unendlicher Entfernung wirkenden Kraft gleich —  $r^1k\mu$ , und wenn r und  $\mu$  gleich Eins sind, gleich k. Hierrich ist eine Definition von k gegeben.

Enthalten die Körper einen hohlen Raum, so kann man sie als die fferenz zweier Körper betrachten, deren einer den ganzen ausseren um, der andere den Hohlraum erfüllt, und die Wirkungen X, Y, Z ider Körper von einander subtrahiren.

Setzt man k = 1, so geben diese Gleichungen die Vertheilung der ektricität auf Leitern, wie sie auch aus den Berechnungen Thl. I, §. 76 gt.

Nach Thl. I, §. 120 ist die Capacität eines aus zwei sehr grossen 26 anparallelen in der Luft befindlichen Platten bestehenden Condensators, ren Abstand e, deren Oberfläche S ist:

$$C = \frac{8}{4\pi e}.$$

Finden wir, dass beim Ersatz der Luft durch ein anderes Dielektrim zur Ladung der Vorderfläche des Condensators auf das Potentialresu Eins bei Ableitung der Hinterfläche die Elektricität

$$C_{\rm r} = \frac{DS}{4\pi e}$$

orderlich ist, so bezeichnen wir den Werth D als Dielektricitätsnstante oder specifisches Inductionsvermögen 1) oder als pecifische inductive Capacität". Wird die dielektrische Zwischenicht des Condensators geändert, so sind demnach die Dielektricitätsnstanten den Capacitäten proportional. Bei gleicher der Vorderfläche geführten Elektricitätsmenge ist die Potentialfunction, wenn das Zwisenmittel die Dielektricitätsconstante D hat, nur 1/D von dem bei r Luft.

Es sei die Collectorplatte des Condensators, dessen Condensatorplatte 27 geleitet ist, mit dem Pole einer anderseits abgeleiteten Säule verbun-

<sup>1)</sup> Letzterer von Faraday (Exp. Res. 11, §. 1252, 1897\*) angewendeter Namen besser wegen der Verwechselung mit der Induction galvanischer Ströme mit terem zu vertauschen.

#### Dielektricitätsconstante.

und dadurch auf das Potentialniveau V geladen; dann ist im Inneren selben die Potentialfunction V constant. In allen Richtungen, also h in der auf der Trennungsfläche vom Dielektricum senkrechten Richg s muss deshalb die auf die Elektricitätseinheit im Inneren wirkende ft  $R = \partial V/\partial s = 0$  sein. Geht man durch die Trennungsfläche hinch, auf der die elektrische Dichtigkeit  $\varrho$  sei, so ändert sich  $\partial V/\partial s$  Null zu  $4\pi\varrho$  und behält diesen Werth im ganzen Dielektricum zwim den Condensatorplatten bei. Das analoge Verhalten tritt bei der ch Ableitung auf das Potential Null gebrachten Condensatorplatte ein. I bei verschiedenen Dielektricis verschiedene Elektricitätsmengen resp. schiedene Dichtigkeiten  $\varrho_1, \varrho_2$  derselben erforderlich, um die Collectorte je auf das Potential V su laden, so sind die Werthe  $\partial V/\partial s$  im lektricum auch diesen Werthen  $\varrho$  proportional.

Man kann danach die Dielektricitätsconstanten verschiedener Dieleka auch als das Verhältniss der Grössen der Differentialquotienten /ðs darin ansehen, wobei diese Kraft z. B. für Luft gleich Eins gett wird.

Wir haben die Dielektricitätsconstante D mit der von Poisson und ausius benutzten Elektrisirungszahl k zu vergleichen und bedienen dazu eines einfachen Beispiels.

Es liege zwischen unendlich grossen planparallelen Metallplatten, deren stand e sei, ein ihren Zwischenraum ganz erfüllendes Dielektricum. Platten seien je auf der Oberflächeneinheit mit den Elektricitätsigen  $\pm \sigma$  geladen, wodurch auf der Einheit der Oberflächen des Dictricums in Folge seiner Polarisation die Elektricitätsmengen  $\pm \varrho$  anäuft seien, die sich aber nicht mit denen der Platten vereinen. Die ift, mit der die Elektricitäten im Inneren eines Elementes des Dielektums, dessen Querschnitt dw, dessen Länge  $d\lambda$  ist, geschieden werden, dann  $4\pi\varepsilon(\sigma-\varrho)$  (vergl. §. 22 und Thl. I, §. 120) und das elektrie Moment des Elements  $4\pi\varepsilon(\sigma-\varrho)dwd\lambda$ . Die in dem Element ist geschiedenen Elektricitäten sind  $\pm \varrho dw$ , und in Folge dessen wie-

$$4\pi\varepsilon(\sigma-\varrho)dwd\lambda=\varrho dwd\lambda,$$

sein Moment odwdl. Somit folgt:

٦.

$$\varrho = \frac{4\pi\epsilon}{1+4\pi\epsilon} \ \text{d}.$$

Da bei gleicher Ladung der Condensatorplatte bei Anwesenheit des lektricums die auf beiden Seiten aufgehäuften Elektricitätsmengen Verhältniss von  $\sigma: \sigma \to \rho$  kleiner sind als ohne das Dielektricum, bef es zur Erzeugung desselben Potentialniveaus mit dem Dielektricum er  $\sigma/(\sigma-\rho)=1+4\pi\varepsilon$  mal grösseren Elektricitätsmenge. Die Diktricitätsconstante D ist demnach:

$$D=1+4\pi\epsilon_1$$

eder da  $\varepsilon = 3k/4\pi(1-k)$  ist (Gleichung XI, §. 23):

$$D = \frac{1+2k}{1-k}$$

md

$$k = \frac{D-1}{D+2}.$$

Hieraus folgt ferner:

$$\varrho = \frac{3k}{1+2k} \ \delta.$$

Ausserdem führt Maxwell in Folge einer ganz anderen Theorie 29 (mehe das Schlusscapitel) noch eine andere Constante, den elektrischen Elasticitätscoefficienten p, ein, welcher

$$p=\frac{4\pi}{D}$$

ist.

Zur Bestimmung der Dielektricitäsconstanten bedarf es der Messung 30 der Capacität eines Condensators mit verschiedenen isolirenden Zwischenplatten.

Da indess, wenn das Dielektricum an die Collectorplatte unmittelber anliegt, sehr leicht Elektricität von letzterer auf die Oberfläche des wieren übergeht und in die Masse des Dielektricums eindringt, so bringt man zweckmässiger zwischen die Condensatorplatten eine düntere delektrische Platte, welche von den ersteren durch Luftschichten getrant ist. Ladet man die Collectorplatte durch Verbindung mit einer Ekktricitätsquelle, z. B. dem Pol einer Säule, leitet die Condensatorplatte ab und bestimmt die Capacität nach den Thl. I, §. 139 erwähnten Methoden, und geschieht dasselbe nach Entfernung der dielektrischen Platte, to lässt sich aus beiden Beobachtungen die Dielektricitätsconstante des Dielektricums berechnen.

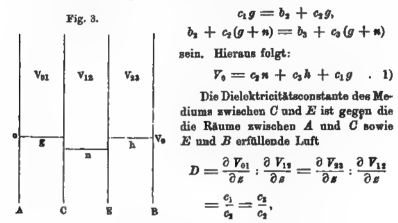
Sind A and B die Condensatorplatten, von denen A abgeleitet, oder 31 as dem Potential Null, B auf dem Potential  $V_0$  erhalten ist, ist CE die dielektrische Platte, und sind die Abstände zwischen A und C = g, C and E = n, E und B = h, steht die Richtung der Z-Axe, deren Null-Poskt in A liege, senkrecht auf den Ebenen A CE B, so ist, wenn b und c Constante sind, die Potentialfunction zwischen

$$egin{array}{lll} A \ {
m und} \ C & V_{01} = b_1 + c_1 z \\ C \ {
m und} \ E & V_{12} = b_2 + c_2 z \\ E \ {
m und} \ B & V_{23} = b_3 + c_3 s \end{array}$$

<sup>1)</sup> Vergleiche eine ähnliche Berechnung von Boltzmann für die Kugel. Wien Ber. 67, [2], p. 55, 1873°.

### Dielektricitätsconstante.

Für s=0 muss  $V_{01}=0$ , d.h.  $b_1=0$  sein. Für  $s=g+h+\pi$ 35  $V_{23} = V_0$ , also  $b_3 + c_3 s = V_0$  sein. Da ferner das Potential auf and E selbst keinen Sprung machen darf, so muss



$$c_1 g = b_2 + c_2 g,$$
  
 $b_3 + c_2 (g + n) = b_3 + c_3 (g + n)$   
ein. Hieraus folgt:

$$V_n = c_1 n + c_2 h + c_1 g$$
 . 1

$$D = \frac{\partial V_{01}}{\partial s} : \frac{\partial V_{13}}{\partial s} = \frac{\partial V_{23}}{\partial s} : \frac{\partial V_{13}}{\partial s}$$
$$= \frac{c_1}{c_2} = \frac{c_3}{c_3},$$

also  $c_1 = c_1, c_2 = c_1/D$ .

Ferner ist die Dichtigkeit der Elektricität auf B resp. A gleich

$$\varrho = -\frac{1}{4\pi} \frac{\partial V_{01}}{\partial z} = +\frac{1}{4\pi} \frac{\partial V_{23}}{\partial z} = \pm \frac{1}{4\pi} c_1.$$

Setzt man die Werthe für c1 und c2 in Gleichung 1) ein, setzt den stand der Platten A und B gleich m, also g + h = m - n, und end- $V_0 = 1$ , so ergiebt sich die auf der Oberfläche Q der Platte B aniäufte (positive) und auf derselben Oberfläche der Platte A angeifte (negative) Elektricität, resp. die Capacität des Condensators:

$$C = \varrho \, Q = \frac{Q}{4\pi \left(m-n+\frac{n}{D}\right)} \quad \dots \quad 2$$

Die Elektricitätsmengen auf der gleichen Oberfläche Q der Grenzthen C and E des Dielektricums und der Lust sind, wenn Q1 und Q2 Dichtigkeiten daselbst angeben:

$${}_{1}Q = - e_{2}Q = \frac{Q}{4\pi} \left( \frac{\partial V_{12}}{\partial s} - \frac{\partial V_{01}}{\partial s} \right) = - \frac{Q}{4\pi} \left( \frac{\partial V_{23}}{\partial s} - \frac{\partial V_{12}}{\partial s} \right)$$

$$= Q \frac{c_{2} - c_{1}}{4\pi} = - Q \frac{c_{3} - c_{2}}{4\pi},$$

$$Q = -\varrho_1 Q = \pm \frac{c_1 Q}{4\pi} \frac{1-D}{D} = \pm \frac{1}{4\pi} \cdot \frac{1-D}{D} \cdot \frac{Q}{\left(m-n+\frac{n}{D}\right)}$$

Aus der Formel 2) folgt direct, dass die Capacität des Condensators 33 anabhängig davon ist, ob das Dielektrieum der einen oder anderen Condensatorplatte näher liegt, oder auch (abgeschen von storenden Uebergangen der Elektricität) die eine oder andere berührt.

Setzt man  $4\pi Q = G$ ,  $C = 1 \lambda$ , so wird.

$$\lambda = G\left(m-n+\frac{n}{D}\right).$$

Wird derselbe Versuch nach Entfernung der dielektrischen Platte angestellt und erhält man die Capacität  $C_1 = 1/\lambda_1$ , so ist, da jetzt D = 1 ist,

$$\lambda_1 = Gm$$

vorave D zu berechnen ist.

lacgt das Inclektricum anmittelbar an beide Belegungen an, ist also w = n, so folgt:

$$\lambda_0 = G \cdot \frac{m}{D}, \quad C_0 = \frac{QD}{4\pi m}$$

me oben 1).

Nehmen wir den Condensator kugelförmig und sind die Radien der 34 ver Grenztlächen gleich  $a_0$ ,  $a_1$ ,  $a_2$ ,  $a_3$ , so ist das Potential auf die Punkte ist schen den Kugelschalen V = b + c r, weum r der Abstand vom beschunkte ist. Werden wie vorher für b und c zwischen den einzelnen b-cenchalen die entsprechenden Werthe gesetzt, so erhalt man

$$\lambda = \frac{4\pi a_i^2}{Q} \left( \frac{1}{a_0} - \frac{1}{a_1} + \frac{1}{a_1 D} + \frac{1}{a_1} - \frac{1}{a_1 D} - \frac{1}{a_2} \right).$$

Setzt man  $a_0 = a_1 - a_0 = g$ ,  $a_2 - a_1 = n$ ,  $a_3 - a_4 = h$ , so erald man die oben erwähnten Resultate für einen ebenen Condensator.

lst  $a_a = a_1$ ,  $a_2 = a_1$ , d. h. erfallt das Dielektricum vollig den Raum merken der innersten und hussersten leitenden Kugelschale, so wird:

$$\lambda = \frac{4 \pi a_a^I}{QD} \left( \frac{1}{a_1} - \frac{1}{a_2} \right),$$

\* Task wiederum die Constante D zu berechnen ist 2).

Wir führen jetzt die wesentlichsten Bestimmungen des Diebektriei- 35 normstanten für eine Reihe von Körpern an. Eine Anzahl derselben, b. 122en die geladenen Metallflächen direct mit den Diebektrieis in beröring kamen, konnte nur ungenane Resultate geben, da dabei 2 lettreitäten mehr oder weniger auf die Oberflache der Diebektries 1 nt übergingen und in dieselben eindrangen. Auch konnten, wenn die 12 lenger als äusserst kurze Zeit andauerte, dauernde mit der Zeit

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Boltzmann Wien Ber 67 [2], p. t, ts74° — <sup>3</sup>) Vergl auch W. Thom <sup>3-4</sup> Look and Bubl Math. 3 184° Nov.\*, Phil. Mag. [4] S. p. 42, 1854°, Reprint. Paper p. 17°.

u einem Maximum anwachsende Ladungen der Oberflächen des Dielestrieums durch Leitung in seinem Inneren eintreten, wodurch die Resultate verändert wurden.

Wegen der relativ geringen Zahl von Untersuchungen auf diesem noch wenig durchforschten Gebiet und behufs Mittheilung der Versuchsnethoden erwähnen wir indess auch diese Beobachtungen kurz.

Nach einer im Schlusscapitel ausführlicher zu besprechenden Theoie von Maxwell sollten sich die Brechungsindices der Dielektrien
ür unendlich lange Wellen wie die Quadratwurzeln aus ihren Dielektrinitätsconstanten verhalten. Zur Beurtheilung der Richtigkeit dieses
Beziehung sind die Brechungsindices den Dielektricitätsconstanten beige
ügt, falls sie bestimmt worden sind. (Eine ähnliche bereits im Jahn
849 vom Verfasser ausgesprochene Beziehung zwischen der Fortpflanung der Elektricität und Lichtgeschwindigkeit in Krystallen siehe weier unten.)

Bereits Cavendish<sup>1</sup>) hat die Vergrösserung der Capacität eines Londensators durch die zwischen den Belegungen befindlichen Nichteiter beobachtet. Bei Vergleichung der Capacität einer 4 Zoll im Qualrat haltenden, einerseits abgeleiteten, mit Stanniolbelegungen von 1,8 Zoll Durchmesser versehenen Glasplatte mit der einer Kugel nach der Thl. I 1, 132 erwähnten Methode fand er die erstere bei Flintglas 7,65 bis 7,93, bei Spiegelglas 8,3, bei Crownglas 8,49, im Mittel also 8,22 mal grösser, als aus der Entfernung der Belegungen direct folgen würde. Bei Platten aus Schellack, Wachs und einem Gemenge von Wachs und Hars varen die Ladungen 4,47, 4,04 und etwa 3,38 mal grösser, als berechnet.

Er vermuthete hiernach, dass die Glasplatten aus einer Reihe leitenler und nichtleitender Schichten beständen, von denen die letzteren 1/8 ler Dicke der Platten annähmen.

Faraday?) stellt zwei ganz gleiche Leydener Flaschen, Figur 4, us metallenen Hohlkugeln A von 3,57 Zoll Durchmesser her, welche isch Art der Magdeburger Halbkugeln aus zwei auf einander geschliffeten Hälften bestehen, und deren eine mittelst eines Hahnes mit der auftpumpe communicirt. In eine auf die obere Halbkugel aufgesetzte assung wird mittelst Schellack ein mit einer oberen Kugel K versehener Draht isolirt eingekittet, der unten concentrisch zu der äusseren Kugel ine hohle Messingkugel B von 2,33 Zoll Durchmesser trägt. Der Zwischenaum zwischen den Belegungen der einen Flasche wird mit Luft, der der inderen mit anderen Stoffen erfüllt, dann wird die erste Flasche geladen ind der Knopf vorübergehend mit dem der anderen Flasche verbundendie Diebtigkeit (die Potentialfunction) wird an dem Knopf der ersteß

<sup>1)</sup> Cavendish, Elect. Researches p. 144 u. f., auch p. 432°. -- 2) Fara lay, Exp. Res. 11, §. 1189 bis 1294, 1836°.

the vor (V) und nach diezer Verbindung (v) und ebenfalls an dem der zweiten Flasche (v2), endlich an beiden Flaschen nach der



Entisdang ( $v_1$  and  $v_2$ ) bestimmt, indem die Standkugel einer Drehwage mit dem Knopfe berührt und ihre Ladung gemessen wird. Eigentlich müsste  $v_1 = v_2$  sein: man setzt also am besten für beide den Mittelwerth  $r = \frac{1}{2} (r_1 + r_2)$ 

Ist die Elektricitatsmenge in der ersten Flasche vor der Beruhrung gleich Q, nach derseiben Q-q, so verhalt sich  $V \cdot c_1 = Q \cdot Q - q$  Ist ferner die Capacität der beiden Flaschen  $c_1$  und  $c_2$ , so verhält sich auch  $c_1 : c_1 = Q - q : q$ , woraus folgt:

$$c_1 \cdot c_2 = r : V - r$$

Bei Füllung der einen Flasche mit verschiedenen Gasen O. N. H. AsH<sub>s</sub>, H<sub>2</sub>S, N<sub>2</sub>O, CO, HCl Si Fl<sub>4</sub>, CO<sub>2</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>, NO, SO<sub>2</sub>, NH<sub>3</sub> war r = 1<sub>2</sub> V, also die Capacität beider Flaschen und die Dielektriei-

constante der Gase gleich, ein später nicht ganz bestätigtes Resultat gd-n aber in die zweite Flasche halbkugeftermige, den Zwischenraum behat den Mitallbelegen mehr oder weniger ausfüllende Schalen aus inktivers gebracht, so war i kleiner. So war bei Schellack V=297, 121,  $r_2=113$ ,  $u_1=7$ . Die Ladung  $u_1$  entspricht der Ladung Schtzen, so dass nach der Correction V=290,  $v_1=114$  zu nehmit Man erhalt also.

$$\frac{c_2}{c_1} = \frac{176}{114} = 1.5.$$

Da aber der Scheltack die Hohlraume der Flasche II nur halb aussen ist, wenn man die Dielektrieitatsconstante die Scheltacks D setzt  $\begin{bmatrix} 1 & 1 & 2 & 1 \\ & 1 & 2 & 1 \end{bmatrix}$  = 1,5, d. h. D = 2. In abulicher Weise kann man den Versuchen von Faraday berechnen für

but Walliam Schellack Ohn Schwefel 
$$D = 1 - 1.3 - 1.6 - 2 - 2.2 - 2.314$$

Die Resulate konnen indess aus den §. 35 angeführten Grunden auf Genausgkeit Auspruch machen.

Vergl. Housetti, Kuovo Cimento [2] 10, p. 171, 1873°.

38 Belli 1) lud einen aus einer grossen abgeleiteten und einer kleis isolirten Metallplatte und verschiedenen dielektrischen Platten besteht den Condensator auf ein durch ein Elektrometer gemessenen Potentiumvenu und bestimmte die Zahl der Berührungen der geladenen Plamit einem nach jeder Berührung abgeleiteten isolirten Conductor, die Ladung auf die Halfte gesunken war. Diese Zahl bestimmt die Epacität. Nahm er nach früheren Versuchen au, dass bei den verschied grossen Conductoren die Capacität bei gleichem Dielektricum der Obfläche direct, der Dieke des Dielektricums umgekehrt proportional is o erhielt er die Capacität für

Luft	Schwefel	Schellack	Biegellack	Glass
1	3,21	3,33	4.31	7,83

In verdünnter Luft änderte sich die Capacität nicht, ebenso wenig i verschieden starken Ladungen.

Flüssigkeiten gaben kein Resultat.

39 Harris?) bedeckte eine dielektrische Scheibe von 1 engl. F. Durchmesser und 0,4 Zoll Dieke beiderseits mit Metailplatten, lud obere derselben durch die Berührung mit Platten von bestimmter Grönauf welche eine gewisse Anzahl Funken von der inneren Belegung ein grossen Leydener Flasche übergegangen war. Die Ladung der ein oder anderen Belegung des Condensators wurde durch ein Drehweielektrometer gemessen.

Die direct geladene obere Platte gab. 1) während die untere isoblieb, stets den gleichen Ausschlag, unabhängig von der Natur der Lektricums. Wurde 2) die untere Platte isoliet mit dem Elektromoverbunden, so war dies ebenfalls der Fall; wurde aber 3) die unte Platte abgeleitet, die obere erst mit einer bestimmten Elektricitätsmen (5) geladen, dann mit dem Elektrometer verbunden, so erhielt man demselben die Ausschläge A, welche dem Quadrat der Elektricitätsmengen q darin proportional sind, wobei zu beachten, dass die 12 tricitatsmenge 1 bei den Versuchen 1) den Ausschlag 4 ergab. Der Wer 5—q giebt das Residuum, welches in der oberen Belegung gebund ist, d. h. die inducirte Capacität C. So war

	Schellack	Beliwefel	Flintglas	Wachs	Pech	Harz	Luft
A =	2	2.25	2,5	3,25	4	5	3.2
c =	1,95	1,93	1,9	1,86	1,8	1,77	1

Auch bei diesen wohl nicht sehr exacten Versuchen treten die wähnten Fehlerquellen auf.

<sup>1)</sup> Belli, Carso element, di fisica sperimentale 3, p. 230 und figd 183 ähnhah Avogadro. — 2) Harris, Phil. Trans. 132, pt. 1, p. 165, 1842.

Matteucci<sup>1</sup>) liess Cylinder aus verschiedenen I-olatoren oder aus 40 tem und Isolatoren an Coconfaden vor einer elektrischen isolaten adkugel schwingen. Die Schwingungsdauer gieht mit Berucksichtig des Tragheitsmoments das Drehungsmoment. Ist dasselbe für 22 100000, so ist es für:

| Seefel Glas Schellack | Harz | Harz und Silber | Harz und Kupfer | 1014 | 37 137 | 25 311 | 10 730 | 32 258 | 31 630 |

Drese Werthe entsprechen bis zu einem gewissen Grade der dielek-

Auch hezs Matteucci vor 18 cm grossen isoluten Kugelu von Blei. Aweiel und Harz in 100 mm Abstand ein kleines elektrisches Pendel zu gen. Aus den Quadratwurzeln der Schwingungszahlen ergab sich berhaltnist der Anziehungen wie 1.0,52.0,18. Eine hohte leere oder zuschiedenen leitenden und nichtleitenden Flussigkeiten gefullte Glassen sollte sich gleich verhalten.

Als W. Siemeus?) bei den Thl. I. §. 134 mitgetheilten Versuchen 41 miglisch grosse einander parallele Messingplatten im Abstand von 1 mm messlete, deren Zwischenraum mit Luft, anderen Gasen, geschmolzenem mit noder Schwefel gefüllt war, und den so gehildeten Condensator durch ar Wippe abwechselnd mit der Saule und dem Galvanometer verband, mit er bei gleichem Gang der Wippe verschiedene, den Capacitaten sichtspafe Ahlenkungen. Da hier die Dielektrica die Platten berühren.

abgeschen von den Einflussen des Einflungens der Ladung u.s.f. --Pspacitäten den Dielektricitätsconstanten preportional. So war für

Laft and anders Gase Stearn Schwefel 1 0,78 2,9

beh dem Erstarren wurden diese Zahlen kleiner.

Wurde ein aus zwei inemander gesetzten Glasern bestehender Condenor sagewandt, dessen äusserste und innerste Fläche belegt war, so
in ine Ladung beim Zwischenschieben eines Kantschuk- oder Guttaor sylmhira zwischen die Glaser, wiederum ein Beweis, dass das verauf der Verhalten der Dielektries nicht allein einem Eindringen der
442 zusunchreiben ist.

Resect 14) verbindet die einander gegenüberstehenden Entladungs- 42 von einer Holtz'schen Elektrisirmaschine mit den beiden Belegunvon Condensatoren und bestimmt die Zahl z der Umdrehungen der bie der Maschine, welche erforderlich sind, um je 100 Entladungen

<sup>9</sup> Mattereri, Compt. rend 48, p. 780, 1859°; Ann. de Chim. et de Phys. [3] p. 423, 18 v. - 2, Mattereri, Ann. de Chim. et de Phys. [3] 27, p. 133, - 2) Werner Bremens, Pogg Ann. 102, p. 91, 1857° - 4) Rossetti, Emento [2] 10, p. 171, 1873°.

### Dielektricitätsconstante.

Belli 1) lud einen aus einer grossen abgeleiteten und einer kleinen dirten Metallplatte und verschiedenen dielektrischen Platten bestehenn Condensator auf ein durch ein Elektrometer gemessenes Potentialveau und bestimmte die Zahl der Berührungen der geladenen Platts it einem nach jeder Berührung abgeleiteten isolirten Conductor, bis Ladung auf die Hälfte gesunken war. Diese Zahl bestimmt die Cacität. Nahm er nach früheren Versuchen an, dass bei den verschieden ossen Conductoren die Capacität bei gleichem Dielektricum der Oberche direct, der Dieke des Dielektricums umgekehrt proportional ist, erhielt er die Capacität für

Luft	Schwefel	Schellack	Siegellack	Glas
1	3.21	3.33	4.81	7.83

In verdünnter Luft änderte sich die Capacität nicht, ebenso wenig bei rachieden starken Ladungen.

Flüssigkeiten gaben kein Resultat.

Harris<sup>2</sup>) bedeckte eine dielektrische Scheibe von 1 engl. Fuss trehmesser und 0,4 Zoll Dieke beiderseits mit Metallplatten, lud die ere derselben durch die Berührung mit Platten von bestimmter Grösse, f welche eine gewisse Anzahl Funken von der inneren Belegung einer ossen Leydener Flasche übergegangen war. Die Ladung der einen er anderen Belegung des Condensators wurde durch ein Drahwageaktrometer gemessen.

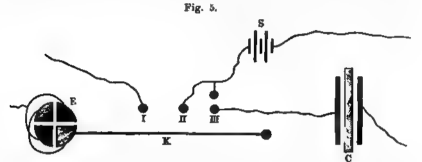
Die direct geladene obere Platte gab, 1) während die untere isolist eb, stets den gleichen Ausschlag, unabhängig von der Natur des Diktricums. Wurde 2) die untere Platte isolist mit dem Elektrometer rbunden, so war dies ebenfalls der Fall; wurde aber 3) die untere atte abgeleitet, die obere erst mit einer bestimmten Elektricitätsmenge 1 geladen, dann mit dem Elektrometer verbunden, so erhielt man an mselben die Ausschläge A, welche dem Quadrat der Elektricitätsmenge q darin proportional sind, wobei zu beachten, dass die Elektricitätsmenge 1 bei den Versuchen 1) den Ausschlag 4 ergab. Der Werth — q giebt das Residuum, welches in der oberen Belegung gebunden, d. h. die inducirte Capacität C. So war

	Schellack	Bchwefel	Flintglas	Wachs	Pech	Harz	Luft
==	2	2,25	2,5	3,25	4	Б	3,2
=	1,95	1,93	1,9	1,86	1,8	1,77	I

Auch bei diesen wohl nicht sehr exacten Versuchen treten die erihnten Fehlerquellen auf.

<sup>1)</sup> Belli, Corso element. di fisica sperimentale 3, p. 239 und figd. 1858°; "lich Avogadro. — ?) Harris, Phil. Trans. 182, pt. 1, p. 165, 1842°.

ta erhöhen, verbunden waren, noch mit einem isolirten Kupferdraht K terbunden. Andere Drähte hingen isolirt an lackirten Coconfäden und tonnten durch Senkung derselben mit dem ersten Drahte K verbunden werden. Der eine dieser Drähte I stand mit der Erde in Verbindung und diente zur Entladung der etwa geladenen Quadrantenpaare; der



weite II führte zum Pol einer andererseits abgeleiteten Daniell'schen Sale S, der dritte III zur einen Platte des Condensators. Bei der Hebung wahnd er dieselbe mit dem Pol der Säule, bei der Senkung mit dem Bektrometer.

Durch Verbindung des isolirten Quadrantenpaares mit je 1 bis 6 Daniell'schen Elementen einzeln oder vereint konnten die Ausschläge der Nadel des Elektrometers auf eine Einheit reducirt werden. Wird werst das isolirte Quadrantenpaar des Elektrometers nebst dem kleinen loudensator mit dem nicht abgeleiteten Pole der Säule verbunden, ist p las Potentialniveau desselhen, b der (corrigirte) Ausschlag der Nadel, As ine der Elektrisirung derselben proportionale Grösse, so ist:

$$b = Aip$$
.

Wird dann die eine Platte M des Condensators zur Erde abgeleit, die anders N mit der Säule verbunden, ist die Capacität des Consustors C, so ladet er sich mit der Elektricitätsmenge Cp. Darauf ird Platte N von der Säule iosgelöst und mit den vorher entladenen undranten des Elektrometers verbunden, wobei die Nadel den corrigiren Ausrehlag c zeigt. Ist die Capacität des Quadrantenpaares nebst dem imit verbundenen kleinen Condensator dabei gleich E, so ist das Poten-Univean in beiden gleich:

$$\frac{Cp}{C+\tilde{E}}$$
 und  $c=Ai\frac{Cp}{C+E}$ 

30

$$C = E \frac{c}{c - b}$$

Da die in der Nadel angehäufte Elektricität vertheilend auf die ektricität des Quadranten zurückwirkt, so undert sich der so beobach-

zu bewirken. Die Zahlen z sind den Capacitäten der Condensatoren protional. Als solche dienten einseitig mit Stanniolkreisen von 16 Durchmesser belegte Glasplatten von 40 cm Länge, 32 cm Breite i resp. 1,45 und 1,70 mm Dicke. Zwischen dieselben kamen 6 bis 9 dicke Platten der Dielektrica. Der Luftcondensator war ebenso gefor nur war zwischen die Glasplatten eine zu einem 16 cm grossen Krausgeschnittene Ebonitplatte mittest zwischengelegter Kautschukplat gekittet. Ein Hahn gestattete den inneren Raum zu evacuiren.

So ergab sich die Dielektricitätsconstante von:

Luft	Glas	Wallrath	Ebonit	<b>Schwefel</b>
1	3,45	2,18	2,08	1,81

Mit Verdünnung der Luft bis zu 200 mm Druck blieb die Capt tät der Condensatoren constant; dann wuchs sie sehr schnell auf das Drund Mehrfache und Funkenübergänge traten ein. Das Eindringen Elektricität in das Glas resp. dauernde Ladungen durch allmähliche I tung konnten auch hier störend wirken 1).

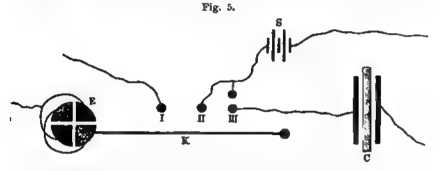
3 Sorgfältige Versuche hat Boltzmann<sup>2</sup>) angestellt.

Er maass mittelst eines Thomsou'schen Quadrantelektrometers Capacität eines Condensators von Kohlrausch (vgl. Thl. I, §. 169): 150 mm grossen und 3,3 mm dieken kreisförmigen Metallplatten, zwisch welche verschiedene isolirende Platten gestellt werden konnten. Um abstand der Metallplatten zu bestimmen, war an der einen ein in ½101 getheiltes Glasgitter befestigt, über dem sich ein Fadenkreuz versch welches auf einer an der anderen Platte angebrachten Glasplatte a gespannt war. Die Einstellung wurde durch ein Mikroskop abgeles

Zwei gegenüberliegende Quadranten des Elektrometers E, Fig. wurden mit der Erde, die beiden anderen, welche mit der einen Pla eines andererseits abgeleiteten kleinen Condensators, um ihre Capac

<sup>1)</sup> Eine ähnliche Methode ist von Neyreneuf (Compt. rend. 85, p. 86, p. 1542, 1877\*) angewendet worden. Zwei ganz gleiche, durch glei Funkenmikrometer geschlossene Condensatoren sind mit ihrer einen Beleg mit einem der zur Funkenbahn führenden Leiter der Holtz'schen Masch mit der anderen mit der Erde verbunden. Der eine wird mit einer Glaspi von 1,32 mm Dicke, der andere mit verschiedenen anderen Platten versel Die Zahl der Entladungen in den Funkenmikrometern misst die Quantitäten übergegangenen Elektricitäten in jedem der Condensatoren. Während der zwischen zwei Funken des unveränderlichen Condensatoren. Während der Zuhlenen Stoff (Glasplatten von 2,15, 3,02, 3,75, 5,22 mm Dicke) die Zahl Funken (1,5, 2, 3, 4) nahe proportional der Dicke. Bei anderen Subs zen, vulcanisirtem Kautschuk, Paraffin, Ebonit, wächst das Verhältniss Dicke zur Funkenzahl, die "Condensationsconstante" mit der Dicke, wohl Folge des Elektricitätsverlustes an die Luft. Dieselbe Constante ist für Luft Spiegelglas 2,53, violettes Glas 2,4, rothes 1,8, grünes 2,08, blaues 2, wei Glas 1,9, Ebonit 0,83, vulcanisirten Kautschuk 0,95, Paraffin 0,78. Wegen Eindringens der Elektricität in die Platten bei grösseren Condensationsconsten ist aus diesen Versuchen die Dielektricitätscoustante nicht rein zu er ten. — 3) Boltzmann, Wien. Ber. [2] 66, p. 1, 1872; [2] 67, p. 1873\*.

m erhöhen, verbunden waren, noch mit einem isolirten Kupferdraht K verbunden. Andere Drähte hingen isolirt an lackirten Coconfäden und konnten durch Senkung derselben mit dem ersten Drahte K verbunden werden. Der eine dieser Drähte I stand mit der Erde in Verbindung und diente zur Entladung der etwa geladenen Quadrantenpaare; der



weite II führte zum Pol einer andererseits abgeleiteten Daniell'schen Säule S, der dritte III zur einen Platte des Condensators. Bei der Hebung verband er dieselbe mit dem Pol der Säule, bei der Senkung mit dem Elektrometer.

Durch Verbindung des isolirten Quadrantenpaares mit je 1 bis 6 Daniell'schen Elementen einzeln oder vereint konnten die Ausschläge der Nadel des Elektrometers auf eine Einheit reducirt werden. Wird merst das isolirte Quadrantenpaar des Elektrometers nebst dem kleinen Condensator mit dem nicht abgeleiteten Pole der Säule verbunden, ist p das Potentialniveau desselben, b der (corrigirte) Ausschlag der Nadel, Ai eine der Elektrisirung derselben proportionale Grösse, so ist:

$$b = Aip.$$

Wird dann die eine Platte M des Condensators zur Erde abgeleitet, die andere N mit der Säule verbunden, ist die Capacität des Condensators C, so ladet er sich mit der Elektricitätsmenge Cp. Darauf wird Platte N von der Säule losgelöst und mit den vorher entladenen Quadranten des Elektrometers verbunden, wobei die Nadel den corrigirten Ausschlag c zeigt. Ist die Capacität des Quadrantenpaares nebst dem damit verbundenen kleinen Condensator däbei gleich E, so ist das Potentialniveau in beiden gleich:

$$\frac{Cp}{C+E}$$
 and  $c=Ai\frac{Cp}{C+E}$ ,

also

$$C = E \frac{c}{c - b}$$

Da die in der Nadel angehäufte Elektricität vertheilend auf die Elektricität des Quadranten zurückwirkt, so ändert sich der so beobachæ Werth C, resp. die Elektricitätsmenge bei je 100 Scalentheilen Aushlag von  $0^{\circ}$  an um etwa  $^{1}/_{5}$  Proc. Man kann also, wenn E für den isschlag  $0^{\circ}$  gleich  $E_{0}$  ist,

$$C = E_0 \left( 1 + \frac{c}{50000} \right) \frac{c}{c - b}$$

tzen.

Dieselben Versuche wurden angestellt, während die Säule, resp. der ndensator nur momentan mit dem Elektrometer verbunden waren. Im sten Falle war der dauernde Ausschlag  $\beta$ , im zweiten  $\gamma$ . Da sich wähnd der Mittheilung der Elektricität die Nadel nicht wesentlich aus ihrer thelage entfernt, so ist jetzt die Capacität des Elektrometers nebet kleim Condensator eine andere als früher, etwa  $E'_0$ . Man erhält also wie en in Folge der veränderten Capacität derselben bei erfolgendem Ausalage

$$C = E'_0 \left( 1 - \frac{\beta}{50000} \right) \frac{\gamma}{\gamma - \beta}.$$

Der Ausschlag  $\beta$  ist aber:

$$\beta = \frac{E'_0}{E} b = \frac{E'_0}{E_0} b \left(1 - \frac{\beta}{50000}\right),$$

raus folgt:

$$C = E_0 \frac{\beta}{b} \frac{\gamma}{\beta - \gamma}.$$

Bei jeder Beobachtungsreihe wurden die Capacitäten verschieder Condensatoren MN unter einander verglichen und die Ladung der del, mithin E, blieb constant, so dass die Werthe C direct den Weren  $\beta \gamma_{I} b (\beta - \gamma)$  proportional waren.

Von den erhaltenen Werthen wurden stets diejenigen abgezogen, lehe sich bei vollkommener Trennung oder unendlicher Entfernung r Condensatorplatten ergaben. Dieselben entsprechen der frei über die leitungen ausgebreiteten Elektricität.

Wurde zwischen die Condensatorplatten eine Hartgummiplatte einil in der Mitte, dann an die eine oder andere Condensatorplatte geacht, so änderte sich der Ausschlag des Elektrometers nicht merklich, e der Theorie entspricht.

Da sich die Abstände der Platten selbst nicht genau messen liessen, wurde ihr Abstand zunächst ohne Zwischenschaltung einer dielektrien Platte um verschiedene am Mikrometer abgelesene Distanzen == 2 bis 24 geändert. Dabei wurde auch die Zahl der Daniell'schen emente von 6 bis 17 variirt. Dennoch schwankten die aus den Beobstungen abgeleiteten Werthe von 2 nur von 2,90 bis 2,96.

Dasselbe geschah, wenn hierbei zwischen die Condensatorplatten urtgummi- oder Paraffinplatte gestellt wurde.

Ergeben sich für die Distanzen  $\alpha + \alpha_1$  und  $\alpha + \alpha_2$  ohne und mit lielektricum die Werthe  $\lambda_1$  und  $\lambda_2$ , resp.  $\lambda_2$  und  $\lambda_4$ , so ist (§. 33)

$$G = \frac{\lambda_2 - \lambda_1}{\alpha_2 - \alpha_1}$$

nd

$$D = \frac{n}{\frac{\lambda_2 - \lambda_1}{G} - \alpha_2 + \alpha_1 + n}$$

Im Ganzen wurden drei Hartgummi- (einzeln, auch zusammen), zwei 'araffin-, drei Schwefel- und zwei Colophoniumplatten untersucht. Die 'latten aus Paraffin, Colophonium, Schwefel wurden zwischen Glasplaten gegossen, welche resp. mit Oel oder (beim Colophonium) mit Glycein bestrichen waren. Ihre Dicke wurde durch das Mikrometer des Conlensators selbst gemessen.

Ausser den erwähnten Versuchen wurden andere angestellt, bei denen lie dielektrischen Platten von Paraffin und Hartgummi auf eine Queckilberfläche aufgelegt und mit Hülfe eines um sie herumgelegten Randes on Papier mit Quecksilber bedeckt waren. Durch den Papierrand waren ie genau auf die Grösse der früheren Condensatorplatten gebracht; ihre Dielektricitätsconstante wurde mit der des Kohlrausch'schen Condensators in Luft verglichen. — Endlich wurden die Versuche mit momenaner Ladung angestellt. Die beobachteten Capacitäten  $C_1$  im letzteren falle stimmten mit denen  $C_1$  im ersteren gut überein. Es war z. B.:

		Luft 1)		Hartgummi	Schwefel	Colophonium
	I	п	Ш			
104 C	5307	3972	2578	5330	4548	3409
104 Ca	5260	3942	2565	5276	4524	3402

Die Dielektricitätsconstanten selbst ergeben sich nach den Versuchen nit dem Kohlrausch'schen (K) und dem Quecksilbercondensator (Q) ei verschiedenen Platten wie folgt:

	I		п		ш		
	К	Q	K	Q	K	Q	Mittel
artgummi	3,17 2,28 3,85 2,57	3,07 2,30 —	3,11 2,34 3,83 2,53	8,10 2,33 —	3,20 2,31	3,24  -	3,15 2,32 3,84 2,55

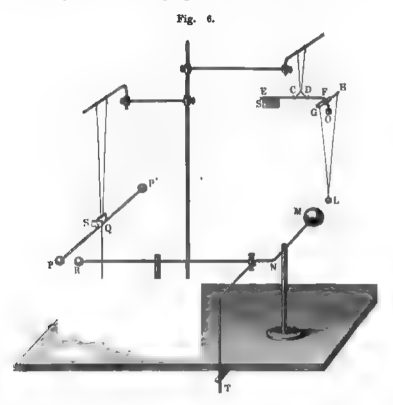
Verschiedene Abstände.

Bei Zusammenstellung der Quadratwurzeln der Dielektricitäts stanten und der Brechungsindices n der Dielektrica ist

	Schwefel	Colophonium	Paraffin
$\sqrt{D}$	1,960	1,597	1,523
<b>75</b>	2,040	1,543	1,536 - 1,516

Diese Werthe stimmen also gut mit einauder überein.

Bei anderen Versuchen wurde die Anziehung dielektrischer Kuş durch eine geladene Metallkugel gemessen 1).



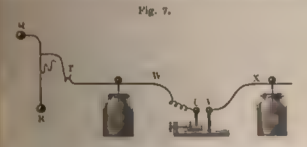
Eine Kugel I., Fig. 6, von der dielektrischen Substanz von etwa 7 Durchmesser hing an einem gebogenen Schellackfaden an einem 4 100 mm langen Querarm G.H., welcher an dem einen Ende des Arms einer Drehwage angebracht war. Der letztere hing an einem U-förm Coconfaden und trug an seinem anderen Ende einen Spiegel S zur

Boltzmann, Wiener Ber. [2] 67, p. 17, 1873, [2] 68, p. 81, 1878
 p. 307, 342, 1874\*; Pogg. Ann. 151, p. 482, 581, 1874\*.

seiner Stellung mittelst Scala und Fernrohr. Bei O konnte an erarm ein Gegengewicht angehängt werden, um die an beiden von EF wirkenden Lasten zu ägunbbriren. Der Arm der Drehar in ein mit (ioldpapier beklebtes und mit Klappen versehenes bause eingehangt, aus welchem nur die Cocon - und Schellackeransragten, um den Einfluss jeder Ausseren elektrischen Influenz e Luftströmungen zu beseitigen. Vor der Kugel L war an einem shellackfossen rubenden Draht N eine Metallkugel M beso dass die Verbindungslinie der Mittelpunkte von M und L in me G L II fiel. Der Draht N war andererseits mit einer zweiten R verbunden. Vor derselben hing, senkrecht zu der Richtung des NN, an zwei Coconfaden, deren Aufhangepunkte verschoben konnten, ein Kupferdraht mit zwei hohlen Kupferkugeln P und denen P in der Ruhelage des Brahtes gerade vor R schwebte. apferdraht trug in der Mitte einen Spiegel S und ebendaselbst Ib einen Platindraht Q mit einem in verdunnte Schweselsaure den Platinblech. Die Saure war durch einen Druht zur Erde ab-Wurde Draht N mit den Kugeln M und R geladen, so wurde Erde abgeleitete Kugel P durch Influenz elektrisirt. Aus ihrer ing kann man die dem System MNR mitgetheilte Elektricitätsberechnen. Zugleich wird auch L von M durch Influenz elekand ebenfalls angezogen und diese Anxiehung konnte wiederum die Ablenkung des Arms EF bestimmt werden.

System RNM wurde entweder dauernd, oder nur sehr kurze it der Elektricitätsquelle verbunden oder auch abwechselnd in Aufemanderfolge entgegengesetzt geladen.

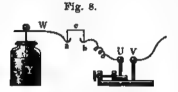
er dauernden Ladung war Draht MR, Fig. 7, durch einen anderen PW mit der inneren Belegung einer aussen abgeleiteten Leydener



Y und der einen Kugel eines Funkenmikrometers UV verbuuden, indere Kugel durch einen, wiederum mit der inneren Belegung seen abgeleiteten zweiten Flasche Z verbundenen Draht X und ablussel mit der positiven oder negativen Elektrode der anderersgeleiteten Influenzmaschine communicitte. Zuerst woren Wabgeleitet, dann wurden sie nach einander isolirt und von der

aschine dem Draht X so lange Elektricität zugeführt, dass ein Funken vischen den Kugeln des Mikrometers übersprang. Durch Aenderung s Abstandes derselben lässt sich die dabei erfolgende Ladung von  $^{\circ}NR$  reguliren.

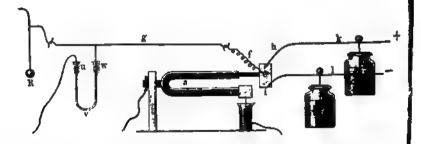
Sollte das System MNR nur ganz kurze Zeit geladen werden, so urde Draht W an einer Stelle unterbrochen und seine Enden daselbei it Quecksilbernäpfen verbunden, welche auf Schellackfüssen standen id über die ein an dem Pendel eines Metronoms isolirt befestigter rahtbügel c, Fig. 8, hinüberschwang. Wurde die Kugel U kurz nach ebergang der Funken abgeleitet, so entlud sich das beim ersten



Durchgang des Bügels c durch die Quecksilbernäpse geladene Leiter system beim zweiten Durchgang wieder, also nach einer bestimmten kurzen Zeit. — Um die Kugel der Drehwage schnell nach einander alternirend zu laden, wurde ein sa

asstreifens isolirt befestigtes Kupferblech e abwechselnd gegen die dernden Enden von zwei Drähten h und i gegengedrückt, welche mit u Polen der Influenzmaschine und zugleich mit den inneren Belegungen zeier aussen abgeleiteten Leydener Flaschen r und s verbunden warents Kupferblech stand durch einen Draht fg mit der zu ladenden Kugel Verbindung. Eine Nebenleitung derselben zur Erde durch eine sehr nne mit Wasser gefüllte Röhre uvw verhinderte eine übermässige ulung, ohne eine völlige Entladung zu bewirken.

Fig. 9.



Nach der Messung der Anziehung A der dielektrischen Kugel B irch die geladene Kugel M wurde sie durch eine mit Stanniol bekleite gleich grosse Kugel ersetzt und wieder die Anziehung  $A_1$  bestimmt den Formeln des §. 28 ergiebt sich, dass die Ladung der dielektischen Kugel im Verhältniss von (D-1)/(D+2) kleiner ist als die P Stanniolkugel, so dass also aus der Formel:

$$\frac{A}{A_1} = \frac{D-1}{D+2}$$

e Dielektricitätsconstante D su berechnen ist. Wegen geringer Absichungen in der Grösse der Kugeln und der Ladung in den Aufhänngsfäden waren noch Correctionen anzubringen, nach welchen sich bei krare ( $^{1}/_{860}$  bis  $^{1}/_{64}$  Sec.) und längere Zeit t dauernden Ladungen die igenden Dielektricitätsconstanten D ergaben, denen wir die früher von ieltzmann mit dem Condensator erhaltenen ( $D_{i}$ ) beifügen:

	$D_1$			D			
		(1/360 — 1/44)	0,9	1,8	22,5	45	90 Sec.
Areful	3,84	3,90	_	3,66	_	3,70	
djumni	3,15	3,48		3,82	<b>→</b> -	3,74	
Mar	2,32	2,32	2,51	2,56	_	8,12	-
phonium	2,55	2,48	3,63	4,23	5,11	5,28	5,61

Die Ladung der dielektrischen Kugeln durch Influenz nimmt also der Zeit zu und entsprechend scheinbar die Dielektricitätsconstante.

Sehr deutlich zeigt sich diese Zunahme der Ladung auch bei ganz blichen unter Boltzmann's Leitung angestellten Versuchen von Roich und Nowak 1), bei denen die anziehende Kugel entweder permatet (p) oder in der Minute 64 mal abwechselnd entgegengesetzt geten wurde (a). Es ergiebt sich die Dielektricitätsconstante:

	et	p
Glas	7,5	159,0
Flusespath	6,7	7,1
Quarz	4,6	>1000,0
Kalkspath, senkrecht zur Axe	7,7	9,9
" parallel zur Axe .	7,5	8,5
Selen, frisch geschmolzen	10,2	151,0
Schwefel mit Graphit	4,0	4,4

Schwefel allein zeigt diese Zunahme nicht.

Wird eine Schwefelkugel mit Paraffin oder Colophonium überzogen rebenso wie eine Paraffinkugel mit Schellacklösung lackirt, so sind die the der Dielektricitätsconstante bei dünnen Ueberzügen, z. B. in den teren Fällen, wenig von denen der unbedeckten Kugeln verschieden,

<sup>1)</sup> Romich und Nowak, Wien. Ber. [2] 70, p. 380, 1874\*.

ur bei einer dick mit Colophonium überzogenen Schwefelkugel steigt er Werth von 2,05 — 2,07 bis 2,5, ein Beweis, dass wiederum nicht die berflüchliche Leitung, sondern die dielektrische Polarisation der ganzes lasse maassgebend ist 1).

Eine andere Reihe sorgfältiger Messungen ist von Felici ausge-1hrt worden?).

Vor der einen Fläche eines aus einem Dielektricum geformten isort aufgestellten Würfels steht auf einem lackirten Glasstabe eine kreiirmige Metallplatte, welche durch einen feinen Silberdraht mit der tandkugel und dem Aufhängedraht des ein kleines Metallblättchen traouden metallenen Arms einer sehr empfindlichen Drehwage mit Spiegelblesung communicirt. Vor der gegenüberliegenden Fläche des Wärsch teht chenso auf einem lackirten Glasstabe eine Metallkugel. Gegen die elbe lässt sich eine ebenfalls auf einem Glasstiel befestigte, mit demeden um ein Charnier drehbare kleinere Kugel gegenschlagen, welche mit er Standkugel und dem Aufhängedrahte einer zweiten ähnlichen, aber reniger empfindlichen Drehwage II mit gewöhnlicher Zeigerablestas ommunicirt. Abgeleitete Metallschirme können von unten zwischen de Yürfel und die Scheibe und Kugel hinaufgezogen werden, um so die beuenz zu hindern. Zuerst wird der Schirm zwischen den Würfel auf ie influenzirte Metallplatte geschoben, die kleine drehbare Kugel a ie neben dem Würfel stehende gelegt, und sie selbst sowie die mit hr verbundene Drehwage II mit einer Elektrisirmaschine werbunden Die Stellung des Arms der Drehwage sowie die Torsion ihres Aufhänge rahtes wird bestimmt. Die Versuche werden nach jeweiliger Ablenkus er Kugeln und Drehwage mit verschiedenen Ladungen wiederholt wie o die Drehwage graduirt. Nun wird die Kugel neben dem Würfel 🗲 aden, die sie berührende Kugel und der Schirm entfernt, der erste Ar chlag der mit der influenzirten Metallplatte verbundenen Drehwage st nessen und sogleich der Schirm wieder gehoben und die Kugel zur Ere bgeleitet.

Wird ein hohler Würfel von Schwefel oder Wallrath verwendet, st der Ausschlag der Drehwage grösser, als ohne einen solchen Wärfel. ber kleiner als mit einem massiven Würfel. Werden die Würfel lackit o ändern sich bei gleichem Feuchtigkeitszustande der Luft die Restate nicht. Die elektrische Wirkung durch das Dielektricum ist als vieder von der ganzen Masso desselben, nicht durch seine Oberflich bedingt.

Wurden bei verschiedenen Ladungen der Kugel die Ladungen der 14,7 cm davon eutfernten Scheibe bei Zwischenstellen verschiedener diels rischer Würfel beobachtet, so wuchs die Ladung der Scheibe stets

<sup>1)</sup> Boltzmann, Romich und Fajdiga, Wien. Ber. [2] 70, p. 36 874\*. — 2) Felici, N. Cimento [2] 5 u. 6, p. 5 u. 73, 1871\*.

# Bestimmungen von Gibson und Barclay.

senig schneller als die Ladung der Kugel. Die influenzirende Wirkung st also im Wesentlichen der influenzirenden Elektricitätsmenge proporional. — Die Verhältnisse der influenzirenden zur influenzirten Ladung saren für

 Schwefel
 Wallrath
 Schwefel
 Metali

 1,688 bis 1,754
 1,467 bis 1,523
 1,326 bis 1,373
 1,805 bis 1,857

Aus diesen Werthen würden eich nach Rossetti (l. c., §. 42) die Dielektricitätsconstanten ableiten für

Luft Glas Walirath Schwefel 1 3,35 2,25 1,78

Wurde die Kugel vor dem dielektrischen Würfel lange Zeit geladen schalten, dann entladen und gleichzeitig der Schirm zwischen Platte und Würfel entfernt, so bemerkte man keine Ladung der Platte, ebenso wenig als vermittelst eines Chronoskops von Hipp die Entladung der Kugel zur einen sehr kleinen Theil einer Secunde vor der Fortnahme des Schirmes erfolgte. — Bei späteren Versuchen ergab sich dasselbe. Dabei wurden durch ein fallendes Gewicht nach einander zwei Hebel bewegt, deren einer die Verbindung der influenzirten Scheibe mit der Drehwage ½600 Becunde nach der Ableitung der influenzirenden Kugel durch den anderem herstellt.

Die Polarisation des Dielektricums verschwand also sofort nach dem Aufhören der polarisirenden Kraft.

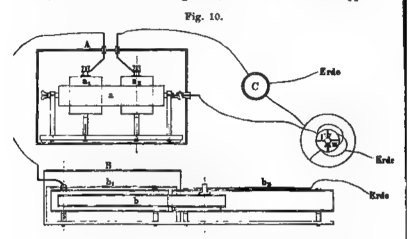
Gibson und Barclay<sup>1</sup>) wandten die folgende Compensations- 46 methode unter Benutzung von zwei Condensatoren A und B an.

Condensator A, Fig. 10 (a. f. S.), besteht aus einem isolirt aufgestellten 22.94 cm langen und 5,1 cm dicken Messingcylinder a, welcher von zwei isolirten, ihm consxialen Messingröhren a; und a; von 7,68 cm Länge und 3.6 cm Durchmesser umgeben ist. Der ganze Condensator steht in einem Messingkasten. — Der sweite Condensator B von veränderlicher Caparität besteht aus zwei conaxialen, 2,48 cm weiten und resp. 26,58 und 35,3 cm langen Messingröhren b1 und b2, in denen sich consxial ein Messingcylinder b von 36,6 cm Länge und 1,15 cm Durchmesser verschiebt. Derselbe ruht mittelst Messingfüssen auf dem Inneren der angeren Röhre b. Ein durch letztere Röhre hindurchgehender Arm zestattet seine Stellung an einer Scala abzulesen. Der Cylinder a des ersten Condensators wird mit dem einen Quadrautenpaar eines Quafrantelektrometers verbunden, dessen anderes Paar zur Erde abgeleiet ist. Röhre a steht mit der einen Belegung des zu untersuchenlen andererseits zur Erde abgeleiteten Condensators C, Röhre a, mit ler kürzeren Röhre b, des zweiten Condensators, b, mit der Erde in Verbindung. Wird die mit as verbundene Belegung des Condensators C

<sup>1)</sup> Gibson und Barclay, Phil. Trans. [2] 161, p. 573, 1878\*.

### Dielektricitätsconstante.

B. positiv geladen, während der Kern a vorübergehend abgeleitet wird, ladet sich letzterer negativ. Bei Entfernung der Ableitung zeigt sich ch kein Ausschlag an dem mit a verbundenen Elektrometer, da die luenzirte negative Elektricität in a durch a<sub>2</sub> festgehalten wird und h nur wenig über die anderen Theile der Leitung verbreitet. Wird n a<sub>2</sub> mit a<sub>1</sub> verbunden und ist der Kern von B so eingestellt, dass h die Capacität von a<sub>2</sub> jetzt auf ein System von doppelter Capacität rtheilt, so bleibt der Ausschlag Null, da nun auch eine doppelte In-



enz von  $a_2$  wie von  $a_1$  auf den Kern ausgeübt wird. Ist die Capacit nicht die doppelte, so schlägt die Nadel des Elektrometers aus. Des un die Capacität des aus b und  $b_1$  gebildeten Condensators P von Theilrich zu Theilstrich nach der Formel  $c = \frac{1}{2} l / \log (r/r_1)$  bestimmen kann, r und  $r_1$  die Radien, l die Länge bezeichnen, so ist bei der Null-rllung des Elektrometers die Capacität von C mit der von B gleich.

Bei Anwendung eines Kugelcondensators von bestimmten Dimenonen an Stelle von C kann man diese Graduirung prüfen.

Wurde ein cylindrischer, aus drei conaxialen Blechröhren gebildeter undensator, dessen Zwischenräume mit Paraffin ausgegossen waren, is r Weise an Stelle von C benutzt, dass die mittlere Röhre die eine, die nerste und äusserste die andere Belegung darstellen, so ergab sich die elektricitätsconstante für Paraffin 1,977. Sie änderte sich bei Tempeturänderungen zwischen — 12 und † 24° kaum. Auch hier dürften Eindringen der Elektricität in das Dielektricum nicht vermieden seis.

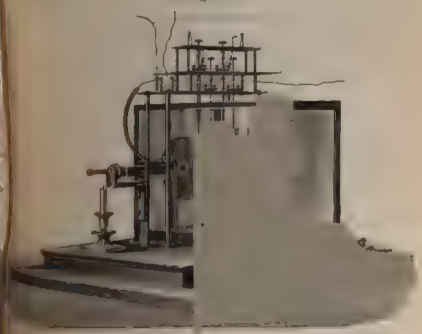
Bei Versuchen von Gordon<sup>1</sup>) berührt das Dielektricum die Beleingen des Condensators nicht, so dass kein Uebergang der Elektrici-

<sup>1)</sup> Gordon, Phil. Trans. 1879 pt. 1, p. 417°; Electricity 1, p. 109°. Dec

taten von den letzteren zu ersteren stattfindet; auch dauert die Ladung tar 1 1900. Secunde, wodurch permanente Ladungen vermieden werden. Der Condensator besteht aus 5 conaxialen kreisförmigen Platten

abede von (acc) 6 Zoll und (bd) 4 Zoll Durchmesser, die etwa in 1 Zoll Abstand von einander neben einander aufgestellt sind. b und debenso wie e und e hängen an zwei Rahmen an senkrechten Stahlstaben, die oben in Ebonitzapfen eingeschraubt sind. Letztere zind wieder in





Monigdreiecken befestigt, welche durch Schrauben horizontirt werden tomen. Platte a kann durch eine Schraubvorrichtung, von der sie durch ibent mehrt ist, gegen b vor- und zuruckgeschoben werden; ihre Versundung ist durch einem Maassetab mit Nomus auf 1 1919 Zoll genau absulesen. Der ganze Apparat ist mit einem Glaskasten bedeckt, mit Aussanne der Schraubvorrichtung tur Platte a. Die oberen Rahmen, an zuen die Platten hängen, sind mit einem Messingkasten bedeckt, die die latten b und d tragenden Stahlstäbe von Metallrohren umgeben. Zwischen die Metallplatten können von der Seite auf Schlitten dielektrische,

sent, welcher ,in increonswage" genannt wird (ein Namen, welcher Irrangen reaches, kann, vergt Thi I, §, 447), ist nach Angaben von Cl. Maxwell W Thomason construirt.

möglichst ebene Platten von 7 Quadratzell Oberfische und ½ bis 1 Zo Dicke geschoben werden. Durch Schraubvorrichtungen, welche aus der Kasten herausragen, können sie der einen oder anderen Metallplatte genähert, oder auch der einen oder anderen zugeneigt, oder etwas nac der Seite gedreht werden.

Der eine Pol eines Inductoriums ist mit der Platte c, der ander mit den Platten a und e verbunden, b und d sind mit den abwechsels den Quadranten eines Quadrantelektrometers, welches sich in einem Hols kasten befindet, c auch noch mit der Nadel desselben verbunden. Di isolirten Leitungsdrähte sind in Blechröhren eingelegt, um äussere In fluenzen zu vermeiden.

Ein Commutator gestattet, die Verbindung der Pole des Inductorium mit den Platten umzukehren.

Stehen die Platten a, c, e in gleichen Abständen und b und d gleich weit von a und e, so ladet sich das Elektrometer nicht, die Nadel seig keinen Ausschlag. Wird aber zwischen a und b eine dielektrische Platt gebracht, so erscheinen die mit b verbundenen Quadranten stärker ge laden. Da bei der abwechselnden Richtung der Inductionsströme die Ladung sowohl der Quadranten, wie der Nadel des Elektrometers wech selt, wird hierdurch die letztere einseitig abgelenkt, und man kann durel Verschiebung der Platte a um die Länge a die Nadel wieder auf Nubringen. Dann wirkt die dielektrische Platte, deren Dielektricitätsoop stante a sei, wie wenn die an ihrer Stelle befindliche Luftschicht von der Dicke a um a verkürzt wäre, a h. es ist a a verkürzt wäre, a h. es ist a a a verkürzt wäre, a h. es ist a a a verkürzt wäre, a h. es ist a a a verkürzt wäre, a h. es ist a a a verkürzt wäre, a h. es ist a a verkürzt wäre.

						Þ	$V\overline{D}$	Brechungs- index
Ebonit		,				2,284	_	_
Guttapercha					. '	2,462		-
Chatterton's Misching						2,547	_	-
Schwarzer Kautschuk			,		٠	2,220	_	-
Vulcanisirter Kautschuk			,			2,497	_	-
Schwefel				,		2,58	1,6060	2,115
Schellack	٠.					2,74	-	_
Paraffin						1,9936	1,4119	1,422
Schwefelkohlenstoff						1,81	1,3456	1,6114
Doppelt extra dichtes Flintglas	١,					3,164	1,7783	1,7480
Extra dichtes Flintglas		٠				8,054	1,7474	1,6757
Leichtes Flintglas						3,013	1,7343	1,5920
Hartes Crownglas						3,108	1,7629	1,5113
Gewöhnliches Glas						3,243	1,8009	1,548
						1	I	k .

# Bestimmungen von Hopkinson.

Bei vier Platten von Ebonit von 0.264, 0.516, 0.509 und 0.754 Zoll Dicke ergab sich D = 2.3077, 2.3097, 2.2452, 2.2697. Bei fünf Platten von Paraffin schwankte D zwischen 1.9654 und 2.0145. Die Zahlen simmen also im Ganzen gut mit einander überein.

Paraffinplatten enthalten meist Hohlräume; berechnet man ihre mittlere Dicke ohne dieselben aus ihrem Gewicht und specifischen Gewicht, werhält man die Zahl in der Tabelle. — Die Zahl für Schwefelkohlenstoff ist erhalten, indem die Wirkung des von ihm erfüllten Glastroges sahrahirt wurde 1).

Da bei wiederholten Versuchen Glasplatten eine 6 bis 12 Proc. gössere Capacität zeigten als 18 bis 19 Monate vorher, soll die Capacität zich mit der Zeit ändern, indess lassen sich doch kaum die einfissenden Fehlerquellen hinlänglich controliren, um diese übrigens bei den Erschütterungen, denen stets das Glas ausgesetzt ist. nicht unwahrstelnliche Veränderung als bewiesen anzusehen.

Auch Hopkinson's) hat sehr sorgfältige Versuche angestellt.

Zuerst wird bewiesen, dass sich ein wohl isolirter Glascondensator in 1/2000 Secunde fast vollständig entladet. Hierzu diente eine Flasche se leichtem Flintglas mit dunnem Körper und dickem Halse, welche in an den Rand mit concentrirter Schwefelsäure gefüllt ist. Die innere Belegung der Flasche ist mit einem auf einer Ebonitplatte befestigten Estallstück verbunden, gegen welches ein L förmiger um eine auf einem Econitatiick befestigte Schneide drebbarer Metallhebel mit seinem horiwatalen Arme drückt. Gegen den verticalen Arm des Hebels schlägt an mit der Erde verbundenes, vorher um 450 gehobenes Pendel, welches die Flasche entladet und zugleich den Hebel von dem Metallstück abheht and so die Flasche isolirt. Die rückständige Ladung wurde dann mittelst des Quadrantelektrometers bestimmt. Bei Ladung der Flasche durch 4 und 8 Elemente war der Ausschlag desselben vor und nach der Entladung 444 und 34 resp. 888 und 61 Scalentheile. Auch dieser bleine Ausschlag rührte von der Vertheilungswirkung der Nadel des Elektrometers auf die mit der Flasche verbundenen Quadranten her. Wurden letztere nach der Ladung von der Flasche getrennt und erst nach der Entladung mit ihr verbunden, so betrug mit 8 Elementen der Rückstand 25, mit 20 aber 61 Scalentheile. Bei der 0,00006 Scounden dauernden Entladung ist der Rückstand also kleiner als 3 Procent der Unprünglichen Ladung. Die Zeitdauer der Entladung wurde dabei betimmt, indem ein Condensator aus Paraffin mit Stanniolbelegungen von Dekannter Capacität durch Drähte von 512 und 256 Ohm Widerstand nit dem Metallstück verbunden, auf eine durch das Elektrometer messe-

48

Gordon, Nature 20, p. 485, 1879\*; Electricity 1, p. 121\*. — <sup>2</sup>) Hoptinson, Phil. Trans. London 1881, 2, p. 385\*; frühere Versuche Ibid. 1878. 17\*; Beibl. 1, p. 585\*, 5, p. 523\*.

are Ladung gebracht und dann mittelst des Apparates entiaden wurde ie beidemale beobachteten Rückstände geben ein Masss für die Zeit<sup>1</sup>). 

furde die Zeitdauer etwas verlängert, indem zwei Hebel hinter einander gleicher Weise von dem Metallstück abgehoben wurden, und so die lasche zwei mal im Abstand von <sup>1</sup>/<sub>80</sub> Secunde entladen wurde, so war ich der Rückstand nabe derselbe (<sup>1</sup>/<sub>17000</sub>).

Bei Temperaturen von 14 und 60° C. änderte sich die Capacität in erhältniss von 275:280, indess stieg dabei die Schwefelsäure in den als der Flasche. Bei einem anderen Versuche wurde die Flasche abgehlt, wobei die früher benetzten Randstellen der Flasche befeuchtet ieben. Von 81 bis 73° sank die Capacität von 269,5 auf 264.

Andere Versuche wurden mit einem Condensator aus fünf Platten bede in gleichen Abständen angestellt, von denen b und d etwas kleier waren (vgl. Fig. 11). b und d wurden mit den Quadranten eines Elekometers, e mit der inneren Belegung der Flasche desselben und einem ol eines Inductoriums, a und e mit der Hülle des Elektrometers und em anderen Pol des Inductoriums verbunden. e wurde verschoben bis Erregung des letzteren das Elektrometer keinen Ausschlag gab. Dass urde zwischen e und d eine Glasplatte gebracht und derselbe Versuch igestellt. Bei Berücksichtigung des zwischen d und e gebliebenen iftraums ergab sich für extradichtes Flintglas die Dielektricitätscorante D = 9.896.

Bei den entscheidenden Versuchen wurde eine Chlorsilberhatteris n 1000 sorgfältig isolirten Elementen, ein Schutzringcondensator, swei hlittencondensatoren, die zusammen sehr verschiedene Capacitäten berellten (§. 46), und ein Umschalter von besonderer Construction benutzt is eine Quadrantenpaar des Elektrometers war zuerst mit der Erde, der hutzring und die Platten in demselben mit einem Pol einer Saule, der hlittencondensator mit dem anderen Pol verbunden. Dann wurden die ladranten und Condensatoren durch den Umschalter isoliet und mit nander verbunden, während der Schutzring zur Erde abgeleitet war. tranf wurden die vereinten Conductoren mit den Quadranten des Elekometers verbunden, welches keinen Ausschlag geben durfte, wenn ihre spacitäten gleich waren. Die letztere Verbindung wurde unmittelber ch ihrer Herstellung gelöst. Zwischen die Platten des Schutzring ndensators wurden die zu untersuchenden Platten gebracht. So ergaben ch die Dielektricitätsconstanten D. Die den Bezeichnungen beigefüga Zahlen bezeichnen die Dicke der Platten in Millimetern.

<sup>1)</sup> Siehe Sabine, Phil. Mag. [5] 1, p. 337, 1876.

Doppelt extra dichtes Flintglas, 4,5	mm. D - 9,096 (10,1),
Dichtes Flint, 16,57 mm	
Leiebtes Flint {15,04 mm}	$D = \begin{cases} 6.72 & (6.83), \\ 6.69 & (6.85), \end{cases}$
Schr leichtes Flint, 12,70 mm	D = 6,61 (6,57),
Hartes Crownglas, 11.62 mm	D = 6.96,
Tafelglas, 6,52 mm	D = 8,45,
Paralfin, 20,19 mm	D = 2.29.

Die in Klammern stehenden Werthe sind die durch die früheren Bemmungen arhaltenen. Sie weichen also von den neueren nur wenig ab. Bei Vergleichung der Ladung der zuerst erwähnten Leydener Flasche

der eines graduirten Schlittencondensators änderte sich bei Anwenz von 10 bis 500 Chloreilberelementen, ebenso bei Benntzung von bis 1800 Elementen, die relative Capacität von nur 0,28 Proc. Daste ergab sich bei Anwendung einer sehr dunnen Glaskugel.

Diese Vereuche geben also bei den verschiedenen angewendeten standen übereinstimmende Resultate, dagegen weichen sie von denen Gordon, auch bei Benutzung der von letzterem befolgten Methode.

br bedeutend ab.

Nach quantitativen Messungen von Boltzmann<sup>1</sup>) besitzen an- 49 unp Krystalle eine ungleiche elektrische Polarisirbarkeit nach verbed-nen Richtungen, und dieselbe steht wiederum mit der lacht-kung in nahem Zusammenhang.

Ber Kugeln, welche aus natürlichen Schwefelkrystallen geschnitten ven, erzeicht die Dielektricitatsconstante in der Richtung der Halbigelinie des apitzen Winkels zwischen den optischen Axen ihr Maxim. ibenso ist der Brechungsindex am grössten, wenn die Lichtungungen in derselben Richtung erfolgen.

The Dielektricitätsconstanten ergeben sich für die grosse  $D_{\sigma}$ , mitte  $D_{\pi}$  und kleinste Axe  $D_{\lambda}$  direct, sowie nach der Berechnung sus der

dittrechung.

	Do	$D_m$	$D_k$		
beob.	4,773	3,970	3,811		
tier.	4,596	3,886	3,591		

Eine Anzahl foster Körper zeigt bei niederen Temperaturen dielek- 50 be Polarisation. Werden sie erwärmt, so fangen sie schon vor dem buelzen an zu leiten und zersetzt zu werden, und diese Leitung nimmt höherer Temperatur zu.

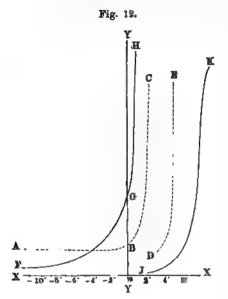
So verhalt uich z. B. Eis. Eisstücke von 2 Zoll Länge und 2 Zoll ke elektrisiren aich bei — 20° beim Heranbringen eines elektrisirten

b Boltzmann. Wien. Ber. [2] 70, p. 342, 1874°, Archives de Geneve ber. 35, p. 446, 1876°.

etallstückes an ihr eines Ende nicht; bei — 8° nur auf eine kurse recke, während Wasser leitet 1).

Die Dielektricitätsconstante und Leitungsfähigkeit des Eises ist von yrton und Perry<sup>3</sup>) bestimmt worden. Das Eis war aus destillirten asser in einem kupfernen, als Elektrode dienenden flachen Gefäss gebren.

In demselben diente eine auf drei Glasfüssen stehende, gerade vom asser berührte Kupferplatte als zweite Elektrode. Bei — 13,5° besist is Eis pro Cubikcentimeter eine Capacität von 0,002 Mikrofarad; seine ecifische Inductionsfähigkeit ist 22,168 gegen die der Luft gleich Ein, ährend die des Wassers von 8,7 Grad, 2240 mal so gross ist. Bei höben Temperaturen beginnt das Eis allmählich immer besser zu leiten



und zeigt, wenn die Kupferplatte im Gefäss durch eine Zinkplatte ersetzt ist, Polarisationsströme.

In Fig. 12 sind auf der Abcissenaxe die Temperaturer, als Ordinaten der punktirten Curven ABC and DE die Capacităten, als Ordinates der voll ausgezogenen Curves FGH und JK die Leitungfähigkeiten des Eines und des Wassers angegeben: Dis Punkte A und E entepreches den Capacităten von etwa 0,002 und 0,1185 Mikrofarada für den Cubikcentimeter bei resp. -12,0 und +50, die Punkte F und K den Wider ständen von 2240 und 0.34 Megohms bei resp. — 12,4 und 11,02°.

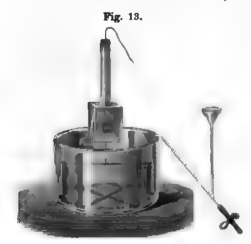
Bei der Bestimmung der Dielektricitätsconstanten der Flürgkeiten bietet sich die Schwierigkeit, dass leicht durch Strömungen erelektrische Vertheilung geändert werden kann, wie schon Bd. 1, §. 565 wähnt ist, dass eine Leydener Flasche, deren dielektrische Zwischenhicht aus Terpentinöl besteht, nicht dauernd geladen werden kann.

<sup>1)</sup> Achard, Chemisch-physische Schriften Berl. 1780, p. 11\*; auch scholl ideutungsweise von Franklin, Exp. and obs. p. 36\*. — 2) Ayrton und erry, Chem. News 35, p. 229, 1877\*; Phil. Mag. [5] 5, p. 43, 1878\*; Beitl. p. 162\*.

Fehlerquelle ist bei Beurtheilung der folgenden Verauche au be-

dessungen der Dielektricitätsconstanten von Flüssigkeiten sind von z<sup>1</sup>) vorgenommen worden. Er verwendet ein cylindrisches (Hast., Fig. 18, von 10 cm Höhe und 15 cm Durchmesser, auf dessen wände und Boden im Inneren vier von einander getrennte Stanniolm von je 10 cm Breite geklebt sind. In dem Glase hängt an einem m Silberdraht eine Lförmige Platinnadel, welche an ihren Enden al gestellte, halbeylindrische Platinbleche trägt. An der Nadel wird piegel befestigt. Sie ist mit der Erde verbunden; das eine Paar tanniolstreifen konnte durch einen Commutator mit der Erde, das e mit dem einen Pol einer andererseits abgeleiteten aus Zink-Kupferstr-Elementen bestehenden Säule verbunden und diese Verbindung kehrt werden. Das Glas wurde mittelst eines seitlichen Rohres mit niedenen Flüssigkeiten gefüllt.

Die Anziehung der Nadel bei Ladung der Stanniolstreifen mittelet Pole von dem Potential V ist, wenn y die Capacität der Streifen, D



die Dielektricitätsconstante der Flüssigkeit ist.

A<sub>B</sub> = const Dγ . V<sup>3</sup>, welche durch die Torsion des Fadens compen-

 $A = const \gamma V^2$ 

würde

sirt wird. In der Luft

sein. Ist in der Flüssigkeit der Torsionswinkel  $\varphi_D$ , in der Luft  $\varphi$ , so wird demnach

$$D=\frac{\varphi_D}{\omega}$$
.

der Voraussetzung, dass der Torsionswinkel dem Quadrate der auf treifen befindlichen Elektricität proportional ist. Ist dies nicht der so kann man durch die Bestimmung der Ablenkungen bei Ladung itreifen mittelst einer aus verschiedenen Zahlen von Elementen sutengesetzten Säule das Elektrometer graduiren. — Besser hätte man i Drehen des Kopfes der Torsionswage die Nadel stets auf die frühere eingestellt und die Ablenkung nach Aufheben der Elektrisirung mmt. — Die Schwingungen der Nadel in der Luft wurden der

<sup>)</sup> Silow, Pogg. Ann. 156, p. 389, 1875.

echselnde Verbindung der Streifen mit der Säule compensirt; in den üssigkeiten dämpften sie sich von selbst.

Bei zwei Sorten Terpentinöl ergab sich für I in drei Versuchsreihen  $=2,277,\ 2,279,\ 2,251;$  für II in einer Versuchsreihe D=2,173, so im Mittel D=2,221 und  $V\overline{D}=1,490.$  Der Brechungsexponent s a Terpentinöls für unendlich lange Wellen ergiebt sich aus der Formel  $=A+B/\lambda^2,$  wo  $\lambda$  die Wellenlänge ist, nach mehreren Bestimmunn von n für die Linien  $D,\ b,\ F',\ G$  gleich 1,459. — Für eine beimmte Sorte Petroleum war D=2,037  $(2,009-2,061);\ V\overline{D}=1,428,$  =1,431.

Bei anderen Versuchen verwendete Silow?) eine Methode, welcher von Siemens (Thl. I, §. 134) angegebenen gans ähnlich ist, nur irde die selbstthätige Wippe durch einen rotirenden Commutator, eine nonitplatte mit Metalleinlagen ersetzt, durch welchen die eine Platte des indensators abwechselnd mit dem einen Pol der Säule und dem anderesits zur Erde abgeleiteten Multiplicator eines Galvanometers verbunden irde, während der andere Pol der Säule und die zweite Condensatoratte zur Erde abgeleitet waren.

Der Condensator bestand aus zwei kreisförmigen vergoldeten Plattes, elche durch 1½, mm dicke Stücke von Hartgummi von einander getrenst aren. Die untere Platte stand auf drei Füsschen in einem innen mit anniol belegten und zur Erde abgeleiteten Glasgefäss. Das Galvanceter enthielt zwei mit einander verbundene möglichst astasirte Spiegelagnete, die zwischen den Multiplicatorrollen an einem 2,5 m langen lberdrahte (vergl. übrigens Thl. I. §. 41 Anm.) hingen. Als Batterie irde eine Säule von 175 Kupfer-Wasser-Zink-Elementen benutzt. Sind i gleicher Rotationsgeschwindigkeit des Commutators und constant bleinder elektromotorischer Kraft der Säule die Ablenkungen des Galvanceters gleich  $\varphi_l$ ,  $\varphi_D$  und  $\varphi$ , wenn sich der Condensator in Luft oder in ner Flüssigkeit befindet, deren Dielektricitätsconstante gleich D ist, er der Verbindungsdraht allein in die Schliessung eingeschaltet ist;  $\gamma$  die Capacität des Condensators in der Luft, c die des Verbindungsahtes, so ist:

$$\varphi = const k$$
 $\varphi_1 = const (y + c)$ 
 $\varphi_D = const (y \cdot D + c),$ 

50

$$D = \frac{\varphi_D - \varphi}{\varphi_l - \varphi}.$$

Wurde der Condensator mit dem Verbindungsdraht in Luft oder in mzol unter Anwendung verschiedener Zahlen von Elementen der Bat-

<sup>1)</sup> Vergl. Silow, Pogg. Ann. 158, p. 312, 1876\*. — 2) Silow, Pogg. Ann. 8, p. 306, 1876\*.

geladen, so ergab sich, dass die Dielektricitätsconstante von der zomotorischen Kraft unabhängig war.

en mit den Brechungsexponenten n für die Wellenlänge 1 = a zu-

	D	VD	19	
Terpentinol	2,153 (2,104 bis 2,182)	1,469	1,461	
Benzol	2,198 (2,153 bir 2,264)	1,483	1,482	
Petroleum 1	2,071 (2,050 bis 2,103)	1,439	1,431	
Petroleum II	2,037 (2,009 bis 2,086)	1,428	1,431	

Nach der §. 48 erwähnten Methode hat Hopkinson die Dielek- 53 inteconstanten D von verschiedenen Flussigkeiten bestimmt. Die- 22 wurden in den ringförmigen Raum eines Doppelcylinders gebracht. Wichem ein isoluter, mittelst drei Messingstaben an einer Ebonite hängender, den Cylinderflächen conaxialer Cylinder gesenkt werden ise. Die Capacität dieses Cylinders wurde mit der eines Schlittentenstors, erst bei Fullung mit Luft, dann mit den Flüssigkeiten dichen. Die Brechungsindices si wurden an den für diese Bestimten dienenden Flüssigkeitsproben gemessen. So war für:

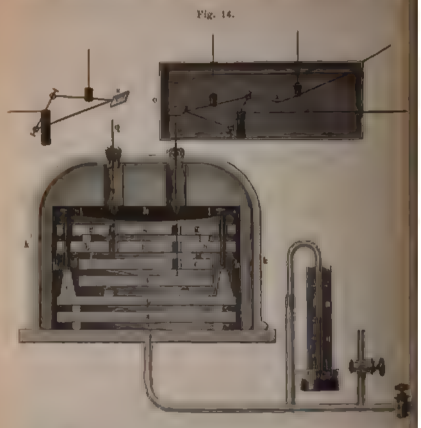
	N <sub>ec</sub>	31 <sup>3</sup> go	b
eungeut	1,3865	1,022	1,92
emiot (Fields)	1,4408	2,075	2,07
oum(), gewihnlicher	1,4410	2,078	2,10
mt, Mchimierůl	1,4443	8,086	2,13
mile (känflich)	1,45×6	2,128	2,23
unil	1,4674	2,168	4,78
section	1,4611	2,135	3,02
adl	1,4598	2,131	3,16
od	1,4578	2,125	3,07

Hiernach stimmen die Quadrate der Brechungsindices für unendliche 54 enlängen für die vier letzt erwähnten Stoffe nicht mit den Dielek-Itseenstanten überein; indess sind dieselben sämmtlich Fette, und bis zu einem gewissen Grade Leiter, wahrscheinlich Elektrolyte.

Zur Bestimmung der Dielektricitätsconstanten verschiedener verwendete Holtzmann!) einen Condensator, welcher aus zwei

Boltzmann, Wien. Ber. 69 p. 79%, 1874°, Pogg Anu. 155, p. 403, 1875°.

horizontalen Metallplatten bestand, von denen die untere d vermute, dreier Schellackfüsschen auf einer anderen Metallplatte b rinte, webb mit einer dritten darunter befindlichen horizontalen a durch drei Mesaust füsse verbunden war. Auf verticalen Vorsprüngen e am Rande von truhten drei Ehonitschrauben hi, welche ein System von zwei parallelsu durch Messingstückehen verbundenen horizontalen Metallplatten bi mil g trugen. An der unteren derselhen hing mittelst Schellackstäbehen in zweite Collectorplatte e. Die ausseren Platten dienten nur zum Schutz



gegen Warmeeinstasse, welche eine Biegung hätten verursachen könner Das Plattensystem war mit einer dünnen Messingblochhülle k umgeber durch die von oben zwei mit Schellack eingekittete Drahte hindurch gingen. Der eine q ging, durch Lust isolirt, durch zwei weitere in de obersten Platten eingeschnittene Locher zur oberen, der andere p aus noch durch letztere zur unteren Condensatorplatte. Der ganze Appara wurde evacuirt.

# Versuche von Boltzmann.

Wurde die untere Condensatorplatte mit einem Kirchhoff'schen lektrometer verbunden und Gas in den Apparat eingelassen oder deralbe entleert, so ergab sich keine Ladung, so dass die Reibung der Gase a den Platten keine Elektrigität erregte. Wurde die eine Platte geiden und nach längerer Zeit entladen, die andere darauf auf ihre Ladung intersucht, so zeigte sie weit über die Zeit eines Versuches hinnus keine Bektrisirung, so dass auch ein directer Uebergang der Ecktricität von ler einen Platte zur anderen nicht zu befürchten war. - Ein Pol einer undererseits abgeleiteten Säule von 300 Daniell'schen Elementen war nit einer um ein Charnier drehbaren isolirten Metallplatte s verbunden. lie auf den Zuleitungsdraht q zur Collectorplatte e gesenkt wurde, wodurch sie auf das Potential V geladen wurde. Ein ahnliches Blech r vermitzeite die Verbindung der Condensatorplatte d durch die Drühte 1 und m ider a mit einem Kirchhoff'schen Elektrometer oder der Erde. Hülle des ganzen Apparates war abgeleitet. - Werden die Verbindungen mit der Batterie und der Erde aufgehoben und Gas aus dem Apparate entfernt oder ihm zugeführt, so möge sich die Dielektricitätscoustante von  $D_i$  auf  $D_2$  ändern. Dann ist überall das Potential  $D_1$   $D_2$  mal to gross als früher; in der Condensatorplatte, wo es vorher Null war, at es also immer noch Null, in der Collectorplatte VD, D2. Jetzt wird Lie Collectorplatte durch neue Verbindung mit der Säule wiederum auf Les Potential V gebracht, während die Condensatorplatte mit dem Elek-Fometer verbunden ist, und der Ausschlag A beobachtet, welcher mithin **lem Potentialzuwachs** V (1 —  $D_1$ ,  $D_2$ ) der Collectorplatte entspricht, Nun verbindet man in gleicher Weise erst bei Ableitung der Condensatorolstte und des Elektrometers die Collectorplatte mit der Saule von \* Elementen und ladet sie dadurch zum Potential V, isolirt die Collector-Platte mit dem damit verbundenen Elektrometer und beobuchtet den Ausching At derselben bei Anwendung einer Säule von n. [- 1 Elementen. Jerselbe entspricht dem Zuwachs des Potentials der Collectorplatte um V. Durch Vergleichung der Ausschläge A und  $A_1$  kann mithin  $D_1$   $D_2$ estimmt werden.

Innerhalb der Grenzen der Beobachtungsfehler ist die Zunahme der Bielektricitätsconstante der des Drucks proportional. Gälte dies bis zur ölligen Luftleere, so würde, wenn die Dielektricitätsconstante des Vnnums gleich Eins ist, die Quadratwurzel dieser Constante VD für verthiedene Gase beim Druck von 760 mm Quecksilber und 0°C, sich wie  $_{\rm I}$  folgender Tabelle ergeben.

	D	1 D		
othensoure	1,000,590 1,000,448 1,000,264 1,000,90 1,000,904 1,000,7312	1,000295 1,000473 1,000343 1,000343 1,0003497 1,000858	1, AH0594 1,450547 1,685-14 1,060503 1,000578	

Die Werthe u sind die zugehörigen Brechungsindices der Gase.

55 Bei den Versuchen von Ayrton und Perry!) wurden zwei Conder satoren verwendet. Der eine a bestand aus einer auf einem Steinpfeler festgelegten quadratischen Platte a. Fig. 15, von 1815 qua Oberfläche un



einer durch drei Stellschranbei von Ebonit über ihr parallel subgestellten auf der Ruckseite darc Rippen verstärkten eben selcher Phatte. Der zweite war gehilde auseinem Blechkasten, in welchen 11 Metallplatten von je 324 gen Überflache parallelneben einande befestigt waren, so dass die zegeraden mit dem Kusten, die geraden mit einem isolirt duri ein Glasrohe aus ihm heratigehenden Drahte verbundet wiren. Der Kasten wurde mit 14% oder anderen Gasen gefüllt.

Die eine (Condensators) Philijedes Condensators war mit de Erde verbunden. Mittelst eine Schlussels wurde nach einande die Collectorplatte des einen und des anderen Condensators resmit dem positiven und negativa Polieiner Süule von 87 Dannelleschen Elementen verbunden, war rend jedesmal ihr freier Polier

<sup>1)</sup> Avrion und Perry. On the specific inflictive Capacity of Gases, Artic Sec. of Jajan, Apr. 18, 1877", auch troudon, Electrony 1 p. 130, 188

Erde abgeleitet war. Die Collectorplatten wurden dabei auf gleiches uml sutgegengesetztes Potential V geladen. Dann wurden die Collectorplatten solmt und unter einander und mit dem einen Quadrantenpaar eines Quadrantelektrumeters verbunden, dessen anderes Paar abgeleitet war.

Sind the Capacitaten der Condensatoren C und  $C_1$ , so sind three Lainingen VC und  $VC_1$ , also die am Elektrometer abgelesene Ladung  $I_1 = k V(C - C_1)$ , wo k eine Constante ist.

Darauf wurden die Pole der Saule durch eine Brückenleitung von 15 mm Einheiten Widerstand verbunden, ein Punkt derselben abgebitet mit ein anderer mit dem Elektrometer verbunden, welches dabei das fetentual i un diesem Punkte und zugleich das Verhältniss v/V - n augsb Wurden nunmehr beide Collectorplatten mit jenem Punkte verbunden, also in gleichem Sinn gelsehen, und dann mit dem Elektrometer in Verbindung gesetzt, so gab dieses die Ladung  $L_T = kv (C + C_1)$  –  $kVn (C + C_1)$ . Aus  $L_1$  und  $L_2$  folgt das Verhaltniss von C zu  $C_1$ .

Bei Versuchen unt verschiedenen Gasen ergab sich so der relative Worth der Capacitäten  $C_1$ , welche den Dielektricitatseonstanten D proputonal sind. So war:

									11
Luft			٠	٠	٠	٠	٠		1,0000
Vacuum .	,		٠				,	ę	0,9955
Kohlensau	re		÷				ı,	٠	1,0003
Wannerstol	FI"		٠		٠		4		0,9998
Koldengas		,						a.	1,0004
Schweflich	te	84	ur	107					1.0037

In Betreff der ans diesen Versuchen gezogenen Schlusse ist zu beseiten, dass die Bestimmungen der Dielektricitätsconstanten der Gase in Messung der Ladungen der Condensatoren bis auf weniger als Zehntel Procent erfordern, innerhalb welcher Grenzen meist die Abschungen der Werthe D unter einander liegen, und woxu unsere ein Liektrometer doch wohl kaum ausreichen dürften, sowie dass is de Staubehen auf den Condensatorplatten schon Fehler bedingen konstanten die innerhalb dieser Grenzen liegen. Hiernsch sind die Rezultate mehr als sicher zu betrachten.

In § 16 haben wir der Berechnung der elektrischen Vertheilung bei 56 begenwart von Dielektrieis die Hypothese zu Grunde gelegt, dass die unteren aus einem nichtleitenden Medium bestehen, in welches gut leide Theilehen eingelagert sind. Durch folgende Betrachtungen könnte a unter obiger Annahme das Verhältniss k des Volumens derselben zu a des ganzen Dielektrieums ohne directe Bestimmung von D erhalten.

<sup>\*</sup> Versuche von Ayrton, Lodge Gordon mil Perty iher die Dielek als costente der Lutt bei starker Verdunnung sind noch nicht abgeschlos Riq. Brit. Ass. 1880, Bedd. 5, p. 368.

Sind die Belegungen einer Batterie, deren Dielektrieum die Dieke die Dielektricitätsconstante D habe, auf die Potentialmvenux  $V_1$  und  $V_2$  geladen, ist die Oberfläche der Belegungen S, ist die Elektricitätsmengt auf denselben Q, so ist die bei der vollständigen Entladung der Batterië geleistete Arbeit gleich:

$$Q = V_2 Q (V_2 - V_1).$$

Da nach dem §. 26 die Elektricitätsmenge bei der Potentialdifferenz Eins gleich DS,  $4\pi c$ , bei der Potentialdifferenz  $V_2 - V_1$  gleich  $Q = SD(V_2 - V_1)$   $4\pi c$  ist, so folgt daraus:

$$\Omega = \frac{2\pi e}{8D} \cdot Q^2.$$

Nach §. 28 ist aber D = (1 + 2k) (1 - k), wornus folgt:

$$\mathfrak{Q} = \frac{2\pi c}{S} \cdot \frac{1-k}{1+2k} \cdot Q^2.$$

Bestimmt man danach die Warmemenge in dem Entladungskreise eines Condensators bei Anwendung verschiedener gleichgestalteter dielektrischer Platten, so kann man für dieselben den Werth & berechnen.

Bei Versuchen von Schwedoff 1) war z.B. die in einem Drahte im Schliessungskreise erzeugte Warmemenge bei einem Condensator mit einer Tafel von Ebonit 2,2 mal grosser als mit einer Glasplatte. Ist für erstere der Werth  $k=k_1$ , für letztere gleich  $k_2$ , so muss also sein:

$$\frac{1-k_1}{1+2k_1}=2.2\,\frac{1-k_2}{1+2k_2}.$$

Da nun k, zwischen O und 1 liegen muss, muss die linke Seite zwischen 1 und O liegen, d. h.

$$2.2 \frac{1-k_2}{1+2k_2} < 1 \text{ oder } k_1 > \frac{1.2}{4.2}$$

sein. Demusch müssten im Glase die leitenden Theilehen über 1/4 seit nes Volumens einnehmen.

Die Ladung eines Condonsators mit einer Zwischenschicht von Lubzwischen den Belegungen erfolgt in weniger als 1 300 Secunde vollstür dig. Dies hat Pellat 2) gezeigt, indem er einen Luftcondensator vor 1 Mikrofarad Capacität durch eine oscillirende Zunge abwechselnd mit zwei auf einer bestimmten Potentialdisserenz besindlichen Punkten eine Schliessung-kreises verband und durch ein Spiegelgalvanometer und vor schiedene Widerstände entlud. War der Widerstand des Entladungs

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Schwedoff, Pogg Ann 187, p. 559, 1889<sup>3</sup>. — <sup>2</sup>) Pellat, Journ. d Phys. 10, p. 358, 1881<sup>3</sup>, Beibl. 5, p. 876<sup>3</sup>.

bruses kleiner als 1000 0hm, so blieb die Ablenkung der Nadel wesentben constant; bei Widerstäuden von 2000 bis 8000 0hm sank sie, indem die Entladung nicht mehr vollständig erfolgte. Die die durchgebende Eektricitätsmenge Q messende Ablenkung entsprach dann der Formel von 0 hm.

$$Q = Y_0 C(1 - e^{-\frac{T}{CR}}),$$

wo C die Capacität des Condensators. T die Entladungsdauer bezeichnet vergl Thl. I. §, 393). Das zweite Glied ist aber meist gegen das erste in ternachlässigen.

Dagegen nimmt, wie wir schon mehrfach erwähnt haben, die Ladung US wes mit einem anderen Dielektricum verschenen Condensators mit der Leit zu.

Diese Zunahme der Capacität der durch eine constante Elektricitatequelle geladenen Condensatoren kann einmal davon herrühren, dass Molecule des Dielektricums eine bestimmte Zeit brauchen, um sich in thre elektrischen Gleichgewichtslagen einzustellen, resp. die in den Melegulen enthaltenen Elektricitäten, um sich bis zu dem der wirkenden Araft entsprechenden Maximum zu scheiden 1). Indess dürfte diese Ursiche weniger Einfluss haben, da die Ladung meist in sehr kurzer Zeit waterich einen bedeutenden endlichen Werth annimmt und dann erst ganz allmählich austeigt. Wurde dieser Grund allein das Anwachsen der Ladung bedingen, so musste bei der Trennung des dielektrischen horsers, z. B. eines Parashneylinders, in zwei den Belegungen augebearte Halften auch nach längerer Zeit jede derselben in einer allerseits reschlossenen, mit einem Elektrometer verbundenen isolirten Blechbüchse treegl Thi, I. §. 109) such volling unelektrisch erweisen, da in jedem renchteten oder elektrisch geladenen Molecul stata gleiche Mengen posither and negativer Elektricität enthalten sind. Sie erscheinen aber nach Augerer Zeit entgegengesetzt geladen, wie die ihnen zugekehrten Beloguogen. Man kann darans schliessen, dass überwiegend die allmähliche usung der Elektricitat im Dielektricum in der Richtung der wirkenter Kraft die dauernde Ladung des Dielektrieums an seinen Endflächen ert somit auch die Zunahme der Capacitat eines aus demselben und twee Metaliplatten gebildeten Condensators zur Folge hat. Die Grösse by Ladung dieses Condensators bei Verbindung seiner einen Belegung alt einer constanten Elektrioitatsquelle und Ableitung der anderen häugt 1. 1) von der Starke der dielektrischen l'elarisation, 2) von der Leitungs-Bargheit des Dielektrieums, 3) von dem Widerstand, den die Zwischentocht zwischen den Belegungen und dem Dielektricum einer Vereinime der Elektricitäten in beiden entgegenstellt, 4) von der Dauer der schndung mit der Elektricitatsquelle.

<sup>1,</sup> Belli, Corso di fizica sperimentale 3, p. 294".

Auch wäre es möglich, dass die aus ihrer Lage verschobenen Elekicitäten 1), resp. die gedrehten Molecüle nicht sofort nach Aufheburg er elektrisirenden Kraft in ihre unelektrischen Lagen zurückkehrten er Körper also elektrisch bliebe. Man würde nach dem im Gebiet de lagnetismus üblichen Sprachgebrauch diese Eigenschaft der Körper einer genannten Coercitivkraft zuschreiben, welche etwa die gedrehten Moceüle in ähnlicher Weise verhinderte, sofort in ihre Ruhelagen zurücktikehren, wie die Molecularkräfte bei der elastischen Nachwirkung eformirter Körper.

Eine solche dielektrische Nachwirkung ist bei Kugeln von Gia, uarz und Flussepath, sowie von einem Gemenge von Schwesel und raphit, auch von frisch gegossenem Selen (welches aber mit der Zeit itend wird) von Boltzmann<sup>2</sup>) in der Weise beobachtet worden, dass bei 4 mal in der Secunde erfolgenden entgegengesetzten elektrischen Einrickungen während dreier Halbschwingungen die Dielektricitätscontante kleiner erschien, als der Uebereinstimmung mit dem Brechungendex entsprach. Bei reinen Schweselkugeln zeigte sich dies nicht.

Nach der Hypothese der scheidbaren Fluida würde, wenn sich die elben durch die Einwirkung einer äusseren Kraft auf die Oberfläche der sitenden Theile des Dielektrieums ansammeln, einmal in Folge des ihrer ewegung entgegenstehenden Widerstandes eine gewisse Wärmenenge rzeugt, und zugleich eine Quantität potentieller Energie angehäuft, elche sich bei dem Aufhören der wirkenden Kräfte und Wiedervereiniung der Elektricitäten ebenfalls in Wärme umsetzt. — Besteht die Elektsirung der Dielektrica in einer Hin- und Herbewegung der permanent olaren Molecüle, so tritt das Analoge in Folge der dabei wirkenden eibangswiderstände ein. Das Dielektricum muss sich also erwärmen.

Um dies nachzuweisen kittete W. Siemens!) eine Thermosäule aus 80 Eisen-Neusilber-Elementen mittelst Schellack und Colophonium zwichen zwei Glassplatten, deren äussere Flächen so mit Stanniol beklebt aren, dass der von den Löthstellen erfüllte Raum ganz von demselben edeckt war, und verband die Säule mit einem Galvanometer.

Wurde der Condensator abwechselnd durch ein Inductorium von Zoll Schlagweite geladen und entladen, so zeigte der Ausschlag der lahvanometernadel eine Erwärmung der Säule an, die von der Stromeichtung unabhängig und nahe proportional der Zahl der Ladungen und er Schlagweite war, bis zu der der Condensator geladen wurde.

Eine Erwärmung der Glasmasse, etwa in Folge der Compression urch die einander anziehenden Belegungen kann diese Erscheinung nicht edingen, da der Compression bei der Entladung eine Dilatation folgt,

<sup>)</sup> Belli, l. c.  $\rightarrow$  2) Boltzmann, Romisch und Nowak, Wiener Befeht [2] 70, p. 380, 1874°.  $\rightarrow$  5) Werner Siemens, Pogg. Ann. 125, p. 137,

welche eine erisprechende Leunditz von der den alman beiten Eindringen der Liektindunter von der heitig der Nade, soldet beginnt die Gissmasse herrähren, da die Atlankung der Nade, soldet beginn

ŧ

Die Leitung der Dielektries ist von Gangann't ander mit ge 61 wiesen worden. Er legt auf eine Stearinplatte sweit bewegte be Meiner belegungen A und B. verbindet A mit einem constant positer geladener Ladungselektroskop und B mit einem Entladungselektroskop. Zuerst ert steht durch die Influenz von A auf B in letzterem ein statker san land fliemender Strom von positiver Elektricität, der allmählich auf ein dem regelmässigen Durchströmen der Elektricität durch das Palektraum entsprechendes Minimum sinkt. Da an allen Stellen der Platte der aum Differentialquotienten er C et des Potentials der freien Elektricitäten ert sprechende Antrieb gleich ist, so findet das Strömen auch überstill gesch, mässig statt.

Bei genaueren messenden Versuchen über die allmähliche Zunahme tild der Capacität durch die Leitung der Dielektrica brachte Gaugaru (h. um den Einfluss der Feuchtigkeit zu verhindern, Condensatoren aus : wei Metallplatten und einer dielektrischen Platte in Glascylinder mit Frocken substanzen, durch deren Deckel ein Schellackstab ging, an welchem die obere Collectorplatte von dem Dielektricum abgehoben werden konnte, sowie einen mit einem Entladungselektroskop verbundenen Draht, gegen den sie beim Heben schlug. Ein anderer Draht leitete dauernd die untere Condensatorplatte ab.

Waren die Belegungen durch drei kleine Schellacktropfen von der dielektrischen Platte isolirt, so lud sich mit der Zeit der Condensator zu einem stets gleichen Maximum, mochten die 75 mm grossen, 6 mm dieken kreisförmigen Platten aus Stearin, Schwefel, Guttapercha, Schellack bestehen, oder durch eine Zinkplatte von 5 bis 39 mm Dicke ersetzt wer-

<sup>3)</sup> Gaugain, Ann. de Chim. et de Phys. [4] 2, p. 276, 1864\*. - 3) Gaugain, L. c.

## Dielektrische Ladung und Leitung.

 Indess bedurfte es verschieden langer Zeit bis zur Maximalladung, bei Stearin 11, bei Guttapercha und Schellack 20 Minuten, bei Schwemehr als 71'2 Stunden.

Auch von Bezold!) fand, dass die Influenz einer elektrisirten Kugel eine horizontal aufgehängte Schellacknadel mit entgegengesetzt genen Hollundermarkkügelchen bei Zwischenstellung einer Glasplatte t ziemlich unverändert erscheint, allmählich aber sich ganz ebenzotaltet, wie wenn eine Metallplatte an Stelle der Glasplatte gebracht re, die also der Kugel gegenüber ihr ungleichnamig, auf der ihr abvendeten Seite gleichnamig elektrisirt wäre. Bei einer schlecht leiten: Ebonitplatte tritt dies sehr viel langsamer hervor.

In einzelnen Fällen scheint dabei die in sehr kurzer Zeit auftretende elektrische) Ladung bei gewissen Körpern (Wallrath, Schwefel) stärsein zu können, als bei anderen (Stearin, Schellack), während sich zegen die Ladung in letzteren schneller einem Maximum nähert. Sorde bei einer Versuchsreihe von Gaugain (l. c.) die Collectorplatte es Condensators mit einer Feder verbunden, die einen Stift trug. Beim slösen der Feder schlug der Stift mehr oder weniger schnell durch Oberfläche von Wasser hindurch, welches in einem Metalltrog mit der ektricitätsquelle verbunden war. Bei Verbindung der Collectorplatte t dem Entladungselektroskop betrug die Zahl der Entladungen bei:

	nach ½ Sec.	nach 2 Sec.
Stearin	1,30	1,92
Wallrath	1,47	1,85
Wachs	1,50	2,21
Vulcanisirtem Kautschuk	1,50	1,78
Schellack	1,53	2,07
Schwefel	1,57	1,7
Guttapercha	1,60	2,07 2)

<sup>1)</sup> von Bezold, Pogg. Ann. 143, p. 62, 1871\*; Münch. Sitzungeber. 1870, Juni; 1877, 7. Januar\*. — 2) Versuche über die ungleich schnelle Ladung es mit Schellack und Guttapercha und sodann mit Stanniol umhüllten Drahsowie einer Stearin- und Schwefeltafel vergl. auch Gaugain (l. c. p. 294). rühren die Belegungen die dielektrischen Platten direct, so ist die Maximaliung obenso wie die zur Erzielung derselben erforderliche Zeit grösser, als bei rennten Belegungen. Die Ladung betrug bei zwei Platten von Stearinsäure d Guttapercha nach t Minuten

t ==	20	40	80
Stearinsäure	103	121	128
Guttapercha	111	132	144

Bei dielektrischen Platten aus getrennten Theilen, autschen deuen 65 in l'elurgang der Elektricitäten stattfinden kann, a B. aus amorphi m hwefelpulver, stellt nich die durch die dielektrische l'obernation about tingte Maximaliadung sofort her und ist viel kleiner, als bei massiven atten. Wird das Pulver mit mehr und mehr Gel gemischt, so etrigt Ladung immer schneller. Bei Platten aus Pulver von octaedrischem d asturbehem Schwefel wächst die Ladung mit der Zeit.

Condemnatoren, deren Inclektries aus stark gepressten Stearinspänen stehen, laden eich bei kurzer Verhindung mit der falektrieitätsquelle irker, als aus weniger gepre-sten; erstere besitzen also ein grosseres blektrisches Verthillungsvermögen 1).

Achntiche Versuche hat auch Wullner!), zunächst an threagen thi ciektricis appestellt. Auf einer durch drei Stellschrauben zu horison



Der Grenzwerth scheint also nicht der gleiche zu sein bidess and die cheirungen nicht sehr regelinssig, da hier drocte Uebergung- der Licktigten zu des Hebgungen stattmaten konnen 1, Oaugain, h. c. - 2, Willier, Ber. d. k. Munch. Akad. 1874°, Lulub, Auf. 4, p. 264°.

tirenden Glasplatte, Fig. 16 (a. v. S.), waren drei 10 cm hohe Glasfüs: festigt, die eine Glasplatte trugen, auf welche ein 12,5 cm grosser, 1 hoher Glasring gekittet waren. Ein 11 cm langes, zu einem Tr führendes und in der Mitte der Glasplatte mündendes Rohr gest durch Füllen des Trichters die Flüssigkeit stets genau bis an den des Glasringes zu bringen. Ueber der Flüssigkeit schwebte eine zontale Metallplatte P. Dieselbe wurde von drei 25 cm langen di Glasstäben getragen, welche oben mittelst verstellbarer Schraube einem Messingdreieck hingen. Letzteres konnte durch zwei über len an einem Gestell geführte dünne Kupferdrähte gehoben und ge werden. Die Metallplatte P war durch einen sehr dunnen Drah einem Sinuselektrometer verbunden. Sie wurde elektrisirt und am ? elektrometer ihr Potential abgelesen, während sie so weit (10 cm der Flüssigkeit entfernt war, dass die Influenz auf letztere zu ver lässigen war (V), dann, als sie ihr auf 2,93 mm genähert war, ( $V_1$ ) letzteren Messungen wurden in bestimmten Zeitintervallen wiede und zuletzt die Platte wieder gehoben und aus dem nun beobach Potential der Elektricitätsverlust an die Umgebung, welcher der Zei jeweiligen Ladung proportional genommen wurde, berechnet. Is Potential der Elektricität in der Platte P für sich gleich V, und wir Ausschlag des Sinuselektrometers beim Hinabsenken auf die Flüssi im Verhältniss von 1:1 —  $\alpha$  vermindert, so ist das Potential  $V_1 = V(1)$ wobei indess eine Aenderung der Vertheilung der Elektricitäten ein Bei einer gutleitenden Flüssigkeit, Wasser, war der Werth V. / V. constant und blieb sich gleich, mochte die Flüssigkeit abgeleitet oder nicht ( $\alpha = 1 - V_1 / V = 0.6088$ ). Bei Alkohol nahm das P tial  $V_1$  allmählich ab, indess war nach 2 Minuten  $\alpha$  ebenso gross w Wasser. Bei anderen Flüssigkeiten war V1/V z. B. nach der Zeit

t CS2		Terpeutinöl	Petroleum	
0	1	1	1	
20"		0,8372	0,8548	
40"	0,8281	0,8108	0,8364	
1'	0,8095	0,7953	0,8220	
2	0,7680	0,7643	0,7933	
4	0,7081	0,7231	0,7750	
10	0,5846	0,6596	0,7064	
34	0,4158	0,5444	0,6320	
60	0,4045	0,4941		
60	0,4045	0,4835	0,5972	

Im Schwefelkohlenstoff erreicht also allmählich a den Werth wie beim Wasser, bei den anderen Flussigkeiten ist nach 80 Minuten dieser Fankt noch nicht erreicht.

Wird die Glasplatte p durch eine Zinkplatte ersetzt, die durch einen fannen Draht zur Erde abgeleitet ist, so nimmt & bei Schwefelkohlenroff und Terpentinol sofort, bei Petroleum in 1 Minute den Werth wie sei Wasser an.

Auch an festen Dielektrieis wurden diese Versuche in ganz gleicher 67 Weise angestellt, wober die Glasplatte p durch eine abgeleitete Metallplatte, die Condensatorplatte, ersetzt wurde, auf welche die dielektrischen Patten gelegt wurden 1). Die Dieke derselben wurde durch ein Sphurometer bestimmt; chenso durch ein Mikroskop der Abstand der Colertorplatte von der Metallplatte, als erstere hinuntergelassen war, so ass der Abstand der Collectorplatte von der dielektrischen Platte betannt war. Fur die genauen messenden Versuche wurde apater ein I monselektrometer nach Kohlrausch durch einen sehr dünnen Golddraht mit der Collectorplatte verbunden. Zuerst wurde ohne das Dielektrieum die in einer bestimmten Entfernung über der Condensatorplatte schwebende und mit dem Elektrometer verbuudene Collectorplatte P mit dem einen Pol einer andererseits abgeleiteten Meidinger sehen Sule von 12 El meuten verbunden und der dabei erfolgende Ausschlag ter Nadel des Elektrometers bestimmt. Sodann wurde die Platte P von der bäule gelöst, gehoben und wieder der Ausschlag bestimmt. Dieselben Versuche wurden bei genau gleicher Entfernung der Platten unter Zwochenbringung einer dielektrischen Platte wiederholt. Im ersten Fall zeigte sich nie eine Aenderung der Ladung mit der Zeit, wohl aber im zweiten Endlich wurde noch die Collectorplatte allein bei Annäherung an die Condensatorplatte geladen, gehoben und dann mit dem Elektrometer verbunden. Hierdurch erhält man das Verhältniss der Canacitaten des Elektrometers und der Platte P mit ihren Zuleitungen. In ähnlicher Weise wurden die Capacitaten der letzteren im Verhaltniss zu der des Elektrometers bestimmt. Sind die Capacitäten der Collectorplatte allein suf diese Weise gemessen, so lässt sich direct das Verháltniss 1 (1 - α) ableiten, um welches das Potential der Collectorplatte durch Einfluss des Dielektricums verändert wird.

Bei Ebenitplatten von 1,12 bis 15,30 mm Dicke wuchs bei stets gleichem Abstand d der Collectorplatte von denselben (0 mm, 0,294 und 0,588 mm) der Werth a mit der Zeit nach dem Beginn des Versuches immer mehr, so z. B. bei der 15,3 mm dicken Platte, wenn d — 0,294 war, in 52 Minuten von 0,4986 bis 0,7062. Indess zeigten die einzelnen Reihen ziemliche, wohl von der Feuchtigkeit abhängige Verschiedenheiten; auch wenn die Platten bis zum Versuche über Phos-

<sup>4)</sup> Wulluer, Wied. Ann. 1, p. 247, 381, 1877'.

orsäureanhydrid getrocknet waren. Bei den verschieden dicken Platz weichen die Werthe d nicht mehr von einander ab., als für dieselbe atte zu verschiedenen Zoiten. Im Allgemeinen scheint bei dünneren atten  $\alpha$  für die ersten Minuten etwas grösser su sein (d=15,3 und 14,  $\alpha=0.5468$  und 0.5920 nach 1 Minute). Später wurden die erthe nahe gleich, wie dies auch der Fall sein muss, da bei hinlänglich ossen Condensatorplatten die elektrische Scheidungskraft in dem Raum ischen ihnen von ihrem Abstand unabhängig ist.

Bei wiederholten Versuchen mit derselben (Schwefel-) Platte steigen 3 Werthe von a ein wenig; nach längerer Zeit sinken sie wieder suf en früheren Werth. Dasselbe tritt noch stärker bei Umkehrung der atten ein, so dass die Ursache nicht etwa eine rückständige Ladung. Die Aenderung der Oberflächenleitung konnte ebenfalls nicht etwa und sein, da sich die Erscheinung auch bei viel grösseren Platten zeigte ich sehr langer Zeit (4 Stunden) nähern sich die Werthe a bei einer hwefelplatte der Einheit (sie wachsen bis zu 0,9665), ohne sie gass erreichen.

Achnliche Resultate gaben fünf Paraffinplatten von 2,2 bis 13,2 mm cke. — Schellackplatten (Schellack und venetianischer Terpentin) von ,93 und 13,58 mm Dicke gaben sehr verschiedene Werthe, wohl is lige ungleicher Zusammensetzung. Bei gefirnissten Spiegelglasplatten herte sich α schnell dem Werthe Eins.

Ist V die Potentialfunction der Elektricitäten auf einen Punkt im neren des Dielektricums  $^1$ ),  $\lambda$  die Leitungsfähigkeit desselben, ist die chtigkeit auf den Condensatorplatten  $\varrho$ , also auf den Grensfächen des elektricums  $\varrho \alpha$ , und steigt diese Dichtigkeit in der Zeit dt um  $\varrho d\alpha$ , muss in derselben Zeit durch jede Querschnittseinheit des Dielektrims auch die Elektricitätsquelle  $\varrho d\alpha$  hindurchgehen. Dieselbe ist aber gleich gegeben durch  $\lambda(dV/ds)dt$ , wenn die s-Axe auf den Condenorplatten senkrecht steht. Nun ist aber:

$$\frac{dV}{dz} = 4\pi \varrho (1-\alpha) \text{ also } \varrho d\alpha = 4\pi \varrho \lambda (1-\alpha) dt.$$

Aus dieser Gleichung folgt, dass  $\alpha$  nach dem Gesetz einer logarithschen Curve bis Eins wächst. Findet dies nicht vollständig statt, sonn erreicht  $\alpha$  zur Zeit  $t=\infty$  nur den Werth  $\varepsilon$ , so kann man in obir Gleichung statt  $1-\alpha$  setzen  $1-\alpha-\mu\alpha$ , wonach also eine  $\varepsilon$  prortionale Gegenkraft den Durchgang der Elektricitäten hindert. Ist die Zeit t=0 der Werth  $\alpha=\alpha_0$ , dann wird:

$$\log \frac{\varepsilon - \alpha_0}{\varepsilon - \alpha} = ct.$$

<sup>1)</sup> Wüllner, Wied. Ann. 1, p. 247, 361, 1877\*.

Die nach dieser Formel berechneten Werthe von a stimmen mit den mobachteten sehr gut überein. So war z. B., um nur ein Beispiel hersussugreifen, für Paraffin nach:

	1	8	12	20	28	40	60	90 min.
10 <sup>4</sup> # beob.	4933	5049	5205	5449	550 <b>9</b>	5789	6010	6474
104 a ber.	4948	5109	5198	5369	5532	5756	6085	6490

Beruht die Leitung in den Isolatoren, wie wir angenommen haben, 69 wi einer vorherigen (dielektrischen) Elektrisirung der Molecüle, zwischen deren die Elektricität durch besondere sehr schlecht leitende Zwischenschichen übergeht, so braucht das Wachsen der Elektrisirung der Nichtleiter mit der Zeit nicht der Influenz  $\alpha_0$  im ersten Moment proportional zu sein; beruht sie nur auf einer Bewegung von Theilchen zu Theilchen in einem gleichartigen Medium allein, so muss dies eintreten. Is der That findet das erstere statt; die durch  $\log \alpha$  bestimmte Leitungslähigkeit  $\lambda$  ist bei nahe gleicher Anfangsinfluenz  $\alpha_0$  sehr verschieden rgl auch §. 64). Die Oberflächenleitung würde gleich im ersten Moment Tage treten, konnte dies also nicht bewirken. So war z. B. für:

	Paraffin	<b>Ebonit</b>	Schwefel	Schellack		Glas	
				1	н		
104 a	4919	6141	6234	6616	7322	8371	
105 Å	50	114	193	19	75	1287	

Als Dielektricitätsconstanten ergeben sich die Werthe  $D = 1/(1 - \alpha_0)$ , weit sie aich aus diesen Versuchen berechnen lassen:

Paraffin	Ebonit	Schwefel	Schellack		Glas
			I	п	
1,96	2,56	2,88 bis 3,21	2,95	3,73	6,10 <sup>1</sup> )

Dass in der That die dielektrische Polarisation der Theil-70 ten und die Leitung der Elektricität zwischen denselben esentlich verschiedene Phänomene sind, ergiebt sich namenth, auch an Krystallen wenn man einmal die dielektrische Polarisation sich eine Reihenfolge schnell einander folgender entgegengesetzter Intensen hervorruft und sodann durch längere gleichgerichtete Influenz r Elektricität Zeit zur Fortführung durch Leitung gewährt.

Derartige Versuche sind von E. Root?) angestellt worden. — Um bei die Körper an allen Stellen möglichst gleich starken elektrischen

<sup>1)</sup> Die Zeit, welche die dauernde Ladung der Dielektrica braucht, um sich rzustellen und zu verschwinden, dürfte vielleicht bei einem Versuche von ilici (N. Cimento 16, p. 73, 1878") Ins Spiel kommen. Ueber einer horizonen, um eine verticale Axe drehbaren Glasplatte ist eine Aluminiumnadel ähnder des Thomson'schen Elektrometers aufgehängt. Wird die Glasplatte Rotation versetzt, so folgt ihr die Nadel in Folge der Luftströmungen um nige Grade; ist die Nadel aber elektrisirt, so geht sie mit ihr zwei- bis dreld im Kreise herum. — 3) E. Boot, Pogg. Ann. 158, p. 1, 425, 1878°.

Kräften auszusetzen, wurde ein Condensater hergestellt, bestebend zu einem vertical gestellten, i mm dieken, 3 cm breiten kreisfürmigen Rasmen von Hartgummi von 20 cm Durchmesser, der beiderseits von möglichst parallel gestellten Messingplatten geschlossen war. Der Rahmmträgt oben in einer Durchbohrung eine Glassöhre mit einem Totsioskopf, an dem die Korper an einem Coconfaden aufgehlingt werden, er hat sodann zwei 18 mm weite durch Glasfenster verschlossene Oeffrungen in dem horizontalen Durchmesser, endlich unten eine durch eine Kautschukstöpsel zu verschliessende Oeffnung zum Einhängen der Kerper. Die Messingplatten tragen zwei ihnen conaxiale horizontale Ebozzistabe, vermittelst deren der Apparat auf Messingsaulen befestigt ist welche auf einem zu horizontirenden Brett stehen.

Die Platten des Condensators werden mittelst eines aun Platinstrehen und einer Ebonitplatte hergestellten Inversors (vergl. Thl. 1, § 323 auf dessen Peripherie zwei Stahlrädehen schleifen, abwechselnd mit ist beiden Polen einer möglichst constanten Elektricitutsquelle verbuiert. In einzelnen Fallen wurden statt der Radehen auch Nahnadelspitzen ist Peripherie genähert.

Ein anderes "Influenzelektrometer", Fig. 17, besteht aus einer bei zontalen in der Mitte durchbohrten Glasplatte A von 14 cm Durchmeser, welche an drei Schrauben mit spiraligen Gegenfedern an einem horizottal auf drei Messingsaulen ruhenden Ebonitdreieck hängt. Diesells et



unterhalb mit zwei Stannielbelegungen B und C versehen, welche durch einen 2 em breiten diametralen und unbelegten Streifen A von einander getreunt und mit Klemmschrauben D und E verhunden sind. Unter der bliebehilbe driht sich ihr conaxial an einer zwischen der Bodenplatte der stutes und dem Ebonitdreieck angebrschten, in der Mitte durch Ebo-

ut getheilten Axe eine zweite ganz ebenso auf der oberen Fläche belegte blasscheibe F. Die eine Belegung ist mit dem oberen, die andere mit dem unteren Theile der Axe und durch diese mit zwei Klemmschrauten J und K verhunden. Die Axe wird durch einen evon ihr isoliten blessingring mit Schnurlauf mittelst einer Helmholtz'schen Triebuschine etwa 80 mal in der Secunde gedreht. Gegen den Ring schleift ist zur Erde abgeleitetes Stahlrädehen L, um die durch die Reibung des Schnirlaufes erzengten Elektricitäten zu entfernen.

Wurden die Belegungen der oberen Platte mit den Polen einer Sänle, tw mit den beiden Halten der Axe verhundenen Klemmschrauben mit het Londensatorplatten in Verbindung gesetzt, so änderte sich, wenn sich be untere Platte je um 180° drehte, so dass ihre Belegungen abwechsind unter denen der oberen lagen, die Ladung der Condensatorplatten, lagen die Belegungen der unteren Platten gegen die der oberen um 90° genegt, so wurden sie durch zwei kleine an den Metallsaulen N und Mitefestigte Federn H und O, welche gegen Vorsprünge an ihrer Periphene sehleisen, zur Erde abgeleitet.

Lin anderer Commutator bestand aus vier mit Quecksilber gefüllen Gläsern, in die vier an einer Axe mittelst Krummzapfen befestigte Latnapitzen senkrecht und abwechselnd eintauchten.

Als Elektricitätsquelle diente eine Säule von 3 × 1700 Kupfer-Zinkleitillirtes Wasser-Elementen, deren Gläser durch Paraffin von einander is het waren, oder auch eine Säule von violen kleinen Daniell'schen Lementen. Da die Potentialdisserenz an ihren Polen zur Ladung der adensatorplatten nicht genügte, wurde dieselbe durch einen dem Prinip des Fullapparates von Thomson (vgl. Thl. I, §. 190) entsprechenden Apparat gesteigert.

Wurde zwischen die Condensatorplatten eine Kalkspathplatte an 71 zem Coconfaden in verticaler Lage so aufgehängt, dass die in ihr bestieche optische Axe vertical lag, so zeigte sie bei constanter Ladung in Condensators eine mit wachsender Zeit z. B. von 1,577 bis 1,447 zehmende Schwingungsdauer. Lag die optische Axe herizontal, so bewing die ehe von 1,425 bis 1,380. Danach ist die Influenz in der Richtung der optischen Axe grosser, die Platte stellt sich demnach bei horizontaler Aufbangung mit der optischen Axe axial.

Kehrt man nach einiger Zeit plotzlich die Ladung des Condensalers um, so kehren sich auch die Platten um, so dass also eine mit der Zeit wachsende und nach Aufhebung der influenzirenden Kraft kurze Zeit andauernde Ladung der Platten eintritt.

Wird dagegen die Elektrisirung des Condensators immer schneller ngewechselt, so stellt sich die Platte mit ihrer optischen Axe äquabrial, entgegengesetzt der früheren Einstellung. Die Schwingungssur der nus ihrer Ruhelage abgelenkten Platte nimmt mit schnelleren biebseln immer mehr ab, die Kraft der Einstellung bis zu einem Maxium zu, welches schon nach 0,00286 Seeunden erreicht ist, so dass in itzerer Zeit als dieser die dauernde Ladung der Platte sich nicht erklich entwickelt. Wird die Drehung so gesteigert, dass die Commutionen nur 802.10<sup>-7</sup> Seeunden in Anspruch nehmen, so bleibt die hwingungsdauer ungeändert; in der Ruhelage verharrt die Platte unstört. Demnach ist jene kurze Zeit genügend, um die Platte vorbergehend zu laden.

Hiernach kann man wiederum annehmen, dass die letzt erwähnten nänomene der dielektrischen Polarisation der Molecüle zuzuschreiben ien, welche in äusserst kurzer Zeit erfolgt; erstere aber der längere zit in Anspruch nehmenden Leitung der Platte. Die Richtung der esten Leitung sollte dann auf der der grössten dielektrichen Polarisation senkrecht stehen 1).

Bei der geringen Elektrisirung der Krystalle kann man ihre Rückirkung auf die Vertheilung in der Condensatorplatte vernachlässigen aun ist das Drehungsmoment, welches die Krystalle bei verschiedenen ufhängungen erleiden, so weit die einzelnen Molecüle nicht unter einder elektrisirend wirken, dem Quadrat der im Condensator aufgehäfn Elektricitätsmenge proportional, das elektrische Moment der Körper so umgekehrt proportional ihrer Schwingungsdauer.

Bei den messenden Versuchen wurden kreisrunde, den optischen Axeaurallel geschliffene Platten von Turmalin, Topas, Quarz, Arragonit und alkspath von 10 bis 11,27 mm Durchmesser und 0,425 bis 1,97 mm icke, biconvexe Linsen aus Arragonit und Kalkspath von 46 mm Krüsungsradius und etwa demselben Durchmesser, ferner Kugeln von Quars 8 mm Durchmesser), Kalkspath, Arragonit und Schwefel (12,2 bis 2,8 mm Durchmesser) verwendet. Die Körper wurden mittelst eines itttröpfehens an dem Coconfaden direct, resp. an einem an denselben igehängten 2 mm langen Stückehen Nähnadel befestigt. Die Schwisungsdauer der Platten wurde mittelst der Spiegelung einer Scala is enselben, die der Kugeln durch Beobachtung eines ihrer Punkte beimmt.

Die Messungen bei Topas und Turmalin sind wegen der Sprünge den Scheiben unzuverlässig; Quarz hat eine für Messungen zu genge Richtkraft; ganz dem entsprechend, dass z. B. für die Frausofer'sche Linie E die Brechungsindices der ordinären und extraordi-

<sup>1)</sup> Einen Einwand aus dieser kurzen, zur dielektrischen Polarisation erforderhen Zeit gegen die den magnetischen Hypothesen nachgebildete Annahme
wibarer elektrischer Molecüle und eine Begründung für die Annahme der
heidung der Fluida in ihnen abzuleiten, scheint nicht wohl statthaft, da auch
e magnetischen Molecüle, abgesehen von secundären Wirkungen, sich in einer
messbar kleinen Zeit einstellen.

naren Strahlen so == 1,5471 und so == 1,5563 schr wonig von einander verschieden sind.

In allen anderen Fällen stellte sich die jenige Richtung, in der die optische Elasticität am kleinsten ist, in die axiale Richtung zwischen den Condensatorbelegungen ein, so dass sie also mit der Richtung der grössten dielektrischen Polarisation übereinstimmt.

Nach der Bezeichnung von Maxwell (§. 28) füllt danach die Richtung der kleinsten optischen Elasticität auch mit der der kleinsten elektrischen Elasticität ( $p = 4\pi/D$ ) zusammen.

Berechnet man das Verhältniss der Schwingungsdauern, während die Axe der grössten (x) oder kleinsten Elasticität (z) vertical liegt, mit  $T_x$  und  $T_z$ , so ist nach der von Maxwell aufgestellten Regel, dass die Dielektricitätsconstante D der Wurzel aus dem Brechungsindex proportional ist, das beobachtete und nach den Brechungsindices bestimmte Verhältniss:

	Arragonit		Kalkspath		Schwefelkryst.	
	Platte	Linse	Platte	Linse		
T, Tz ber.	1,0882	1,0817	1,0217	1,0330	1.3880 - 1.1377	
beob.	1,3089	1,3412	1.4011	1.4174	1,5133-1,4145	

u. f. Die Beobachtungen und Berechnungen weichen also sehr stark von einander ab, was auf eine Leitung in den Krystallen geschoben wird.

Mit diesen Versuchen stehen ältere Experimente von Knoblauch 1) 71 in nahem Zusammenhange, bei denen er ebenfalls die Einstellung von saisotropen Körpern unter Einfluss genäherter elektrischer Körper untersachte.

Wird ein Cylinder, welcher aus einem aus Glaspulver und Gummiwassergebildeten und nach einer Richtung zusammengepressten Teige in der Art geschnitten ist, dass die Richtung der Pressung gegen seine Axe normal steht, an einem Coconfaden mit seiner Axe vertical aufgehängt, und nähert man ihm eine geriebene Siegellackstange, so kehrt er derselben die auf der Richtung der Pressung senkrechte Richtung zu. Ebenso steht er sich mit jener Richtung zwischen den Polplatten des Fechner-Bohnen-berger'schen Elektroskops axial. Analog verhalten sich mit fimmni gepresste Pulver von schwefelsaurem Baryt und Kalk, kohlensaurem Kalk und Eisenoxydul, chromsaurem Blei, phosphorsaurem Kalk.

Platten von Schwerspath stellen sich mit der kurzen Diagonale, Gypsplatten mit einer Linie, die von der kurzen Diagonale der durch die Spaltungsrichtungen gebildeten Rhomben nur wenig abweicht, Sal peter, Doppelspath, Spatheisenstein, Arragonit stellen sich mit ihre

<sup>1)</sup> Knoblauch, Pogo. Ann. 83, p. 289, 1651°. Wiedemann, Elektr

## Elektrische Leitung der Krystalle.

ystallographischen Axe senkrecht gegen die Verbindunglinie der Pole ir aquatorial, Beryll, Turmalin aber axial.

Bei Anwendung dauernder schwacher elektrischer Kräfte findet also r. z. B. beim Kalkspath gerade die entgegengesetzte Einstellung statt, bei Root's Versuchen ebenfalls unter Einfluss andauernder Kräfte; Körper stellen sich wie unter Einfluss der schnell alternirenden Influenz.

Wenn sich die wohl noch weiter auszuführenden Beobachtungen i Root allgemein bestätigen, dass die Richtung der stärksten dielekschen Polarisation in gewissen Krystallen auf der Richtung der besten itungsfähigkeit senkrecht steht, so ist es fraglich, wenn freie Elektriciauf einen Punkt der Oberfläche der Krystalle gebracht wird, ob diebe überwiegend in der Richtung eich ausbreitet, in welcher die Theilen sich am stärksten polarisiren, oder in der Richtung, in welcher is lee der besten Leitungsfähigkeit die durch Influens erzeugte entgegezsetzte Elektricität ihr am schnellsten suströmt.

Aus einer bereits einige Jahre vor den übrigen Untersuchungen auf sem Gebiete im Jahre 1849 von mir angestellten Beobachtungsreite zt 1), dass in einzelnen Fällen der letztere Einfluss überwiegt.

Setzt man auf eine Fläche eines Krystalls, welche mit Lycopodium er Mennige bestreut ist, senkrecht eine feine Spitze, eine Nähnadel i theilt derselben durch die Berührung mit dem Knopf einer Leydener ische Elektricität mit, so entfernt sich auf Glas- und Harzflächen du lver von der Spitze nach allen Seiten gleichmässig; eine kreisförmige zur mit strahligen Verästelungen wird freigelegt?).

Auf einer natürlichen Gypsplatte ist diese Figur elliptisch, ihre ngsrichtung bildet einen rechten Winkel mit der der Hauptaxe des ystalls parallelen glasigen Spaltungsrichtung.

Diese ungleichartige Verbreitung hängt nicht von der Structur der erstäche ab. Ueberzieht man die Gypsplatte mit Collodium, so zeigt 1 dieselbe Figur, nur bleibt jetzt das Pulver an der vorhin entssten Stelle haften, wie man beim Umkehren der Platte beobachten in.

Bei essigsaurem Kalk-Kupferoxyd und Borax ist die Längsaxe der unr senkrecht zur krystallographischen Hauptaxe, bei Arragonit, Bergstall (schwierig zu erhalten), Turmalin, Apatit und Kalkspath (auf 1 Säulenflächen) parallel zu derselben.

Auf Colestin und Schworspath fällt auf einer dem Hauptblätterdurching entsprechenden Spaltungsfläche die Längsrichtung der Figur mit

<sup>1)</sup> G. Wiedemann, Pogg. Ann. 76, p. 404, 1849\*. — 2) Die Figuren direct, die Lichtenberg schen, durch Bestänben der Platten nach der Elektrictsausströmung aus der Spitze darzustellen, gelingt nur schwer; ebenso bei wendung von negativer Elektricität.

der kleineren Diagonale des durch die beiden anderen Spaltungsrichtung in dasselbet gebildeten Parallelogramms zusammen.

Auf beldsputh ist die sehr deutliche elliptische Figur auf den Säufenflichen senkrecht gegen die Hauptave verlängert. Auf der schiefen kulfische ist die Figur etwas in der Richtung ihrer Neigung gegen die Hisspraxe verlängert. Auf Asbest steht die Längsrichtung der Figur ensecht gegen die Streifungsrichtung. Bei beiden wird beim Zustreitung der Elektricität das Pulver nicht fortgeblissen, sondern haftet beim inkehren der Krystalle auf der elliptischen elektrisiten Fläche.

Auf Maun, Flussspath u. s. f. and die Figuren kreisförmig.

Im Allgemeinen ist also die Ausbreitung der Elektricität am stärkten in der Richtung der krystallographischen Hauptaxe bei Arragouit, Eilkepith, Apatit, Turmalin, am schwächsten bei essigsaurem Kalk-Enideroxyd, Colestin, Schwerspath, Gyps, Feldeputh, Fpidot.

Due erst genannten Körper sind alle optisch negativ, die folgenden,

meser Feldspath, optisch positiv.

g.,

Hiernach würde sich im Allgemeinen die Ausbreitung im Elektricität auf den Krystallen in der Richtung am stärksten ausbilden, welche sich bei längerer elektrischer lafinenz axial einstellt, in welcher die optische Elasticität im prössten ist und sich das Licht am langsamsten fortplanzt.

Analoge Resultate hat hald darauf de Séparmont!) nach einer 77 oberen Methode erhalten. Er umbüllt die Krystalle mit einem zur ihn abgeleiteten Stanmolblatt, in welches auf der zu untersuchenden, visling gewaschenen und gereinigten natürlichen Flache eine kreistunge teifnung geschmitten ist. Die Krystalle werden unter die Glocke i Luftquinpe gebracht. Auf der Mitte der freigebliebenen Flache richt in lurch den Tulialus der Glocke hindurchgehender, unten zugespitzter Veringstab. Die im Dunklen erscheinenden Lichtfiguren eutsprechen wieden erwähnten Staubfiguren.

Parallel zur Axe ist die Ausbreitung der Figur am grössten bei Idozu auf Flachen parallel der Axo), Kalkspath, Apatit, Turmalin, Sma-%: Berell, am kleinsten bei Rutil, Borgkrystall (unsicher).

Bei l'opas ist die Ausbreitung am grossten parallel den Kanten der oun und senkrecht zu der Streifung, bei Schwefelantimen senkrecht will be des Prismas, bei Arragonit und Seignettesalz parallel der Hauptim des rechtwinkligen Prismas. Gyps zeigt das dem oben erwähnten was zu Verhalten, ebenso Feldspath.

la Glimmer ist die Ausbreitung am grössten parallel der Ebene der Massen Axen, in Glauberit in einer auf der Mittellinie der optischen twa senkrechten Ebene normal zur Ebene der Axen. Die Versuche mit

<sup>1</sup> de Senarmont, Ann. de Clom. et Phys. [3] 28, p. 287, 1850\*.

upfervitriol, Arsenit, zweifach-chromsaurem Kali etc. sind nicht sehr cher.

Im Allgemeinen stimmen also die Resultate von de Sénarmont it den meinigen überein.

## II. Ladung mit Zufuhr freier Elektricität von aussen.

Die elektrische Polarisation eines Dielektricums, resp. die ihr folgende ingsame Leitung, kann sich mit einer Ladung desselben mit freier Elekricität von aussen her combiniren.

Bringt man z. B. eine an einen Glasstiel befestigte Ebonitplatte in ie Nähe einer, etwa mit dem Conductor einer Elektrisirmaschine verundenen Spitze oder eines Metallkamms, so geht Elektricität zu ihr ber.

In gleicher Weise kann man eine derartige Platte durch Reiben nit einem passend gewählten Reibzeug laden. Peitscht man z. B. eine ei aufgehängte Schellack oder Ebonitplatte auf ihrer einem Seite mit inem Fuchsschweif oder reibt sie daselbst mit einem wollenen Tuch, wird sie zunächst auf jener Fläche negativ elektrisch. Nähert man sie it derselben einem positiv geladenen Elektroskop, so fallen seine Goldhättehen zusammen.

Hängt man eine solche geriebene Platte in ein geschlossenes, mit inem Elektroskop verbundenes, auf einem isolirenden Gestell stehenes Blechgefäss ein, so weist das Elektroskop negative Elektricität nach erade ebenso, wie beim Einhängen der erst erwähnten, direct aus der pitze elektrisirten Platte 1). Die Elektrisirung durch das Reiben kann les nicht allein darin bestehen, dass etwa alle Molecüle der gerieberen Platte mit ihren negativen, alle Molecüle des reibenden Körpers mit iren positiven Polen gegen die Reibungsfläche gerichtet, resp. die neuralen Elektricitäten darin in den entsprechenden Richtungen geschieden zerden. Vielmehr geht wirklich ein Ueberschuss von negativer Elektrität auf die Platte und von positiver auf den reibenden Körper über 2).

Nach den Erfahrungen über die Polarisation der Dielektrica durch lektrisirte Körper, welche ihre Oberflächen nicht unmittelbar berühren, ann man annehmen, dass bei der Elektrisirung der einen Fläche einer ielektrischen Platte, sei es durch unmittelbares Hinaufbringen von Elekricität, sei es durch Reibung, die Molecüle so polarisirt werden, dass sie

<sup>1)</sup> Vgl. Righi, N. Cimento [2] 9, p. 141, 1873.\* — 2) Die gegentheiligen angaben, dass hierbei das Dielektricum nur polarisirt sei, sind danach unrichigl. z. B. Cantoni, Rend. Lomb. [2] 2, p. 26, 109, 1869\* u. A.).



ker negativen elektrischen Schicht auf der Fläche ihre positiven Enden u., ihre negativen abkehren.

Die Platte würde also bei obigen Versuchen auf der unmittelbar negativ elektrisirten Vorderfläche und ebenso auf der Hinterfläche negativ geladen sein, nur auf letzterer sehr viel schwächer.

Hierbei verhält sich die auf die Platte gebrachte Elektricität, wie venn sie allmählich sum Theil in ihr Inneres eindränge, so dass bei oberfächlicher Ableitung der Platte mit einer hinübergeführten Flamme die Oberfäche doch nach einiger Zeit wieder geladen erscheint, die Elektricität aus dem Innern also scheinbar wieder hervortritt. Wir wollen der Kürze halber im Folgenden die Bezeichnung des Eindringens der Elektricität beibehalten und erst später das Wesen dieses Processes näher wörtern.

Ein directer Nachweis dieser Ladung ist bei dünneren Platten mit 81 Schwierigkeiten verknüpft. Die Beobachtung der Anziehung oder Abstesung einer elektrisirten, an einem Seidenfaden oder am Ende eines horizontalen Schellackstäbehens befestigten Kugel giebt stets nur die Remitante der sämmtlichen elektrischen Kräfte an ihrer Stelle an.

Ist die Kugel also s. B. positiv elektrisirt und wird von der Hinterfäche angezogen, so kann dies immer noch zum Theil von der Fernewirkung der vorderen negativ elektrisirten Fläche herrühren 1). Wird in die Nähe der Hinterfläche die Kugel eines Elektroskops oder ein Probescheibehen gebracht und vorübergehend abgeleitet, so entspricht seine positive Ladung ebenfalls derselben Resultante. Wird das Elektroskop oder das Probescheibehen an die eine oder andere Fläche selbst angelegt und entweder isolirt oder nach vorübergehender Ableitung abgehoben, so ist es fraglich, ob ein directer Uebergang der Elektricität der berührten Stelle auf das Scheibehen oder bei der meist geringen Anzahl von Berührungspunkten nur eine Vertheilung der Elektricitäten in ihnen stattgefunden hat. Ersterer Fall muss bei stärkeren Ladungen und innigerer Berührung, letztere im gegentheiligen Falle eintreten. Hiernach können die Resultate sehr verschieden ausfallen.

Durch die folgende Methode kann man die Ladung einer dielek- 82 rischen Platte ziemlich gut bestimmen. Nähert man dieselbe mit ihrer forderseite einem z. B. negativ geladenen Elektroskop und fallen seine 3lättehen zusammen, so ist entweder 1) die Platte auf beiden Seiten gleich stark positiv, oder 2) auf der Vorderseite positiv, auf der Hinterläche a. schwächer positiv oder b. negativ, oder 3) auf der Vorderseite chwach negativ, auf der Hinterseite stark positiv. Kehrt man die tielektrische Platte um, so dass ihre Hinterfäche genau an die Stelle

<sup>1)</sup> Vergl. von Bezold, Pogg. Ann. 143, p. 57, 1872\*.

## Untersuchung elektrisirter Dielektrica.

Vorderfläche kommt, so bleibt im ersten Falle der Ausschlag des stroskops ungeändert; im zweiten nimmt die Wirkung auf dasselbe oder kehrt sich bei stärkerer negativer Ladung der Hinterfläche um; dritten nimmt die Wirkung zu. Durch Annähern der Platte an das stroskop, wobei die Wirkung der Hinterfläche gegenüber der Vorderhe stärker hervortritt, kann man zwischen den Fällen 2 a. und b. erscheiden. Im Fall 2 a. nimmt dabei die Wirkung auf das Elektrop zu, im Fall 2 b. ab 1).

Bei entgegengesetzter Ladung der Platto zeigt sich das entgegen-

etzte Verhalten.

Zweckmässiger kann man die elektrisirte Platte mit der einen oder ansen Seite auf eine lackirte und abgeleitete Metallplatte legen, auf welche is, wenn die Lackschicht zur Verhinderung des directen Uebergangs Elektricität zwischen der dielektrischen Platte und ihr nicht genügt, Paar ganz niedrige Schellacktropfen aufgeschmolzen hat. Die Elektität der aufliegenden Seite zieht in der Metallplatte die entgegenstzte an, während die gleichnamige zum Boden entweicht. Bei der seen Nähe heben sich die Wirkungen der entgegengesetzten Elektriten an der Contactstelle auf das auf die freie Fläche der dielektrischen tte gebrachte Prüfungsscheibehen u. s. f. fast auf.

Freilich influenzirt auch die Elektricität der oberen freien Fläche die regengesetzte auf der unteren Metallplatte; indess bei der gröseren fernung kann letztere weniger auf das Probescheibehen wirken, als ere. Berührt das Scheibehen die freie Fläche innig, und ist die Ladung selben stark, so nimmt es die gleiche Elektricität wie die Fläche ander Contact wie gewöhnlich weniger innig, die elektrische Ladung iger stark, so vertheilt sich in dem aufgelegten Probescheibehen die ktricitat, indem die gleichnamige abgestossen, die ungleichnamige anogen wird. Berührt man es vor dem Abheben vorübergehend, so ist auch demselben entgegengesetzt wie die Fläche des Dielektrieums gem.

Sehr zweckmässig kann man sich zur Bestimmung der Ladung des täubens der Flachen mit dem Menuige-Schwefelgemisch bedienen, da der eine oder andere Gemengtheil des Gemisches in unmittelbarer ie an der untersuchten Fläche festgehalten wird, und so gegen ihre wirkung die Influenzwirkungen der entfernteren Elektricitäten meist ücktreten.

Lässt man demnach auf eine auf isolirende Stützen gelegte Ebonittte aus einer Nadel einen positiven Entladungsfunken treten,, so ereint beim Bestäuben mit dem Monnige-Schwefelpulver auf der elek-

Aehnlich auch Righi, Mem. di Bologna [3] 6, p. 87, 1875\*; N. Cimento
 1876\*.

## Untersuchung elektrisirter Dielektrica.

trisirten oberen Fläche ein gelber Stern, auf der unteren ein gelber, etwa dem Stern an Grösse gleicher, am Rande verwaschener Fleck. Befand sich während der Elektrisirung nahe der unteren Fläche eine Spitze oder Flamme, so entsteht auf ihr ein rother verwaschener Fleck. Lag die untere Fläche dabei auf einer abgeleiteten Metallplatte, so ist derselbe scharf begrenzt und von geringerer Ausdehnung als der positive gelbe Stern auf der oberen Fläche 1).

Bei dem ersten Veranche ist die durch den gelben Fleck nachgewie- 85 sene positive elektrische Wirkung auf der Hinterfläche sowohl von der Influenz der Vorderfläche, wie von der Polarisirung der Theilchen abhängig. Bei dem zweiten wird durch die Elektricitäten auf beiden Flächen die Elektricität der Spitze oder Flamme vertheilt; bei der grossen Dichtigkeit der in der Spitze aufgehäuften negativen Elektricität und der innigen Berührung der Hinterfläche mit der Flamme geht dieselbe auf die Fläche über, während die positive abgeleitet wird; die Ebonitplatte ist jetzt auf der Vorderfläche positiv, auf der Hinterfläche negativ geladen. Bei dem Auflegen der Platte auf eine Metallscheibe ist es wiederum fraglich, ob die Berührung zwischen beiden so innig, die in der Metallscheibe vertheilte negative Elektricität so dicht ist, dass nach Ableitung der sie anziehenden positiven Elektricität derselben die positive Elektricität der dielektrischen Platte sie binlänglich stark zu sich binzieht, um einen Uebergang zur Platte, eventuell unter Funkenentladung, zu bewirken. Ist dies der Fall, so wird letztere, wie bei dem letzt erwähnten Versuch, auf der Hinterfläche ebenfalls negativ; im gegentheiligen Fall erweist sich nur die Metallscheibe nach dem Abheben negativ, die Ebonitplatte hat ihre frühere Ladung behalten.

Ganz ähnlich verhält es sich, wenn man auf eine dielektrische Platte 86 eine z. B. positiv elektrisirte Metallplatte legt. Ist die Ladung so schwach, dass dieselbe die zwischen den beiden Platten befindliche Luftschicht nicht zu durchbrechen vermag, so erweist sich die Metallplatte beim Abheben unverändert positiv. Hat man sie vor dem Abheben vorübergehend abgeleitet, so ist sie unelektrisch. — War die Ladung aber stärker, so dass Elektricität zum Dielektricum überging, eventuell bis zu einer gewissen Tiese in dasselbe eindrang, so erweist sich die Metallplatte beim Abheben schwächer positiv geladen. Wird sie vor demselben vorübergehend abgeleitet, so entzieht man ihr die positive Ladung und unter Entweichen weiterer positiver Elektricität kann durch die positive Elektricität des Dielektricums negative Elektricität auf ihr gebunden werden, bis das Potential in der Metallplatte Null ist. Diese negative Elektricität kann dann ein zu geringes Potential besitzen, um sich mit der posi-

<sup>1)</sup> Vgl. v. Bezold, l. c.

#### Verhalten schwach elektrisirter Dielektrica.

en des Dielektricums zu verbinden. Beim Abheben erscheint die Platte entiv, also entgegengesetzt geladen, wie ursprünglich!). Wird die lektrische Platte unterhalb mit einer abgeleiteten Metallplatte versehen, der negative Elektricität vertheilt wird, so kann dieselbe durch ihre ziehung den ersten Uebergang der positiven Elektricität von der obe-Platte zum Dielektricum wesentlich befürdern.

Dieselben Erscheinungen wie beim directen Hinaufbringen von Eleksität u. s. f. treten auf, wenn eine dielektrische Platte, eine Schellackr Ebonitscheibe auf der einen Scite durch Reibung, z. B. negativ ktrisirt wird 2). Beim Bestäuben mit Mennige-Schwefelpulver erwei-. sich beide Flächen negativ, auf der Vorderfläche zeigen sich dabei ifig rothe Streisen in der Richtung der Reibung, welche in Folge · Influenz auf die weniger stark elektrisirten Nachbarstellen mit gelben icken untermischt wird. - Nähert man der nicht geriebenen Hinterthe eine abgeleitete Metallspitze oder eine Flamme, so sammelt sich den Stellen der Hinterfläche, auf welche die positive Elektricität an rksten übergegangen ist, der gelbe Schwefel; umgeben von einem hen Grunde, eutsprechend den Stellen, an denen die Influenz der Vorfläche überwiegt. Ist letztere Influenz im Verhältnisse s. B. su den s der Spitze übergegangenen Mengen erst bei weiterer Entfernung der itze bedeutend, so kann sie die Wirkung der letzteren compensirez, betreffenden Stellen erscheinen dann nicht mehr gelb, sondern schwarz f rothem Grunde.

Legt man die geriebene (negativ-elektrische) Platte auf eine Metalleibe, so ist wiederum zu untersuchen, ob die Platte schwach oder stark ktrisert, die Beruhrung mit der Metallscheibe nur in wenigen Punkten er sehr innig ist, also ein directer Uebergang der Elektricität durch Contactpunkte oder die dünne Zwischenschicht der Luft schwerer oder ehter stattfindet.

Ist die dielektrische Platte nur schwach elektrisirt und legt n sie mit der nicht geriebenen Hinterfläche auf eine auf Glaser Schellackstützen aufgelegte oder zur Erde abgeleitete Metallplatte, sie nicht allzu innig berührt, so findet ein Uebergang der in letzteinfluenzirten positiven Elekricität auf die dielektrische Platte kaum tt. Die Platte zeigt nach dem Abheben von der Metallscheibe das there Verhalten.

<sup>1)</sup> Vergleiche übrigens auch Neyreneuf, Ann. de Chim. et Phys. [5] 5, 756, 1875 u. § 160, auch Crahay Institut 7, p. 409, 1839 u. Cantoni, nd. Lemb. [2] 7, p. 263, 1874\*, 8, p. 974, 1875\*; Nuovo Cimento 15, p. 71, 76". — 2) Siehe Riess, Berl. Monatsber. 1867, p. 486\*; Abh. 2, p. 1\*. Achnie Betrachtungen wie die folgenden u. A. auch von Bighi, l. c.

Ist die Metallulatte isoliet, so ist sie nach dem Abheben uneleksch; wird sie vor demselben vorübergehend abgeleitet, so erweist sie h nach demselben positiv.

Ruht die schwach geriebene dielektrische Platte wie vorher mit rer Hinterfläche auf einer abgeleiteten Metallplatte oder einer Quecklberfläche, "dem Teller", und legt man auf die geriebene Vordertläche ne sweite an einem Glasstab besestigte, sie nicht innig berührende Mediplatte, \_den Deckel", so geht die negative Elektricität der Vordersche des Dielektricums noch schwieriger auf den Dockel über, da sie on der auf der unteren Metallplatte influenzirten positiven Elektricität ngezogen wird. Jene negative Elektricität der Vorderfläche wirkt nuf en Deckel wegen ihrer grossen Nähe stärker influenzirend als die ihr atsprechende schwächere influenzirte positive auf der unteren Metalilatte: die positive Elektricität des Metalldeckels wird nach der der negaiven Vorderfläche des Deckels zugekehrten Seite hingezogen, die negaive des Deckels vertheilt sich über seine übrige Oberfläche. Bringt man a seine Nähe einen abgeleiteten Metallstab, einen Finger, den Knopf ines Elektroskops, so springt zu ihnen ein Funken negativer Elektricität ber, wie man sich an der Ladung des Elektroskops überzeugen kann. lebt man den Metalideckel nach vorübergehender Ableitung ab, so giebt r bei der Berührung einen neuen Funken und ladet ein herangebrachtes lektroskop positiv.

Man kann diese Vertheilung nachweisen, indem man ein System 90 m zweien, durch Seidenfäden mit einander verbundenen parallelen, reisförmigen Metallplatten, welche an einem Glasstab oder an Seiden-





fäden hängen, auf die negative Oberfläche der elektrisirten Platte legt, so dass beide Metallplatten einander berühren. Hebt man das System von der dielektrischen Platte ab, so erweist sich am Elektroskop die obere Metallplatte negativ, die untere positiv Berührt man das System vor elektrisch. dem Abheben vorübergehend, so sind nach demselben beide Metallplatten positiv geladen.

Die abwechselnden Vertheilungen der Elektricitäten des Deckels lassen sich auch sehr gut zeigen, wenn man ein oben abgeleitetes elektrisches Ei oder eine ebenso abgelei-

ite Geissler'sche Röhre auf denselben setzt. Wird der Deckel auf die ektrisirte dielektrische Platte gelegt, so erscheint an der unteren Kugel es Eies das blaue, den Austritt der negativen Elektricität anzeigende limmlicht. Wird der Deckel mit dem Ei abgehoben, so erscheint es

an der oberen Kugel. — Aehnlich lässt sich die Elektricitätsverthe am Teller beim Reiben der auf demselben liegenden dielektrischen I zeigen, wenn man ihn unter Zwischenschaltung des Eies oder der Geler'schen Röhre zur Erde ableitet 1).

- Platte man die schwach elektrisirte geriebene Platte mit der Vor fläche auf eine abgeleitete Metallplatte und setzt den Deckel au Hinterfläche, so erweist er sich auch nach vorübergehender Ablei nach dem Abheben kaum elektrisch, da nun die Fernewirkung der i tiven Elektricität der geriebenen Vorderfläche durch die der dicht neben liegenden positiven, in der Metallplatte influenzirten fast v compensirt wird. Je weiter die untere Metallplatte von der Vorderflenternt wird, desto stärker tritt die influenzirende Wirkung der le ren auf den Deckel hervor.
- 92 Ist die Vorderfläche der dielektrischen Platte sehr stark, negativ elektrisirt, so treten etwas andere Verhältnisse ein.

Ein an dieselbe herangebrachtes Elektroskop ladet sich durch di Mittheilung der dort relativ sehr dichten Elektricität negativ. Au: Hinterfläche wird es ebenfalls negativ <sup>2</sup>), da auch von ihm positive I tricität auf die Hinterfläche in Folge der starken Anziehung über:

Legt man die geriebene Platte mit der Vorderfläche auf eine geleitete Metallplatte, so wird die Elektricität je nach der Innigkeit Berührung und Stärke der Ladung mehr oder weniger von ihr abg Die Hinterfläche zeigt sich mittelst eines Probescheibehens sprechend dem früheren schwächer, aber gleichnamig elektrisch wie Vordersläche. - Legt man die geriebene Platte mit der Hinterslä auf eine abgeleitete Metallplatte, so tritt jetzt ebenfalls aus dieser, eb wie aus einer genäherten Flamme oder Spitze, die von der Elektrider Vorderfläche angezogene positive Elektricität auf die Hinterfl über. In einer mit einem Elektroskop verbundenen Blechbüchse zeigt Platte jetzt um so weniger freie Elektricität, je inniger die Berühl der Hinterfläche mit der Metallplatte oder Spitze resp. Flamme war, je mehr Punkte derselben von der aus der Spitze strömenden Elektri getroffen waren 3). Wird die Platte wieder mit der Vorderfläche auf abgeleitete Metallplatte gelegt, durch deren positive Influenzelektri die Fernewirkung der negativen auf jener Vorderfläche compensirt v so erscheinen auf der Hinterfläche beim Bestänben mit Mennige-Schw pulver sehr deutlich die positiven gelben Sterne 4).

<sup>1)</sup> Poggendorff, Pogg. Ann. 99, p. 176, 1856\*. — 1) Vergleiche Bi Berliner Monatsbericht 1867, p. 486\*; Abhandlungen 2, p. 16\*; Pogg. 131. p. 215\*; siehe hierüber auch Cantoni, Bend. Lomb. [2] 7, 263, 1875
5) Righi, N. Cimento [2] 9, 141, 1873\*. — 4) Aelmliche Versuche bi von Aspinus (Receuil de diff. Mém. sur la tourmaline. Petersbourg

Lässt man die dielektrische Platte mit der positiv-elektrischen 93 Einterfläche auf der abgeleiteten Metallplatte liegen, so wird wie vorher, als kein Uebergang der Elektricität stattfand, indess noch energischer, die negative Elektricität der Vorderfläche von der positiven Elektricität der Hinterfläche gegen das Innere gezogen. Legt man den am Glasstiel besetigten Metalldeckel auf die Vorderfläche, so findet deshalb auch hier viel schwerer ein Uebergang der negativen Elektricität der letzteren auf ersteren statt, als vorher ein Uebergang von positiver Elektricität von der unteren Platte zur Hinterfläche. Die Verhältnisse sind jetzt ganz dieselben, wie früher, als die Elektricität von der unteren Metallplatte nicht auf die dielektrische Platte übertrat 1).

Kehrt man die geriebene Platte um und legt sie mit der Vordersläche auf die untere Metaliplatte, den Deckel aber auf die positiv geladene lintersäche, so wird nunmehr im Deckel die negative Elektricität von letterer angezogen; die positive des Deckels lässt sich ableiten oder auf ein Elektroakop übertragen. Hebt man den Deckel nach der vorübergehenden Ableitung ab, so ist er negativ geladen; also gerade umgekehrt, wie vorher beim Außetzen auf die Vordersläche. Wird nach wiederholten Umkehrungen die dielektrische Platte in die Blechbüchse mit dem Elektroskop gebracht, so giebt dasselbe keinen Ausschlag; die Platte hat auf beiden Seiten gleich viel positive und negative Elektricität.

Ueberlässt man eine auf der Vorderfläche geriebene Platte sich selbet, so kann auch durch die influenzirende Wirkung ihrer Elektricität sich die auf der Hinterfläche condensirte Oberflächenschicht allmählich entgegengesetzt laden, indem sich die gleichnamige Elektricität von ihr in die Luft zerstreut<sup>2</sup>).

Wird die dielektrische Platte auf der Vorderfläche gerieben, wäh- 94 rend sie auf einer abgeleiteten Metallplatte mit der Hinterfläche aufliegt, so ladet sich die Vorderfläche noch stärker, da nun nicht allein durch die dielektrisch polarisirten Theilchen, sondern auch durch

p. 52 ff.), der eine biconvexe Glaslinse einerseits mit dem Finger berührte, sadererseits mit Tuch rieb, und sie an den beiden Flächen positiv und negativ elektrisirt fand. Bei analogen Versuchen, als die geriebene Seite der Glaslinse mattgeschliffen wurde oder Platten von Bernstein, Siegellack, Schwefel gerieben wurden, trat die entgegengesetzte Ladung ein. Wurden die Körper beim Reiben frei gehalten, so erwiesen sie sich auf beiden Seiten gleichnamig elektrisch. Achnliche Versuche au geriebenen, auf Metallplatten gelegten Glasplatten, wobei die Elektricitätearten mittelst des Probescheibchens bestimmt wurden; s. Riess, l. c.

<sup>1)</sup> Nur wenn der Deckel die Vorderfläche der geriebenen Platte relativ innig berührt und die letztere relativ gut leitet, so dass der Vorderfläche beim Auflegen les Deckels mehr Elektricität aus dem Innern zuströmt, kann sich derselbe lirect durch Uebergang von Elektricität aus der Vorderfläche mit der ihr fleichnamigen Elektricität laden, wie dies z. B. Wüllner (Pogg. Ann. 153, 22, 1874) an einem Condensator aus Glasplatten beobachtet hat. — Eine ähniche Theorie siehe auch Villari, N. Cimento [3] 10, p. 69, 1881°; Beibl. 6, b. 69°. — \*\*) Buff, Lieb. Ann. 41, p. 129, 1842.

die an der Hinterfische vertheilte positive Etektricitätt sofort ein weiteres Eindringen der auf der Oberfläche erregten negativen Elektricitaten in das Innere des Dielektriciums erzielt wird. Legt man den isoluten Deckel auf die geriebene Platte, so vertheilen sich wieder in ihm die Elektricitäten wie oben angegeben.

Der derartigen Wirkung des Apparates ist eine Grenze gesetzt, wenn die Ladung der Vorderfläche so stark ist, dass direct negative Elektricität von ihr auf den Deckel übergeht. Indess wird der Leberschuss der Ladung meist schon bei der eisten Ableitung des Deckels fortgeführt.

Wendet man statt der Schellack- oder Ebomtplatten audere Platten (z. B. Glasplatten) an, welche durch Reibung mit den angewandten Reibzeugen (z. B. amalgamurtem Leder) positiv elektrisch werden, so erhalt man die entsprechenden Resultate, nur mit den entgegengesetzten Elektricitäten.

95 Die auf der Metaltplatte liegenden und dahei auf der freien Vorderfläche geriebenen dielectrischen Platten behalten ihre Ladung in Folge des tieferen Eindringens der Elektricitaten sehr lange bei. Man kann wahrend langer Zeit wiederholt den Deckol in der oben angegebenen Weise laden ).

Für praktische Zwecke hat zuerst Volta?) diese Eigenschaft der Dielektrica bei dem Elektrophor verwerthet. Derselbe wird gewohn-



heh aus einer flachen kreisformigen Metallschussel, einem kreisförmigen Blech a mit aufgeworfenen Randern von etwa 20 bis 40 cm Burchnesser, der Boden platte oler dem Teller oder der Form hergestellt, in welche eine geschmolzene flarzugasse, z. B. ein Gemisch von gleichen Theilen an Colophonium und schwarzem Pech, eingegossen wird. Zur Entfernung von Blasen wird nach dem Eingiessen ein heisses Blech

<sup>1)</sup> Bereits im Jahre 1762 hatte Wilcke (Abh. d. schwid Akal, deatsch v. Kastorit, p. 271) gezeigt, doss eine ebktrisjte Gantafel viele Tige ling beseigt in M. farbeleg agen mektreiten konnte, wel as an ihre belein besten ngenigt warden. It Volta Cellisione deile Opere I (1), p. 168.

uber die Masse gehalten!). Auf die erkaltete Masse, den Kuchen, setzt man den etwa 2 bis 4 cm im Durchmesser kleineren Deckel oder Schild, der entweder aus einer an einem Glasstiel oder an Seidenschnüren befestigten Metaliplatte mit abgerundeten Rändern oder bei grösseren Elektrophoren aus einer Blechtrommel, resp. einem mit Stanniol bekleideten, an allen Rändern abgerundeten Brett von etwa 1 cm Dicke hergestellt wird. Bei der Erregung wird der Kuchen mit einem entfetteten Fuchsachweif gepeitscht. Häufig klebt man von der einen Seite des Tellers ausgehend einen schmalen Stanniolstreifen radial auf den Kuchen, der bis unter den Rand des Deckels reicht. Man braucht dann den Deckel vor dem Abheben von dem gepeitschten Kuchen nicht erst jedesmal ableitend zu berühren; da durch den Stanniolstreifen die negative Elektricität zur Erde entweicht.

Neuerdings bedient man sich gewöhnlich an Stelle des Harzkuchens 96 einer Ebonitplatte, die auf den Teller, ein Metallblech gelegt wird, und mit der man die in dem vorigen Paragraphen angeführten Versuche ebenfalls anstellen kann.

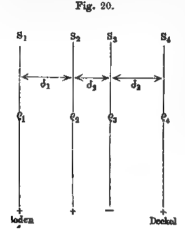
Reibt man eine Ebonitscheibe auf der einen Seite mit einem Fuchsschweif, auf der anderen mit Leder, welches mit Musivgold bestrichen ist, so wird sie auf der ersten Seite negativ, auf der anderen positiv. Als Elektrophorkuchen benutzt, giebt sie so längere Funken <sup>3</sup>).

Die Dichtigkeit der Elektricitätsanhäufung im Elektrophor ergiebt  $\mathfrak{A}7$  sich aus folgender Betrachtung von v. Bezold  $\mathfrak{d}$ ), wenn man den Einfluss der dielektrischen Polarisation nicht besonders ins Auge fasst. Der Elektrophor sei unendlich gross; seine Flächen stehen senkrecht auf der Z-Axe eines Coordinatensystems. Die obere Fläche der Bodenplatte, die Unter- und Vorderfläche des Dielektricums und die untere Fläche des Deckels, welche sich einander nahe liegen mögen, Fig. 20 (a. f. S.), seien mit  $S_1$ ,  $S_2$ ,  $S_3$ ,  $S_4$ , die Dichtigkeiten der daselbst vertheilten Elektricitäten mit  $\mathfrak{q}_1$ ,  $\mathfrak{q}_2$ ,  $\mathfrak{q}_3$ ,  $\mathfrak{q}_4$ , die Abstände der Ebench mit  $\delta_1$ ,  $\delta_2$ ,  $\delta_3$  bezeichnet.

Ist V die Potentialfunction der Elektricitäten der Ebenen auf ein äusseres Theilchen, so reducirt sich im vorliegenden Fall die Gleichung  $\Delta^2 V = 0$  auf  $\partial^2 V/\partial s^2 = 0$ , worans folgt  $V = Cs + C_1$ , wo C und  $C_1$  Constante sind, s aber von  $S_1$  aus gezählt wird. Die auf der Fläche  $S_3$  geriebene dielektrische Platte sei auf die abgeleitete Bodenplatte ge-

<sup>&</sup>lt;sup>3)</sup> Zur Herstellung der Kuchen sind noch viele andere Vorschriften gegeben. So mischte Volta selbst 3 Thle. Terpentin, 2 Colophonium, 1 Wachs. Die Anfertigung sehr grosser Elektrophore (von 7 Fuss pro Durchmesser nach Lichtenberg, von etwa 7 Fuss 9½ Zoll Durchmesser nach Eberle gehört früheren Zeiten an). — <sup>3)</sup> Schlosser, Pogg. Ann. 160, p. 335, 1877\*, — <sup>5)</sup> v Be<sup>\*\*\*2, 2</sup> Pogg. Ann. 143, p. 52, 1871\*; ähnlich auch Moser, Wien. Ber. [2] 83 1881\*; Phil. Mag. [5] 12, p. 130, 1881\*; Beibl. 5, p. 675\*.

; dann wird in dieser entgegengesetzte Elektricität von nahe dersel-Dichtigkeit  $\varrho_3$ , wie in  $S_3$ , durch Influenz angehäuft. Von dieser Elekität gehe ein Theil auf die untere Fläche  $S_2$  über, so dass die Dicheit in  $S_2: \varrho_2 = \varepsilon \varrho_4$  dauernd bleibe, wo  $\varepsilon < 1$ .



Wird nun auch der Deckel hinaufgelegt und abgeleitet, so muss sowohl in ihm wie in der Bodenplatte die Potentialfunction sämmtlicher auf den übrigen Flächen aufgehäuften Elektricitäten gleich Null, also auch  $C_1 == 0$  sein.

Zugleich muss  $\varrho_1 + \varrho_2 + \varrho_3 + \varrho_4 = 0$  sein, da der Elektrophor nach aussen in keiner Entfernung eine Wirkung ausübt. Daraus folgt:

$$\begin{aligned} \varrho_1 &= \varrho_3 \frac{\varepsilon \delta_2 - (1 - \varepsilon) \delta_3}{\delta_1 + \delta_3 + \delta_3}; \\ \varrho_4 &= -\varrho_3 \frac{\delta_2 + (1 - \varepsilon) \delta_1}{\delta_1 + \delta_2 + \delta_3}. \end{aligned}$$

Aendert man die Entfernung  $\delta_1$ , so bleibt, da  $\varepsilon < 1$  ist,  $\varrho_4$  stets

gleichem Vorzeichen; der Deckel ist stets der Oberfläche des Kuchens gegengesetzt geladen. Lässt man aber die Entfernung  $\delta_3$  des Deckels Kuchen wachsen, so ist die Elektricität  $\varrho_1$  der Bodenplatte der der rfläche des Kuchens ( $\varrho_3$ ) gleichnamig, bis  $\delta_3 = \delta_2 \cdot \varepsilon/(1-\varepsilon)$  wird. weiteren Wachsen von  $\delta_3$  kehrt sich das Vorzeichen um, die Ladung  $S_1$  wird entgegengesetzt.

Wendet man den Kuchen um und legt ihn mit der geriebenen Fläche den Teller und den Deckel darauf, so kann man bei Abheben der enplatte in dem jedesmal abgeleiteten Deckel dieselben Resultate eren, wie vorher; die Elektricität im Deckel ist bei geringer Entferg des Tellers und Kuchens der der geriebenen Fläche gleichnamig; grosser ungleichnamig 1).

Statt direct durch Mittheilung oder Reibung kann man die eine ihr einer dielektrischen Platte in etwas complicirterer Weise auch Hülfe der Influenz laden.

So befestigte z. B. Riess?) eine 53/4 Linien dicke, 4 Zoll 7 Linien see kreisrunde Paraffinplatte, resp. eine Platte aus Schellack, Guttacha, Schwefel, Glas an einem drehbaren Arm, brachte sie so zwischen

<sup>1)</sup> Anders sitters Theorien des Elektrophors: Munk of Rosenschöld, g. Ann. 69, p. 44, 223, 1846\* u. A. — 2) Riess, Berl. Akad. Ber. 1867, 83\*; Abb. 2, p. 19\*.

## Berechnung von v. Bezold,

eine durch Reiben negativ elektrische, etwas grössere (63/4  $\times$  53/4 Zoll) Ebonitplatte, welcher sie ihre Vorderfläche zukehrte, und einen auf einem isolirenden Fuss stehenden Conductor, welcher aus einem horizontalen Metallstab bestand, der am einen Ende einen gegen seine Richtung senkrechten Metallkamm, am anderen eine Kugel trug. Der Metallkamm war von der Hinterfläche der dielektrischen Platte etwa 2 Linien entfernt. Hierbei wird sowohl die Paraffinplatte dielektrisch polarisirt, so dass ihre Molecule die positiven Pole der influenzirenden negativen Ebonitplatte zukehren, als auch der Conductor, aus dessen Spitzen positive Elektricität auf die Hinterfläche der Paraffinplatte überströmt, während er sich selbst negativ ladet. Die Platte ist also völlig in demselben Zustand, wie wenn sie auf der Hinterfläche durch Reiben oder durch directe Berührung mit einem elektrischen Körper positiv geladen worden ware; sie erweist sich beim Auflegen auf abgeleitete Metallplatten, die sie aber nicht zu innig berühren, also ihre Elektricitäten nur anziehen, bei Untersuchung mit einem ibnlich aufgelegten und vorübergehond abgeleiteten Probescheibehen auf der Hinterfläche stark, auf der Vorderfläche schwach positiv u. a. f. Wird der Conductor abgeleitet, so kann die positive Ladung der Hinterfläche noch stärker steigen.

War der Conductor isolirt und verweilte die Paraffinplatte längere 99 Zeit (fünf Minuten) zwischen der Ebonitplatte und dem Metallkamm, so erwies sie sich auf der Vorderfläche stark positiv, auf der Hinterfläche negativ. — Bei Isolation des Conductors tritt hier bei hinlänglicher Ladung desselben eine Grenze des Uebergangs der positiven Elektricität von ihm auf die Hinterfläche der Paraffinplatte ein. Leitet die Paraffinplatte durch ihre Masse oder über ihre Oberfläche die positive Elektricität der Hinterfläche langsam bis zur Vorderfläche, so kann auch die negative Elektricität des Conductors zur Hinterfläche übertreten 1).

Wird die Paraffinscheibe auf der Hinterfläche mit einer Stanniolscheibe bekleidet und dann mit der Vorderfläche der elektrischen Ebonitplatte genähert, die Stanniolfläche vorübergehend abgeleitet, die Ebonitplatte entfernt und nochmals die Stanniolplatte abgeleitet, so erweist sich die Vorderfläche durch Prüfung mit einem Probescheibehen positiv, die Stanniolfläche unelektrisch. Wird die Stanniolfläche bis nach der Entfernung der Ebonitplatte abgeleitet und dann erst die Platte untersucht, was direct durch Berührung der Flächen mit einem mit einem Goldblattelektroskop verbundenen Drahtringe geschehen könnte, so sind beide Flächen stark positiv. Beim ersten Versuche ist wiederum dieselbe

<sup>1)</sup> Nach Riess sollte sich die endgültige Ladung des Nichtleiters an seiten beiden Flächen durch die Influenz langsamer herstellen, als im Leiter, so dass zuerst die von letzteren auf die Hinterfläche des Nichtleiters übergehende Elektrichtit, dann später die durch erstere daselbat erzengte überwöge. Nach den neueren Erfahrungen bildet sich indess die dielektrische Polarisation sofort.

## Elektrophor.

nenz vor sich gegangen, wie vorher; die Paraffinplatte ist durch ektrische Polarisation vorn positiv, kinten negativ, die abgeleitete miolplatte ebenso durch Influenz auf ihre Masse. Wird die Stanniolte vorübergehend abgeleitet, so entweicht die negative Elektricität, positive verweilt in ihr in grösserer Menge. Wird dann die Stanniolte nach Entfernung der Ebonitplatte nochmals abgeleitet, so bleibt so viel positive Elektricität in ihr, wie durch die negative auf der terfläche des Dielektricums festgehalten wird, die Stanniolplatte ersint nach Fortnahme der Ableitung unelektrisch. — Bei dem zweiten suche können sich wegen der dauernden Ableitung der negativen Elekte der Stanniolplatte grössere Quantitäten positiver Elektricität an der nzfläche des Stanniols und Dielektricums ansammeln, resp. in letztecindringen, wodurch die Theilchen noch stärker polarisirt erscheinen. ist die Platte beiderseits positiv elektrisirt.

Ganz ebenso wie eine abgeleitete Metallplatte oder ein Spitzencontor wirkt eine Flamme, welche direct als leitender Körper anzuschen Wird zwischen einer solchen und einer geriebenen Guttaperchascheibe, Schellack- oder Schwefelplatte durchgezogen, so erweist sie sich auf vorderen 1) und hinteren Fläche 2) dem influenzirenden Körper entengesetzt geladen.

Wird dann nach Entfernung der Guttaperchascheibe die vorder che der Platte mit der Flamme bespült, so bleibt sie elektrisch; wird lie hintere Fläche, so wird die Platte unelektrisch, da im letzteren I die von der Flamme auf sie übergegangene, der influenzirenden ktricität ungleichnamige Elektricität entfernt wird, welche die Molevauch nach der Entfernung des influenzirenden Körpers in ihrer Lage hielt.

Eine audere Aussaung der Erregung des Elektrophors, als die ier durchgesührte, ist von Riess<sup>3</sup>) gegeben. Die negative Elektricität geriehenen Vorderstäche vortheilt nach ihm in den unteren Theilen Kuchens die Elektricitäten, die positive desselben geht in das Innere Kuchens, die negative auf die untere Fläche. Daher erweist sich ohl die obere wie die untere Fläche eines solchen Kuchens (einer auf oberen Fläche mit Pels geriebenen, 4<sup>7</sup>/<sub>8</sub> Linien dicken Schellacktübe von 5 ° <sub>6</sub> Zoll Durchmesser) an einem Säulenelektroskop negativ, Verhalten, welches von anderen Physikern aus der Durchwirkung der ativen Elektricität auf der oberen Fläche durch den Kuchen bindurch i die dielektrische Polarisation auf das Elektroskop erklärt wird. Wird Kuchen aut den Feller gelegt, so geht die negative Elektricität sei-

Ricess, Pogg. Ann. 92, p. 349, 1854°; Abb. 1, p. 26°; auch Buff, Lieb.
 41, p. 129, 1842°.
 Paraday, Phil. Mag. 11, p. 1, 1856°.
 Bicas, nungselektr. u a a O.

ner unteren Fläche auf ihn über; der Kuchen hat nur noch oben negative, unten positive Elektricität. Der Teller ist in Folge der Wirkung der letzteren und der stärkeren oberen negativen Elektricität unelektrisch. Wird aber die negative Elektricität an der oberen Fläche des Kuchens durch Annähern einer Flamme geschwächt, so erweist sich die untere Fläche positiv, die obere unelektrisch. Wird nun die positive Elektricität unten theilweise durch eine Flamme fortgenommen, so ist die obere Fläche wieder negativ u. s. f. So kann der Elektricitäten entladen werden.

Ebenso soll bei zwei auf einander gelegten Platten die der elektrisirten Vorderfläche der ersten gleichnamig-elektrische Vorderfläche der zweiten ihre Elektricität in Folge des Funkenüberganges nicht durch Influenz darch die erste, sondern durch Uebergang der zuerst gleichnamigen

Elektricität der Hinterfläche der ersten Platte erhalten 1).

Indess würde doch, wenn die der negativen Elektricität der geriebenen Vorderfläche gleichnamige Elektricität der Hinterfläche durch eine safgelegte Metallplatte, eine Flamme oder dergleichen abgeleitet würde, die sach Riess in der Mitte befindliche ungleichnamige positive sich viel eher zu der negativen der Vorderfläche, von der sie angezogen wurde, hinbegeben, als zur Hinterfläche. Die letztere würde unelektrisch werden, statt sich positiv zu laden, falls die Elektricitäten in der Platte relativ leicht beweglich wären und sich schnell ausglichen. Findet diese Bewegung nicht so leicht statt, so müsste jedenfalls bei Ableitung der Elektricität der Vorderfläche durch eine Flamme u. s. f. die Hinterfläche eine Zeit lang negativ geladen bleiben. Die Platte ist aber nun an beiden Seiten unelektrisch?).

Wird eine Reihe von Glimmer-3) oder dünnen Glasplatten auf ein- 102 ander gelegt und die oberste durch Reibung oder auf andere Weise 2. B. positiv elektrisirt, so erhalten die ihr zugekohrten Flächen aller Platten die gleichnamige, die ihr abgekohrten die entgegengesetzte Elektricität, wodurch die Platten stärker an einander haften 4). Bringt man die Platten-

i) Eine ähnliche Theorie ist von Govi (N. Cimento [3] 10, p. 63, 1881\*; Beibl. 6, p. 113\*) aufgestellt worden. — 2) Vgl auch noch einen Versuch von Schwedoff (Pogg. Ann. 144, p. 597, 1875\*). Eine Glasscheide, welche zwischen einem auf eine Glasplatte geklebten geladenen Papierstreufen und einem abgeleiteten Metallkamm rotirt, ladet sich auf ihrer letzterem zugekehrten Vorderfäche durch Influenz z. B. negativ und rotirt dann bei zwei ihren beiden Seiten regenüberstehenden Metallkämmen vorüber. Ist der der Vorderfäche gegenüberstehende Kamm abgeleitet, so erweist sich au einem vierten und fünften Kamm, an denen ihre Flächen nachher vorbeigehen, die Scheibe unelektrisch, ist der ier Hinterfläche gegenüberstehende abgeleitet, so ist noch die Vorderfläche elektrisch. Vergl. auch die Polemik von Buff, Lieb. Ann. 41, p. 129, 1842\*. — 5) Matteucci, Compt. rend. 23, p. 458, 1846\*, 25, p. 344, 935\*. — 4) Dies lat schon Symmer (a. Beccaris della elettricita p. 958, Torino 1772; de la Betherie Journ. 63 u. 65) gefunden. Waren dagegen die Glasplatten an den einstehung ein. Biehe auch Buff, l. c.

iule zwischen zwei Spitzen, oder versieht man sie oben und unten m anniolbelegungen, deren einer abgeleitet, deren anderer geladen ist, : itt diese Ladung noch stärker hervor. Durch Bestäuben mit Mennige hwefelpulver ist dieselbe nachzuweisen. Im Dunkeln kann man zwische en Platten bei der Ladung Funkenübergänge beobachten, ebenso wen an die Säule durch Verbindung der Stanniolbelege entladet 1). Die au en Oberflächen condensirten und besser als die Platten selbst leitende chichten dienen hier als Belegungen, zwischen denen in Folge der Veeilung der Elektricitäten durch die Influenz der oberen elektrisirte nache der Uebergang in den zwischenliegenden dünnen Luftschichte attfindet. Bei Anwendung einer Schicht von 6 bis 8 Glasplatten vo 83 bis 0,23 mm Dicke konnte Buff l. c. nie eine gleichmässige Elel isirung einer Platte erzielen; die beiden Flächen derselben erwicec ch bei Auflegen zweier Metallplatten, Verbinden derselben, Abhebe nd Untersuchung am Elektroskop stets entgegengesetzt geladen. Di lektricität dringt also jedenfalls nur sehr langsam in das Innere de ielektricums ein.

Indess sind in Folge der etwaigen Leitungen über die Ränder de latten u. s. f. die Resultate dieser Versuche häufig ziemlich unsiche i dass die mittleren Platten gelegeutlich auch auf beiden Flächen gleich amig geladen erscheinen <sup>3</sup>).

Legt man an einen geriebenen Elektrophor eine Franklin'sche Tel, so vertheilen sich in ihren Belegungen die Elektricitäten nach de brauszusehenden Regeln. Man kann dann von der oberen Fläche de afel wahrend des Aufliegens einen negativen, nach dem Abheben eine ositiven Funken ziehen. Ragt von der Unterfläche der Tafel ein Staniolstreisen nach aussen, so erhällt man auch an ihm beim Aufliegen der gativen, beim Abheben den positivon Funken. Entfernt man erst beit ufliegen die negative, dann nach dem Abheben die positive Elektrität von der oberen Fläche, so erweist sich die untere unelektrisch u.s.

Legt man ferner eine geladene Franklin'sche Tafel mit der negt ven Seite auf einen negativen Ebonitelektrophor, so sind die Erscheinungen die gleichen, wie vorher. Die Tafel behält bei wiederholten Verschen ihre Ladung fast unverändert.

Legt man die Tafel mit der positiven Seite auf den Elektrophe nd verbindet den Teller mit ihrer negativen Oberseite, so bekommt ma inen Funken oder Schlag. Hebt man die Tafel ab, so erhält man kei en Funken. Legt man sie umgekehrt auf den Elektrophor, so erhäl nan wieder bei Verbindung ihrer nunmehr positiven Oberseite mit der Teller einen Funken. Man kann diese Umkehrung wiederholt mit dem

<sup>1)</sup> dn Moncel, Institut 1855, p. 52°. Poggendorff, Pogg. Ann. 94, 825, 1855°. — 2) Vergl. Wüllun, Pogg. Ann. 158, p. 43, 1874°.

selben Erfolg vornehmen. Die Polarisation des Elektrophors ist nach jedem Schliessungsfunken umgekehrt.

Die einander zugewandten Elektricitäten des Elektrophors und der Platte vereinen sich hierbei jedenfalls jedesmal, wenn der Teller mit der Oberfläche der Platte verbunden wird. Dabei geht ein Ueberschuss der Elektricität von der Platte auf den Elektrophor über, da er sich immer abwechselnd entgegengesetzt ladet 1).

Bringt man auf die beiden Seiten eines Dielektrieums Metallbele- 104 gungen, etwa wie in der Leydener Flasche oder Franklin'schen Tafel und ladet die eine Belegung, während man die andere ableitet, so dringt ebenfalls die Elektricität der Belegungen allmählich in das Innere ein. Ist die eine Belegung abgeleitet, so nimmt die an einem Elektroskop nachzuweisende freie Spannung resp. das Potentialniveau der anderen Belegung allmählich ab.

Verbindet man die isolirte Belegung vorübergehend mit der anderen, resp. leitet sie zur Erde ab, so dass in beiden das Potentialniveau Null wird, so kann dies sunächst nur geschehen, indem beide Belegungen an ihren Contactflächen mit dem Dielektricum sich mit den dem letzteren entgegengesetzten Elektricitäten laden. Diese gleichen sich dann event. zum Theil mit den Elektricitäten des Dielektricums aus. Da indess im Inneren desselben noch Elektricitäten verweilen, so wird hierdurch das Dielektrieum nicht vollständig entladen, sondern nur ein bestimmter Theil seiner Ladung, die disponible Ladung L, verschwindet. Ein Rest der Elektricitäten, der Rückstand R, bleibt noch im Dielektricum. Erst allmählich tritt derselbe wieder in die Belegungen ein, in welchen zuerst durch die Influenz der zunächst liegenden Elektricität des Nichtleiters die Elektricitäten zerlegt, und die der Elektricität des Dielektricums angleichnamige zu letzterem hingezogen, die gleichnamige abgestossen wird. Erstere vereint sich dann mit der Elektricität des Dielektricums allmählich und die Belegung erscheint wieder mit ihm gleichnamig gela-So kann man wiederholt bei Verbindung der Belegungen von Neuem Entladungen hervorrufen 1).

Um die Bildung des Rückstandes mit der Zeit bei einmaliger Elektrisirung der Leydener Flaschen zu untersuchen, bestimmte R. Kohlrausch<sup>3</sup>) die Abnahme der disponiblen Ladung von dem Moment der
Ladung an. Hierzu wurden die Flaschen plützlich durch Verbindung
mit einer vorher geladenen viel grösseren Batterie geladen und sodann
mit einem Sinuselektrometer verbunden, dessen Nadel sehon vorher durch
einen galvanischen Strom die zu erwartende Ablenkung erhalten hatte.

<sup>2)</sup> Poggendorff, Berliner Monatsber. 19. Juli 1869, p. 98\*. — 2) Siehe dess, Reibungssiektricität 2, §. 375, 576, 646\*. — 2) R. Kohlrausch, Pogg. an. 91, p. 56, 1854\*.

Abnahme des Ausschlages der Nadel folgt mit der Zeit etwa einem abolischen Gesetz. Hierbei ist noch die Abgabe A der Elektricität an Luft zu berücksichtigen. Ist die der Batterie zuertheilte Elektricitätsage  $Q_0$ , die disponible Ladung zur Zeit t gleich  $L_T$ , der gesammte, auf einander folgenden Entladungen nach der Zeit t ausgegebene ekstand  $R_T$ , so ist  $Q_0 = A + L_T + R_T$ , woraus A zu berechnen ist. ner ist annähernd  $dA = \alpha L_T dt$ , wo  $\alpha$  der Zerstreuungscoefficient oder

$$A = \alpha \int_{b}^{t} L_{T} dt = \alpha F.$$

zeichnet man durch eine Curve den Werth  $L_T$  in seiner Abhängigt von t, so lässt sich aus dem Flächenraum F eines Stückes derselben I dem berechneten A auch  $\alpha$  bestimmen.

Wird dieselbe Flasche mit verschiedenen Ladungen Q veren, so sind die in derselben Zeit gebildeten Rückstände R den dungen Q proportional.

Zwei Flaschen von 2,7 mm und 0,82 mm Glasdicke, die durch Füllen I Umgeben mit gesäuertem Wasser zu Leydener Flaschen umgestaltet en, und bei denen die mittlere Dichtigkeit der Elektricität sich wie 3 verhielt, behielten nahezu gleiche Rückstände. Unter gleichen Umden müsste also das dickere Glas den grösseren Rückstand hervoragen.

Dagegen ist der Rückstand unabhängig von der Belegung; z sie aus angesäuertem Wasser oder Quecksilber bestehen; ebenso von Grösse der Peripherie der Belegung. Er rührt also nicht von m Eindringen zwischen das Glas und die Firnissschicht; Randes her.

Man kann annehmen, dass wenn die anfängliche Ladung  $Q_0$  zur t t den Rückstand  $R_t$  erzeugt, und derselbe bis zur Zeit  $\infty$  bis zum Maxim R anwächst. R dem Werth  $Q_0$  proportional, also gleich p  $Q_0$  gesetzt den kann, wo p eine Constante ist. Vermindert sich aber durch Abee an die Luft die Ladung in der Zeit t bis zum Werth  $Q_t$ , so würde Ruckstand nur dem Werth p  $Q_t$  zustreben. Ist der wirklich gebil-Ruckstand  $R_t$ , so kann man mit R. Kohlrausch annehmen, dass zeitliche Aenderung des Abstandes desselben vom Finalsustande  $Q_t - R_t$ ) diesem letzteren selbst proportional und eine Function der t t ist. Demnach wäre

$$\frac{d(p Q_t - R_t)}{dt} = -b t^{at} (p Q_t - R_t),$$

p, b und m Constants sind, von denen m bei verschiedenen Condenoren den gleichen Werth hat. Die nach dieser Formel berechneten

# Versuche von R. Kohlrausch und Wüllner.

Werthe des Rückstandes stimmen mit den zu den Zeiten f Secunden beobschteten sehr gut überein. So war z. B.

18 . 50 110 382 523 577 680 1224 556 782 988 1090 1313 1380 1398 1426 104 R. ber. 596 813 981 1084 1214 1303 1396

Auch Wüllner¹) hat mit dem §. 66 beschriebenen Condensator 106 messende Versuche über das allmähliche Eindringen der Ladung aus den Belegungen in das Dielektricum angestellt. Die frei in der Luft schwebende Collectorplatte wurde durch Mittheilung von einer geriebenen Porcellanröhre positiv geladen, bis ein mit ihr verbundenes Sinuselektrometer einen bestimmten Ausschlag (85°) gab. Dann wurde sie auf die 8 mm dicke Glasplatte des Condensators hinabgelassen, wobei der Ausschlag des Elektrometers sehr schnell bedeutend fiel (auf < 1°), gehoben, und wieder am Sinuselektrometer der Ausschlag beobachtet. Die Differenz der Ausschläge entsprach der eingedrungenen Elektricitätsmenge. Dieselben Versuche wurden bei Ladung der Collectorplatte durch Verbindung mit dem Knopf einer geladenen Leydener Flasche angestellt. Setzt man den Ausschlag des Sinuselektrometers in der dritten Minute gleich 1,781, so war er nach

0 1 3 5 7 8 Min. schwache Ladung 10 2,355 1,781 1,484 1,210 1,182 starke Ladung 10 2,510 1,781 1,443 1,210 1,141

In beiden Fällen ist also der Gang nahe der gleiche, also waren auch die Bedingungen des Uebertritts der Elektricität aus den Belegungen in das Dielectricum (Funkenentladungen u. s. f.) durch die stärkere Ladung nicht wesentlich geändert<sup>3</sup>).

Wird die innere Belegung der Batterie mit einem Elektroskop verbunden und bis zu einem bestimmten Potentialniveau geladen, wird dasselbe während der Rückstandsbildung mit der Zeit durch neue Elektricitätszufuhr auf gleicher Höhe erhalten und die Batterie zu verschiedenen Zeiten durch ein Galvanometer (und eine Wassersäule, um bei schlechter Isolation der Drahtwindungen einen Uebergang der Elektricität zwischen ihnen zu verhüten) entladen, so ist der die disponible Ladung L messende Ausschlag desselben stets der gleiche, obgleich der bei einer folgenden Entladung ebenso gemessene Rückstand

<sup>1)</sup> Wüllner, Pogg Ann. 153, p. 22, 1874\*. — 2) Versuche von Matteucci äber die Abgabe der Elektricität der Standkugel einer Drehwage an eine damit berührte schlecht leitende Platte, durch welche ein leichteres Eindringen der negativen Elektricität in die Dielektrica constatirt werden sollte, siehe Ann. de Chim. et de Phys. [3] 27, p. 133, 1843\*.

0.14 und > 0.754) dabei sehr verschieden sein kann, wie dies R. Kohl ausch 1) gezeigt hat.

Aehnliche Resultate hat Gaugain<sup>2</sup>) erhalten. Die Collectorplatte ines Condensators aus einem Teig von Schwefel und Oel wird durch die §. 63) beschriebene Vorrichtung verschieden lange Zeit t mit der Elekricitätsquelle verbunden und dann ihre totale Ladung  $Q_0$  nach dem Abbeben bestimmt. Darauf wird sie von Neuem geladen, momentan mit der Condensatorplatte verbunden, sofort abgehoben und die restirende Ladung Q gemessen. Es war

ŧ	sebr kurz	2	4	8	16 Min.
$Q_0$	26	44	49	55	59
Q	0	18	23	28	33
$Q_0 - Q$	26	26	26	27	26

Die frei auf der Collectorplatte ausgebreitete Elektricität stellt aich als sofort bei ihrer Verbindung mit der constanten Elektricitätsquelle is voller Stärke her; bildet sich allmählich durch Influenz der mehr um mehr geladenen dielektrischen Platte der Rückstand, so bleibt jene Elektricitätsmenge  $Q_0 - Q$  ungeändert.

Dies ist auch zu erwarten, da die Wirkung der den Rückstand bil denden Elektricität nach aussen zunächst durch eine gleiche Menge ent gegengesetzter Elektricität in den Belegungen compensirt wird und somi die Vertheilung der freien Elektricität in den Belegungen vom erstere unabhängig stets in gleicher Weise geschieht.

Hopkinson<sup>3</sup>) hat ebenfalls Versuche über den Gang des Rück standes bei verschiedener Giasdicke und Anfangsladung angestellt. Zwe Flaschen von 1 mm und 6 bis 7 mm Glasdicke wurden mit stark concentrirter Schwefelsaure gefüllt und in ein Gefäss voll Wasser gestellt, wel ches mit dem Gehäuse eines Quadrantelektrometers verbunden war. Da Innere beider Flaschen war mit den beiden Quadrantenpaare verbunder Die Innenseiten beider Flaschen wurden sodann mit einander und midem einen Pol einer andererseits abgeleiteten Säule von 48 Daniell'schen Elementen für einige Minuten verbunden; die Nadel des Elektrometers gab keinen Ausschlag. Dann wurden die Flaschen 15 bis 20 Se eunden entladen, darauf isolirt und der Verbindungsdraht entfern Dabei verschob sich das von dem Spiegel an der Elektrometernadel reflectirte Bild des leuchtenden Spalts um höchstens 20 Scalentheile, während es bei Entladung der dickeren Flasche aus der Scala hinausging Somit bleiben die Potentialniveaux zweier Flaschen von verschiede

R. Kohlrausch, Pogg. Ann 91, p. 66, 1874. — <sup>3</sup>) Gaugain, And de Chin. [4] 2, p. 313, 1864. — <sup>3</sup>) Hopkinson, Phil. Trans. 167, p. 58 (Nov. 30. 1876).



dickem Glase bei gleich langer Anfangeladung auch mit der Zeit gleich; die Rezidua in beiden müssen einander gleich sein.

Durch eine Versuchsreihe von Hopkinson ist ebenfalls nachgewissen, dass bei Ladung mit verschiedenem Anfangspotential die nach gleich lange dauernder Entladung nach derselben Zeit wieder auftretenden Potentiale dem ersteren nahezu proportional sind.

Ist s. B. P das Anfangspotential, erhalten durch 10 Minuten lange Verbindung einer Flasche mit resp. P Elementen der Säule, und R das nach 30 Secunden langer Entladung nach ! Minuten wieder auftretende Potential, so war

£	P ==	48	12	3	II.
1/2	R =	414	102	26,5	9
(Maximum)		472	117,5	30,2	10
11/2		456	114	29,5	10
41/2		256	65	16,5	- 6
91 2		120		8,5	3

Giese<sup>1</sup>) hat die Versuche über die Bildung des Rückstandes dadurch 110 vereinfacht, dass er die eine (äussere) Belegung einer Flasche durch Verbindung mit dem einen Pol einer andererseits abgeleiteten Säule auf einem constanten Potentialniveau, die innere abgeleitete Belegung auf dem Potential Null erhielt, und nun den Elektricitätsstrom zum Glase beobachtete.

Die Flasche hing in einem durch Chlorcalcium getrockneten Glascylinder, in dessen Glasdeckel ein 13 cm langes verticales, gefirnisstes, oben durch einen Schellackpfropfen geschlossenes Glasrohr eingesetzt war. Durch dasselbe ging frei der zur inneren Belegung führende Draht. Eine Nebenleitung zum Glase fand nicht statt, wie man durch Anbringen von abgeleiteten Stanniolbelegen an demselben nachweisen konnte. Bei Beginn des Versuchs waren alle Theile des Apparats mit der Erde verbunden, dann wurde zur Zeit t = 0 die äussere Belegung der Flasche mit dem einen Pol einer andererseits abgeleiteten Säule von 100 Leclanché-Elementen verbunden. Die elektromotorische Kraft der Säule war mit der eines Daniell'schen Elements nach Lodge verglichen. (Sie sank von 130 auf 91 Daniells in 6 Monaten.)

Die innere Belegung, so wie ein mit ihr verbundenes Kirchhoff'sches Quadrantelektrometer waren noch mit der Erde verbunden. Darauf wurde in einem bestimmten Moment  $t_1$  das Elektrometer und die innere Belegung isolirt und genau eine gegebene Zeit  $t_2 - t_1$  nachher das Elektrometer von der inneren Belegung losgetrennt und letztere zur Erde abgeleitet. Das Elektrometer giebt dann die in jener Zeit  $t_2 - t_1$  auf die innere Belegung übergeströmte Elektricitätsmenge an. Um den Ein-

<sup>1)</sup> Giese, Wied. Ann. 9, 161, 1880\*.

is des während dieser Zeit erfolgenden Ansteigens des Potentials in inneren Belegung, und im Elektrometer, welches gewissermassen en Rückstrom von Elektricität veranlasste, der sich über den Hauptm derselben legte, so wie den Elektricitätsverlust, eliminiren zu könt, wurde die Zeit  $t_2-t_1$  verschieden lang genommen. Die für die t einer Minute berechneten Ladungen entsprechen dann annähernd, r nicht genau, der Formel

$$\frac{P}{t_2-t_1}\int_{t_1}^{t_2}(a+bt^{-m})dt,$$

a, b, m Constante, P das Potential des freien Säulenpols ist. Die tlere Zeit, für welche dieser Werth gilt, ist wegen der zeitlichen änderung des Stromes nicht genau 1/2 ( $t_2 + t_1$ ), sondern etwas kürnämlich:

$$\frac{t_2 + t_1}{2} - \frac{t_2 - t_1}{2} \left[ \frac{m+1}{3!} \left( \frac{t_2 - t_1}{t_2 + t_1} \right) + \frac{(m+1) \cdot (m+2) \cdot (m+3)}{5!} \left( \frac{t_2 - t_1}{t_2 + t_1} \right)^3 + \cdots \right] + \cdots$$

Die einzelnen Data haben nur für die jeweilig angewendeten Flaen Bedeutung.

Achnliche Erscheinungen wie die erwähnten zeigen sich am Elekphor. Hat man denselben durch Reiben erregt, legt den Deckel zu derholten Malen auf, überlässt den Apparat sich selbst, leitet den ikel ab, hebt ihn ab und bestimmt seine Ladung durch die Zahl der ladungen eines mit ihm berührten Entladungselektroskops, so bemerkt n in Folge des allmählichen Eindringens der Elektricitäten in das ere des Dielektricums eine Abnahme jener Zahl bis zu einem constan-Minimum, die schneller erfolgt, wenn man den Apparat oft benutzt, der Elektrophor sehr lange sich selbst überlassen, so ist die Entungszahl bei neuem Gebrauch anfangs kleiner, als nachher, da erst nählich durch die Influenz des abgeleiteten Deckels die eingedrungen Elektricitätsmengen wieder hervortreten.

Auch an frei stehenden Conductoren hat Neyreneuf<sup>1</sup>) einen lungsrückstand beobachtet. Wird eine auf einem Glasstab befestigte kirte Metailkugel positiv geladen, dann mit den Gasröhren leitend verden und gleich darauf mit einem genäherten Elektroskop geprüft, so st dies noch eine positive Ladung nach. Da die Wirkung bei langen indrischen Conductoren grösser ist, als bei einer Kugel, so kann sie ht von einer etwaigen Ladung der Glasstütze herrühren. Neyreneuf

<sup>1)</sup> Neyreneuf, Ann. de Chim. et de Phys. [5] 5, p. 392, 1875°.

schiebt sie auf die Elektrisirung der umgebenden Luft; sie ist abhängig 701 dem Feuchtigkeitsgehalt derselben u. s. f. - Sie könnte aber auch von der in die Lackschicht eingedrungenen Elektricität bedingt sein.

Entladet sich eine Batterie bei momentaner Verbindung ihrer Bele- 113 gungen unter einander oder mit der Erde nicht volletändig, sondern bleibt dabei ein Rückstand, so ist die bei der partiellen Entladung erzeugte Arbeit zu berechnen, indem man die Potentialwerthe der sämmtlichen Elektricitäten in der Batterie auf sich selbst vor und nach der Entladung beatimmt 1).

Wir wollen annehmen, dass bei diesem Process die auf der Oberfliche S des Dielektricums aufgehäuften Elektricitätsmengen 🛨 m die Dichtigkeiten o besitzen. Ist durch die Entladung das Potentialniveau in den Belegungen auf Null reducirt, und findet dabei kein Uebergang der freien Elektricitäten zwischen dem Dielektricum und den dicht anliegenden Belegungen statt, so sind in letzteren die Elektricitäten 🎞 🖚 Diese Elektricitätsmengen für sich mögen in den Belegungen die Potentialniveaux 🚜 und 👣 erzeugen. Sollten die ersteren sich in Dielektricum ansammeln, während die Belegungen von aussen her geladen würden, so mag dazu eine in sie hineingeführte Elektricitätsmenge  $\pm \mu = \pm \sigma S$  von der Dichtigkeit  $\sigma$  erforderlich sein. Ladungen mögen die Potentialniveaux  $\varphi$  und  $\varphi_1$  hervorrufen. Dann ist:

wo e die Dicke des Dielektricums ist.

Nach Thl. I, §. 728 ist aber  $\rho = 4\pi \epsilon \sigma/(1 + 4\pi \epsilon)$ , wo  $1 + 4\pi \epsilon$ = D, gleich der Dielektricitätsconstante ist. Deshalb wird auch

$$\mu = \sigma S = \frac{S}{4\pi e} \frac{1 + 4\pi \epsilon}{4\pi \epsilon} (u_1 - u_1) \dots \dots 2$$

Bei der Ladung der Belegungen auf die Dichtigkeit o ist aber auch

$$\mu = \sigma S = \frac{S}{4\pi e} (1 + 4\pi \epsilon) (\varphi_2 - \varphi_1) . . . . . . . . 3)$$

Das Gesammtpotential aller freien Elektricitäten auf sich selbst und auf einander, welches factisch vor der Entladung unter den betrachteten Verhältnissen bestände, wäre demnach

$$\mathcal{Q} = \frac{1}{2} S \sigma (\varphi_1 - \varphi_1) = \frac{S}{8\pi e} (1 + 4\pi \epsilon) \left( \frac{u_2 - u_1}{4\pi \epsilon} \right)^2 . . . 4)$$

Zerlegen wir die Elektricitätsmengen auf der Einheit der Oberfläche in σ -- ρ und ρ, so können wir das Potential 🛭 in drei Theile zerfällen:

<sup>2)</sup> Clausius, Abhandlungen, 2, p. 104 u. figde., 1879°.

 $W_{\sigma-\rho}$ ,  $W_{\rho}$  und  $W_{\sigma-\rho,\rho}$ , von denen der erste das Potential der trieitaten  $\sigma-\rho$ , das zweite das der Elektricitaten  $\rho$  auf sich also das nach der Entladung bestehende Potential, das dritte das littal der ersteren Elektricitaten auf die zweiten ist. Das letzte Potist über Null, da die treien Elektricitäten  $\sigma-\rho$  sich auf den Beleg befinden und die Potentialfunction des Systems der Elektricitäten selbst Null ist; dann ist  $\Omega-W_{\sigma-\rho}=W_{\rho}$ . Der Werth  $W_{\sigma-\rho}=0$  sich daraus, dass alle Elektricitäten für sich die Potentialnivaux  $\rho$  auf den Belegungen erzeugen, also ist

$$W_{\sigma-\rho} = {}^{1}_{2}S(\sigma-\rho)(\varphi_{2}-\varphi_{1})$$

oder ber Einfahrung der Werthe für  $\sigma - \varrho$  und  $\varphi_1 - \varphi_1$ 

$$W_{\sigma-s} = \frac{S}{8\pi e} \left( \frac{u_t - u_t}{4\pi \epsilon} \right)^{\frac{1}{\epsilon}}$$

Danach wird, unter Beracksschtigung von Gleichung 1

$$W_p = \frac{S}{8\pi\epsilon} \frac{(u_2 - u_1)^2}{4\pi\epsilon} = \frac{r}{2\epsilon} \cdot \frac{m^2}{S}$$

das Potential der gesammten Elektrichtät auf sich selbst nach de ladung.

lst das Potential der gesammten Elektricitäten auf sich sell der Entladung gleich W, so ist die bei derselben geleistete  $W-W_o$ .

Nimmt die Vertheilung der Elektricitäten im Dielektricum die Palarisation semer Theilehen) nach der Entladung ab, so bilde endlich daselbst an Stelle von Q eine neue Diehtigkeit Q1, die den Belegungen vorhandenen Diehtigkeit Q1 in abnlicher Weimspricht, wie vorher das Q dem 6. Dann erhalten wir das neue Poder Elektricitaten auf sich selbst

$$W_{p_1} = \frac{S}{8\pi e} \frac{1}{1 + 4\pi \epsilon} \cdot (u_2 - u_4)^2 = \frac{2\pi e}{1 + 4\pi \epsilon} \frac{m^2}{S}.$$

Ber der Bildung der neuen Vertheilung wird also die  $W_{\sigma} = W_{\sigma_1}$  geleistet. Findet wieder eine momentane Entladung so treten die analogen Verhältnisse wie bei der ersten ein, nur si Arbeitsleistungen in dem Verhaltniss von  $\varrho_1$ :  $\sigma$  kleiner.

111 Ist die bei der Ladung der Batterie verwendete Arbeit W, so i demnach bei der Entladung und der Herstellung des neuen Gleichger zustandes die Arbeiten W — W, und W, — W, erzeugt. Ist bei edung der Batterie die in derselben angesammelte Elektricitatsmer so ist die Arbeit bei der Ladung (Th. I. §, 152)

$$W = 2\pi c \cdot \frac{M^3}{S}.$$

Rema bet for Enthelung die oben erwähnte Reduction des Poten-- neuen in den Belegungen auf Null erstritt, so muss die dort besche brose p ein bestimmter Bruchtheil von M sein, dessen Werth - ner knigkeit der Berührung der Belegungen, der Natur des Dielek-- ner La : abhängt, so dass M - pp zu setzen ist. Dann wird

$$m = p \cdot \frac{4\pi \varepsilon}{1 + 4\pi \varepsilon} M,$$

$$\begin{split} W &= W_p = 2\pi e \cdot \frac{M^2}{S} \left[ 1 + p^2 \frac{4\pi e}{(1 + 4\pi i)^2} \right] \\ W_p &= W_{p_0} = 2\pi e \cdot \frac{M^2}{S} p^2 \frac{4\pi e}{(1 + 4\pi i)^3}. \end{split}$$

Der Werth p kaun für verschiedene Korper verschieden sein 1).

Walen die Belegungen längere Zeit mit der Erde verbunden, so

"Laute und mehr vollstandige Entladungen ein, ein Theil der Arbeit
"Laute geleistet, ein anderer allmählich bis zur völligen Entladung.

Po ergenannte Eindringen der Elektricität in das Dielektrieum 115 onlensators, die Bildung des Ruckstandes und das Wiederhervorzu sesselben kann verschiedene Ursachen haben 1):

b Wenn die Belegungen geladen werden, kann die Dichtigkeit belektrientaten genügen, um einen Uebergang durch die zwischen wird dem Dielektrienn befindliche schlicht hitende Zwischenschicht, der Afelmaterial u. die m., auf das Dielektrieum und eine directe ist desselben zu bewirken. Nach der Entladung kann aber in Folge bezunierten Dichtigkeitschifferenz der umgekehrte Uchergung uur weisen umageren Contactpunkten stattfinden und zuglen haurels Institute von bewirkt werden.

P. Ragt das Diehktrieum über die Belegungen hinaus, so kann auch tzteren fren Elektricität über die Oberfläche des ersteren auch nach der Entlädung zu den Belegungen längsam zurückte, wie man an den Lichterscheinungen auf dem unbelegten Glasspeiner Leydener Plasche erkennen kann.).

Si Die diehektrische Polarisation der Theilehen des Dich ktricums int nach ihrer einmaligen Bildung noch langsam allmahlich zu, woen eine scheinbare Abnahme die Potentialniveaus der Ladung der zungen bedingt wird. Bei den Entladungen derselben depolarisiren die Theilehen sofort zum grössten Theil, aber nicht vollstandig, der

b) Vergi, auch Schwedoff Pogg, Ann. 135 p. 419, 1868', - 2, Vergi Belli, Corso diction speriment 3, p. 331 u. figle. 1838', - 3) Priestley, of El 3 p. 104'.

### Arbeit bei der Bildung des Rückstandes.

 $-\rho$ ,  $W_{\rho}$  und  $W_{\sigma-\rho_1\rho}$ , von denen der erste das Potential der Elektäten  $\sigma-\varrho$ , das zweite das der Elektricitäten  $\varrho$  auf sich selbst, das nach der Entladung bestehende Potential, das dritte das Potender ersteren Elektricitäten auf die zweiten ist. Das letzte Potential ber Null, da die freien Elektricitäten  $\sigma-\varrho$  sich auf den Belegungen aden und die Potentialfunction des Systems der Elektricitäten  $\varrho$  dast Null ist; dann ist  $\Omega-W_{\sigma-\rho}=W_{\rho}$ . Der Werth  $W_{\sigma-\rho}$  ergiebt daraus, dass alle Elektricitäten für sich die Potentialnivaux  $\varrho$ , und auf den Belegungen erzeugen, also ist

$$W_{\sigma-\rho} = \frac{1}{2} S(\sigma - \rho) (\varphi_{\sigma} - \varphi_{1})$$

r bei Einführung der Werthe für  $\sigma - \varrho$  und  $\varphi_2 - \varphi_1$ 

$$W_{\sigma-\rho} = \frac{S}{8\pi c} \left( \frac{u_2 - u_1}{4\pi \epsilon} \right)^2$$

Danach wird, unter Berücksichtigung von Gleichung 1

$$W_{\rho} = \frac{S}{8\pi e} \frac{(u_2 - u_1)^2}{4\pi \epsilon} = \frac{e}{2\epsilon} \cdot \frac{m^2}{S}$$

Potential der gesammten Elektricität auf sich selbst nach der Enting.

Ist das Potential der gesammten Elektricitäten auf sich selbst vor Entladung gleich W, so ist die bei derselben geleistete Arbeit -  $W_a$ .

Nimmt die Vertheilung der Elektricitäten im Dielektricum (resp. Polarisation seiner Theilchen) nach der Entladung ab, so bildet sich lich daselbst an Stelle von  $\varrho$  eine neue Dichtigkeit  $\varrho_1$ , die der auf Belegungen vorhandenen Dichtigkeit  $\varrho$  in ähnlicher Weise entlicht, wie vorher das  $\varrho$  dem  $\sigma$ . Dann orhalten wir das neue Potential Elektricitaten auf sich selbst

$$W_{e_1} = \frac{S}{8\pi e} \frac{1}{1 + 4\pi \epsilon} \cdot (u_2 - u_1)^2 = \frac{2\pi e}{1 + 4\pi \epsilon} \frac{m^2}{S}.$$

Bei der Bildung der neuen Vertheilung wird also die Arbeit –  $W_{\rho_1}$  geleistet. Findet wieder eine momentane Entladung statt, treten die analogen Verhältnisse wie bei der ersten ein, nur sind die neitsleistungen in dem Verhältniss von  $\varrho_1$ :  $\sigma$  kleiner.

Ist die bei der Ladung der Batterie verwendete Arbeit W, so werden mach bei der Entladung und der Herstellung des neuen Gleichgewichtstandes die Arbeiten  $W - W_{\rho}$  und  $W_{\rho} - W_{\rho_1}$  erzeugt. Ist bei der Lag der Batterie die in derselben angesammelte Elektricitätsmenge H, ist die Arbeit bei der Ladung (Thl. I, §. 152)

$$W = 2\pi e \cdot \frac{M^2}{S}.$$

Wenn bei der Entladung die oben erwähnte Reduction des Potentialniveaus in den Belegungen auf Null eintritt, so muss die dort betrachtete Grösse  $\mu$  ein bestimmter Bruchtheil von M sein, dessen Werth von der Innigkeit der Berührung der Belegungen, der Natur des Dielektricums u. s. f. abhängt, so dass  $M = p\mu$  zu setzen ist. Dann wird

$$m = p \cdot \frac{4\pi \varepsilon}{1 + 4\pi \varepsilon} M,$$

also

$$W-W_{
ho}=2\pi e\cdot rac{M^2}{S}\left[1-p^2\,rac{4\pi\epsilon}{(1+4\pi\epsilon)^2}
ight]\,.$$
  $W_{
ho}-W_{
ho_1}=2\pi e\cdot rac{M^2}{S}\,p^2\,rac{4\pi\epsilon}{(1+4\pi\epsilon)^3}.$ 

Der Werth p kann für verschiedene Körper verschieden sein 1).

Werden die Belegungen längere Zeit mit der Erde verbunden, so
treten mehr und mehr vollständige Entladungen ein; ein Theil der Arbeit
wird sofort geleistet, ein anderer allmählich bis zur völligen Entladung.

Das sogenannte Eindringen der Elektricität in das Dielektricum 115 eines Condensators, die Bildung des Rückstandes und das Wiederhervortreten desselben kann verschiedene Ursachen haben \*):

- 1) Wenn die Belegungen geladen werden, kann die Dichtigkeit ihrer Elektrieitäten genügen, um einen Uebergang durch die zwischen ihnen und dem Dielektrieum befindliche schlecht leitende Zwischenschicht, Luft, Klebmaterial u. dgl. m., auf das Dielektrieum und eine directe Ladung desselben zu bewirken. Nach der Entladung kann aber in Folge der verminderten Dichtigkeitsdifferenz der umgekehrte Uebergang nur sn einzelnen innigeren Contactpunkten stattsinden und zugleich durch Infinenz eine Vertheilung der Elektricitäten der Belegungen an anderen Stellen bewirkt werden.
  - 2) Ragt das Dielektrieum über die Belegungen hinaus, so kann sich aus letzteren freie Elektricität über die Oberfläche des ersteren ausbreiten und nach der Entladung zu den Belegungen langsam zurücktehren, wie man an den Lichterscheinungen auf dem unbelegten Glastande einer Leydener Flasche erkennen kann 3).
  - 3) Die dielektrische Polarisation der Theilehen des Dielektricums aimmt nach ihrer einmaligen Bildung noch langsam allmählich zu, wodurch eine scheinbare Abnahme des Potentialniveaus der Ladung der Belegungen bedingt wird. Bei den Entladungen derselben depolarisiren nich die Theilehen sofort zum grössten Theil, aber nicht vollständig; der

<sup>1)</sup> Vergl. auch Schwedoff, Pegg. Ann. 135, p. 419, 1868°. — 2) Vergl. amh Belli, Corso diffsica speriment. 3, p. 331 u. figde. 1838°. — 3) Priestley, Hist. of El. 3, p. 304°.

Hest der Polarmation verschwindet nur ullnählich, wodurch eine lang die Ladung der Belegungen erhalten wird.

- Ferner kann freie Elektrieität in das lunere des Dielektr von den Relegungen auss eindringen und nach der Entladung daran der zu den Belegungen heraustreten.
- (a) Konnte die freie Elektricität vom Dielektricum absorbirt wand dam me vollatändig in ihren Wirkungen nach aussen verschwund has Berahrung des Dielektricums mit den unelektrischen Belege wieder fres werden.
- (i) Konnen die bei der Entladung im Schliessungskreise auftret abwerheiten Inductionsstrome neue Ladungen verursachen.

Wegen dieser vielen liedingungen sind die Gesetze der Rückst bildung is hit complicat und variabel.

Schou Pranklin D hat direct gezeigt, dass der Rückstand dur in resp auf dem Dielektricum selbst angehäuften und nach der ladung der Belegungen wieder die letzteren elektrisirenden Elektrien bedingt ist. Pristellte eine seiner Tateln aus einer Glasplatte wert int beide Lichen derselben gelegten Bleiplatten her. Wurd selbe wie gewehnlich geleden wurden darauf die Bleiplatten ent ebselbiet man weider an ihre Stelle gebracht, so gab die Tafel be Verbinaum von der Beognegen einen Pritadungsschlag. — Dieses Verbinaum von der Beognegen einen Pritadungsschlag. — Dieses Verbinaum von der Stelle weiden ein Bei dem Abheben der Pritagen von der Stelle gebracht und Finnen der Stelle gebrachten der Körper aus der Stelle gebrachten Körper aus der Stelle gebrachten die Lasplatte und Einstellung die La

II W Service Service Ending a service En

Some special for the second of the second of



# Eindringen in das Dielektricum.

Lin mit dem Sinuselektrometer verbunden. Dabei sank ihr Potential Lueller, wenn swischen die Oberflächen des Isolators und die Beringen etwas Wasser, langsamer, wenn dazwischen etwas Wachs oder lie gebracht wurde, oder die Oberflächen vollständig getrocknet wurde. Dasselbe ergab sich, als die Franklin'sche Tafel aus zwei auf nander gelegten Glasplatten bestand, zwischen welche die betreffenden abstanzen gebracht wurden.

Indess lässt sich zeigen, dass hierbei nicht nur die Elektricität von 118 n Belegungen auf die etwa leitende Oberfläche des Dielektricums überht, welche von ihnen durch einen kleinen, vielleicht von einem alechten Leiter erfüllten Zwischenraum getrennt ist, und nach der tladung in letztere langsam wieder zurücktritt. Stellt man sich eine ydener Flasche aus einer theilweise mit Wasser gefüllten und in ein fäss voll Wasser gesetzten Flasche her, in welche ein Draht als Zuter gesenkt ist, ladet sie und entladet sie, so zeigt sich ebenfalls ein ziduum, obgleich das Wasser hier das Glas direct berührt 1).

Vielmehr ist das Dielektricum selbst bis in sein Inneres wirklich attrisch geladen, wie folgende Versuche zeigen.

Barletti elektrisirte eine auf einem Metallteller liegende Harzatte stark und tauchte sie dann während einer Minute in kaltes Wasw. Nach dem Abtrocknen traten Anzeichen der Elektricität nach 4 bis Minuten wieder hervor und dieselben wuchsen während einer Stunde steutend<sup>2</sup>).

Auch ein Versuch von Mattoucci<sup>3</sup>) zeigt dasselbe. Er brachte bis 4 cm dicke kubische Stücke von Wallrath zwischen zwei entgegenesetzt geladene Metallbelegungen. Wurden diese Stücke quer durchbrochen, so waren sie auf der der positiven Belegung zugekehrten site bis zu einer gewissen Tiefe positiv, auf der anderen negativ geden.

Wird ein grosser Stearinsäurecylinder auf einer Basis durch Berührung it dem Conductor der Elektrisirmaschine elektrisirt und dann mit der asis auf eine leitende Platte gesetzt oder mit einer Alkoholflamme dalbst geschmolzen, so erscheint er eben dort unelektrisch. Berührt man wauf die Basis längere Zeit mit einer Metallplatte, so erscheint die lektricität wieder.

Das allmähliche Eindringen der Elektricität in die Masse des Dielekicums kann bedingen, dass zuweilen, wie Priestley<sup>4</sup>) beobachtete, ark geladene Leydener Flaschen erst einige Zeit nach der Ladung arch eine Funkenentladung durchbohrt werden. Eine ähnliche Erfah-

<sup>1)</sup> Belli, Corso di fisica speriment. 3, p. 291, 1838\*. — 2) Barletti, dubii pensieri §. 81 in Pianciani Istitutioni Fisico-chimiche 3, p. 62. Belli, mo di fisica 3, p. 343\*. — 3) Matteucci, Ann. de Chim. et de Phys [3] 27, 145, 1849\*. — 4) Priestley, Geschichte der Elektricität, 1767. Deutsch von rünitz (1772), p. 422\*.

### Abwechselnde Ladungen.

g hat wiederholt Holtz<sup>1</sup>) an Ebonitscheiben gemacht, welche zwien den zugespitzten Conductoren der Influenzmaschine auf beiden en stark geladen und sich selbst überlassen wurden.

Noch deutlicher zeigt sieh dieses Eindringen bei abwechselnder, zegengesetzter Elektrisirung der Oberfläche des Dielektricums.

Die Versuche lassen sich auch ohne Belegung anstellen. Schon lta ?) ertheilte einer Harzschicht auf der Oberfläche eine starke nega-Ladung und lud sie dann nachher so stark positiv, dass alle Anzein der ersten Ladung verschwunden waren. Letztere traten nach gen Minuten, in anderen Fällen nach einigen Stunden wieder hervor,

Ist der im vorigen Paragraphen erwähnte Stearincylinder an seiner is durch einen Funken der Elektrisirmaschine positiv geladen und it man ihn daselbst mit einem Wolltuch, so erscheint er negativ. Wird berflächlich geschmolzen oder mit Aether abgewaschen, so tritt die poze Ladung wieder hervor. Auch ein Schwefelcylinder, der in ähner Weise erst positiv. dann negativ geladen ist, erscheint nach einiger wieder positiv.

Hat man eine Leydener Flasche wiederholt mit entgegengesetzten tungen versehen, so treten dieselben gans analog bei wiederholten ladungen der Belegungen allmählich in umgekehrter Reihenfolge, wie der Flasche zugeführt sind, wieder hervor. Derartige Versuche sind Belli<sup>3</sup>) mit einer Flasche mit Wasserbelegungen angestellt worden he oben).

Lassen wir die zufälligen Bedingungen 1) und 2) des §. 115, die Austung der Ladung auf den freien Flächen des Dielektricums und den ergang der Elektricität von den Belegungen durch die sehr vererliche Zwischenschicht zur Oberfläche des Dielektricums bei Seite, würden, wenn die Oberflächen des Dielektricums entgegengesetzt elekirt werden, die durch ihre gegenseitige Anziehung in dasselbe einigenden Elektricitäten sich immer mehr einander nähern und zuletzt nählich ausgleichen. Werden aber an die Seitenflächen Metallbelegen gelegt, so können die in ihnen vertheilten Elektricitäten auf die ktricitäten im Dielektricum zurückwirken und dieselben dadurch wienn die Oberfläche ziehen.

Endlich können die Molecule des Dielektrieums gerichtet werden, lass sie ihre positiven Pole der negativ geladenen Belegung des Condenses oder der negativ-elektrisirten Oberfläche des Dielektrieums zukehund umgekehrt. Sie behalten diese Lagen auch noch eine Zeit lang

Hottz, Wied Ann. 13, p. 207, 1881\*. — 3) Volta, siehe Belli, l. c. t)\*. — 3) Belli, Corso di fisica 3, p. 342, 1838\*; ganz ähnlich später nochs Hopkinson, Plut Mag. [5] 2, p. 314, 1876\*.

i, wenn die oberflächliche Ladung des Dielektricums entfernt wird. Verschlässigen wir die letztere, nehmen also an, dass kein Uebergang der ektricitäten aus den Belegungen zum Dielektricum stattgefunden hat, id bringen durch Entladung des Condensators das Potentialnivean in iden Belegungen auf Null, so laden sich letztere mit einer Elektricit, welche den ihnen zugewandten Polen der Molecüle des Dielektricums igleichnamig, d. h. mit ihrer früheren Ladung gleichnamig ist. Verzen die Molecüle allmählich ihre dielektrische Einstellung, so verbreitet in dadurch ein Theil der an den Grenzflächen auf den Belegungen anhäuften Elektricitäten über dieselben, das Potentialniveau in ihnen mmt wiederum einen endlichen Werth an.

Die verschiedenen erwähnten Processe könnten sich auch mit einanr combiniren, indem die freie positive Elektricität an der Oberfläche s Dielektricums durch die ihr zugekehrten negativ-polaren Seiten der oleccile immer weiter in das Innere hineingezogen wird.

Den beiden Annahmen der Absorption oder des allmählichen Ein- 123 ingens der Elektricität in das Dieloktricum (4 und 5 des §. 115) stela sich indess zunächst theoretische Hindernisse entgegen, wenn man an
r §. 16 entwickelten Theorie festhält.

In der Gleichung IX, §. 21 u. f. ist  $\partial k\alpha/\partial x + \partial k\beta/\partial y + \partial k\gamma/\partial s$  e auf der Oberfläche des betrachteten Körperelementes angehäufte freie lektricität, also die derselben im Körper entsprechende (negative) ektrische Dichtigkeit  $\varrho$ . Nehmen wir wieder an, der Körper sei isoop, wenn sich auch k von Ort zu Ort continuirlich ändern kann, so ad wie in Gleichung 23) §. 21  $\partial Q/\partial x = k \partial U/\partial x$  u. s. f., also:

$$\frac{\partial k \frac{\partial U}{\partial x}}{\partial x} + \frac{\partial k \frac{\partial U}{\partial y}}{\partial y} + \frac{\partial k \frac{\partial U}{\partial z}}{\partial z} - 4\pi\varrho \stackrel{\frown}{=} 0 \dots (1)$$

Diese Gleichung entspricht der Gleichung  $\Delta^2 V = 4 \pi \varrho$  für einen illkommen leitenden Körper, nur dass die Werthe k noch hinzugetreten ad.

Berühren sich zwei dielektrische Körper (z. B. eine Schellackplatte id Luft), deren Elektrisirungszahlen  $k_1$  und  $k_2$ , in denen die Potentialnetionen  $(U_1)$  und  $(U_2)$  sind, in einer Ebene, deren Normale N ist, so ist salog:

$$k_2 \frac{\partial U_2}{\partial N} - k_1 \frac{\partial U_0}{\partial N} + 4\pi\sigma = 0,$$

o o die Dichtigkeit an der Trennungsfläche ist.

Leitet das Medium neben der dielektrischen Polarisation und ist  $\lambda$  in Leitungsvermögen, so nimmt dadurch an jeder Stelle in der Zeiteinnit die Dichtigkeit  $\varrho$  um  $d\varrho/dt$  zu. Dieser Werth ist je den Differenzen r durch zwei benachbarte Elemente in der Zeiteinheit geführten Elek-

#### Theorie des Rückstandes.

itätsmengen gleich, welche letzteren wiederum den Aenderungen der erentialquotienten dU/dx u.s.f. nach der Richtung der x u.s.f. entechen. So ist:

$$\frac{\partial}{\partial x}\left(\lambda\,\frac{\partial\,U}{\partial x}\right) + \frac{\partial}{\partial y}\left(\lambda\,\frac{\partial\,U}{\partial y}\right) + \frac{\partial}{\partial s}\left(\lambda\,\frac{\partial\,U}{\partial s}\right) - \frac{d\,\varrho}{dt} = 0. \quad 2)$$

Besteht das Medium aus zwei Körpern (Metall und Luft), so ladet die Trennungsfläche, ausser durch die dielektrische Polarisation, noch at. durch die äusseren Kräfte mit der Dichtigkeit of, welche gegeben durch die Gleichung:

$$\frac{\partial U_2}{\partial N} - \frac{\partial U_1}{\partial N} + 4\pi \sigma' = 0.$$

Entfernt man diese Elektricität, z. B. durch eine über die Oberfläche ihrte Flamme, so tritt die Elektricität & hervor, welche durch die kung von & nuf das Innere des Körpers bedingt ist, wenn die Molenoch ihre Polarisation eine Zeit lang bewahren, und & entgegenstat ist.

Hei Subtraction der Gleichung 2) von 1) ergiebt sich:

Setzt man & k -- m und ist n eine Linie in der Richtung des mes au der betrachteten Stelle, so wird diese Gleichung:

$$\frac{1}{m}\frac{dl^{r}}{dn}\frac{dm}{dn}-\frac{1}{k}\frac{d\varrho}{dl}-\frac{4\pi\varrho}{k}=0 \quad , \quad , \quad , \quad 4$$

lst das Medium gans homogen, so sind A und k, also w constant das erste Glied der Gleichung fällt fort. Dann wird:

e die elektrische Dichtigkeit nur Zeit Null ist.

Bei einem Condensator mit planparallelen unendlich grossen Platten, aut der 2-Axo senkrecht stehen, reduciren sich die Gleichungen 1)
Nand

, 
$$\binom{1}{t} - 4\pi \varrho = 0$$
 and  $\frac{d}{dx} \left(\lambda \frac{dT}{dx}\right) \frac{d\varrho}{dt} = 0$ .

Set  $t = a_1 + b_2$ . Superintensität an der betrachteten Stelle gleich  $t = a_1 + b_2$  chaminist  $a_1$ , so wird bei der Integration nach  $a_2$ ,  $a_1 = a_2 + b_3$  where  $a_2 = a_4$  or  $a_3 = a_4$  or  $a_4 = a_4$  or a

$$\cdots = i_n \lambda + 4 \pi (i m_n \cdots i_n m_n) \cdots \delta, \qquad (6)$$

Ist m überall constant, so ergiebt sich:

$$i_m - i_0 = const. e^{-4\pi mt}$$

und

$$\varrho = \frac{1}{4\pi} \frac{di}{dt} = const. \ m.e^{-4\pi mt} = \varrho_0 e^{-4\pi mt}.$$

Ist also ein homogenes isotropes Dielektricum durch irgend welche Ursachen im Inneren verschieden elektrisirt, so verschwindet diese Elektrisirung allmählich bis zu Null und ebenso der Elektricitätsetrom darin. Die Schnelligkeit des Verschwindens hängt nur von dem Verhältniss  $\lambda/k$  ab und nicht von der Stärke der ursprünglichen Elektrisirung, wenn sich mit derselben  $\lambda$  und k nicht ändern. Die Vertheilung bleibt also wesentlich die nämliche bis zum Verschwinden. Wird dann das Medium änsseren elektrisirenden Kräften ausgesetzt, so kann es durch diese nur auf der Oberfläche elektrisirt werden, nicht aber im Inneren Ladungen mit freier Elektricität erhalten.

Da man nun doch eine Verminderung der Ladung der Belegungen eines 124 Condensators mit der Zeit beobachtet hat, so könnte man zunächst diese Erscheinung auf eine allmähliche Ausgleichung der Elektrieitäten durch das Dielektricum vermittelst einer langsamen Leitung schieben. Dem steht indess entgegen, dass die verschwundene Ladung, der Rückstand, nach der Entladung der Belegungen wieder in sie zurücktritt. Deshalb bleibt noch die Annahme übrig, die Elektricität, welche nach der Ladung der Belegungen auf das unmittelbar von ihnen berührte Dielektricum übergeht, werde von letzteren zum Theil absorbirt und wenn die Belegungen abgeleitet werden, trete sie allmählich in denselben zurück.

Führt man aber auf das Dielektricum freie Elektricität, etwa durch Annähern einer mit dem Conductor der Elektrisirmaschine verbundemen Spitze, hängt es in eine mit einem Elektroskop verbundene, allerseits zu schliessende isolirte Blechhülle ein und leitet letztere vorübergehend ab, so dass das Elektroskop keinen Ausschlag zeigt, so tritt ein selcher auch nach längerer Zeit nicht hervor. Die freie Elektricität des Dielektricums kann sich also weder vermehrt noch vermindert haben; sie kann nicht durch die Absorption verschwunden sein.

Auch die weitere Annahme, die Elektricität dringe von den Belegungen allmählich in das Innere des Dielektricums ein und trete dann
nach Ableitung desselben zum Theil wieder hervor, ist nach obigen
Deductionen nicht haltbar. Setzen wir die dielektrische Polarisirung
der Theilehen den äusseren Kräften proportional, so könnte sich demuach
freie Elektricität im Inneren des Dielektricums nicht ausammeln, wenn
damelbe völlig homogen und isotrop ist.

<sup>3)</sup> Nach den ersten Berechungen von Maxwell, Treat. 1, p. 86, 374, 1873\* and Bowland, Americ. Journ. of Math. 1, p. 53, 1878\*.

Wiedemann, Riektrieität. II.

### Theorie ier Büling ies Rickstantes.

Man hat iss sch-inlare Eindringen der Elektricität deshalb auf ere Grin is nuriekunführen gestein.

So hat Minnwell den Nachweis geliedert, dass derartige Erscheigen eintreten klanen, wenn das Verhältniss der Leitungsfähigkeit ir lielektrischen Elektristrangszahl i im Körper nicht constant bleibt, i könnte einmal geschehen, wenn an den verschiedenen Stellen des pers die von aussen wirkende elektristrende Kraft verschieden wäre A sowie i von der Stärke derselben in verschiedenem Verhältniss abgig wären.

Abgesehen von secundären thermischen und elektrolytischen Einen ist aber eine schihe Abhänpigken die für å eine Abweichung vom n'schen Gesetz involvirte) noch nicht beobachtet.

Ist die elektrisiren le Kraft an allen Stellen eines Körpers gleich is, wie z. B. an einem aus parallelen, ebenen, sehr grossen Platten geten Condensator, so könnte sie chnehin nicht auftreten. Dann könnten ad k sich nur dadurch ändern, dass das Dielektricum nicht homowäre, also z. B. aus mehreren, den Belegungen parallelen heterogenen ohten bestände.

Denken wir uns den Condensator z. B. aus verschiedenen, wiederholt lerselben Reihefolge übereinander geschichteten heterogenen dielektrim Platten aufgebaut, so ändert A und k sich periodisch und mehr oder iger elektrisirte und vom Strom durchflossene Stellen wechseln in selben ab. Auch ohne weitere Rechnung ist ersichtlich, dass wenn vertheilende Kratt der Belegungen auf das Innere des Dielektrieums allen Stellen die gleiche, die Elektrisirungszahl k aber an den veredenen Schichten verschieden ist, an ihren Greuzen freie Elektricitäten reten mussen, welche unregelmässige Strömungen zur Folge haben 1).

Ist die Annahme richtig, dass nur durch die Unhomogeneität eines ektricums die Bildung des Rückstandes bedingt ist, so sollte ein her in vollkommen homogenen Krystallen nicht auftreten. In der tist dies durch einige Versuche von Rowland und Nichols?) beiet worden. Dieselben haben zwei senkrecht zur Axo geschnittene gkry-tallplatten von etwa 35 mm Durchmesser und zwei durch Abten hergestellte, etwa ebenso grosse Doppelspathplatten geprüft, die sich auch im polarisirten Liebte an der benutzten Stelle als sehr ogen erwiesen.

Eine dieser Krystallplatten wurde zwischen zwei amalgamirte derplatten gelegt, über deren obere, conisch nach oben verjüngte, ein allschutzring gelegt werden konnte.

Der Schutzring hing an drei Seidenfäden an einer oberen Metallte, mit der er durch eine Kurbelvorrichtung gehoben und gesenkt

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Berechnungen hierüber von Maxwell, Treatise 1, p. 374 u. f. 1878\*. — owiand u. Nichola, Phil. Mag. [5] 11, p. 414, 1881\*; Beibl. 5, p. 673\*.



# Verhalten homogener Medien.

99

verden konnte. Er war durch einen dünnen Draht mit einem isolirten norizontal liegenden Hebel von Metall verbunden, der an einer Seite eine Kugel trug. Dieselbe schlug beim Herablassen des Schutzringes auf die obere Metallplatte gegen einen Metallknopf, welcher mit der inneren Belegung einer schwach geladenen Leydener Batterie aus sechs, je 1 Quadratfuss grossen Flaschen verbunden war. Die Ladung der letzteren wurde durch eine Lane'eche Flasche, ihr Residuum durch ein Thomson'sches Quadrantelektrometer gemessen. Durch Berührung der oberen Kupferplatte mit dem Schutzring wurde die letztere geladen. Beim Heben der den Schutzring tragenden Platte schlug vor der Entfernung desselben von der oberen Kupferplatte die Kugel am Hebel an eine mit der Erde verbundene Kugel und entlud so die Kupferplatte. Bei weiterer Hebung des Ringes fiel ein ebenfalls durch einen Faden mit der Kurbel verbundener, winkelförmig gebogener und mit dem Elektrometer verbundener Stab saf die Kupferplatte. Das letztere zeigte bei Zwischenbringung von Glasplatten zwischen die Kupferplatten eine bedeutende (100), von Quarzplatten eine viel geringere (10,7 bis 19,3), von Doppelspathplatten absolut gar keine residuelle Ladung an. Letztere ergab sich auch nicht bei Verwendung eines gehr empfindlichen Elektrometers und nach 30 Secunden langem Contact. Im Kalkspath existirt also keine elektrische Absorp-Beim Glas und Bergkrystall änderte sich das Verhältniss der Werthe, je nachdem die Platten getrocknet oder der Atmosphäre ausgesetzt waren.

Indess ist es doch fraglich, ob wir alle dielektrischen Körper, in denen sich bei der Ladung ein Rückstand bildet, als unhomogen ansehen dürfen. Denken wir uns ähnlich wie beim Magnetismus, dass die Molecüle der Körper bei der Einwirkung elektrischer Kräfte nicht sofort mit voller Stärke gerichtet und nach Aufhebung derselben durch die Molecularkräfte in ihre früheren unelektrischen Lagen zurückgeführt werden und hierbei dieselben Abweichungen von der vollkommenen Elasticität und dieselben Einflüsse der elastischen Nachwirkung auftreten, wie bei den magnetisch gedrehten Molecülen, so würde sich wohl ein Anhaltspunkt zur Erklärung des Rückstandes ergeben. Indess bedarf es hierzu weiterer Untersuchungen.

Der Vorstellung von Molecülen, in denen die Elektricitäten durch 127 immere Kräfte geschieden oder durch welche dieselben gedreht werden, schliesst sich eine Annahme Riemann's 1) an, nach welcher sich dieser Scheidung der Elektricitäten eine ihrer Dichtigkeit proportionale Widerstandskraft entgegenstellt, welche die geschiedenen Elektricitäten wieder zu vereinigen (oder die gedrehten Molecüle in ihre früheren Lagen zurückzuführen) strebt.

<sup>1)</sup> Riemann, Gesammelte mathematische Werke 1876, p. 48°.

# Theorie der Bildung des Rückstandes.

Ist an einem Punkt P = xyz zur Zeit t die Dichtigkeit der Elektität gleich  $\varrho$ , die Potentialfunction daselbst V, so sind die elektrien treibenden Kräfte daselbst  $-\hat{e}V\hat{e}z$ ,  $-\hat{e}V\hat{e}z$ ,  $-\hat{e}V\hat{e}z$ , von den Körpermolecülen ausgehenden, die geschiedenen Elektricin wieder zusammentreibenden Kräfte sind, wenn  $\beta^z$  eine von der ur des Körpers abhängige Constante ist:  $-\beta^2\hat{e}\varrho\hat{e}z$ ,  $-\beta^2\hat{e}\varrho\hat{e}z$ ,  $\beta^2\hat{e}\varrho\hat{e}z$ . Sind  $\xi$ ,  $\eta$ ,  $\xi$  die Componenten der Stromesdichtigkeit in P, z eine weitere Constante, so sind dann die gesammten elektromotoben Kräfte:

$$\alpha \xi = -\frac{\hat{c} \, V}{c \, x} - \beta^2 \, \frac{\partial \, \varrho}{\hat{c} \, x}; \quad \beta \eta = -\frac{\hat{c} \, V}{\hat{c} \, y} - \beta^2 \, \frac{\partial \, \varrho}{\hat{c} \, y};$$
$$\gamma \xi = -\frac{\hat{c} \, V}{\partial \, x} - \beta^2 \, \frac{\hat{c} \, V}{\hat{c} \, x} \cdot \dots \cdot \dots \cdot 1)$$

Die Bewegungsgleichung für Flüssigkeiten ergiebt:

$$\frac{\partial \varrho}{\partial t} + \frac{\partial \xi}{\partial x} + \frac{\partial \eta}{\partial y} + \frac{\partial \xi}{\partial z} = 0 \dots 2$$

ner ist:

loigt:

$$\alpha \frac{\partial \varrho}{\partial t} + 4 \pi \varrho - \beta^2 \left( \frac{\partial^2 \varrho}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 \varrho}{\partial y^2} + \frac{\partial^2 \varrho}{\partial x^2} \right) = 0 \dots 4$$

Int die Elektricität im statischen Gleichgewichte, so müssen  $\alpha \xi$   $\beta \eta = \gamma \xi = 0$  sein; also wird nach 1):

r nach Gleichung 3):

Ist eine stationärere Strömung im Körper eingetreten, also  $\partial \varrho / \partial t = 0$ , wird nach Gleichung 4):

$$\varrho - \frac{\beta^2}{4\pi} \left( \frac{\partial^2 \varrho}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 \varrho}{\partial y^2} + \frac{\partial^2 \varrho}{\partial z^2} \right) = 0 \dots \dots 6$$

Ist  $\beta$  schr klein, so wird nach Gleichung 4 a) V = const.; nach Gleing 6) nimmt  $\varrho$  schr schnell mit wachsendem Abstand p von der Oberhe des Körpers nach dem Inneren, entsprechend der Formel  $e^{-p}$ ,

let daselbet  $\beta = 0$ , so geht die Gleichung 1) in die Strömungschungen für metallische Leiter über;  $\varrho$  ist im Inneren überall Null.

Kann man den Abstand der Belegungen der Leydener Flasche als n gegen die sonstigen Dimensionen annehmen, so dass also die Kraft allen Stellen des Dielektricums gleich ist, und ist sowohl & wie  $\beta^2$  wie beim Glase als unendlich gross anzusehen, dagegen ihr Verhältniss als endlich, so folgt in der That aus den Berechnungen, dass die disponible Ladung  $L_1$  ganz entsprechend den Versuchen von Kohlrausch in ihrer Abhängigkeit von der Zeit t durch eine Parabel dargestellt werden kann, deren Parameter mit t allmählich abnimmt.

Besteht das Dielektricum aus einer dünnen, swischen zwei sehr grossen leitenden Platten befindlichen planparallelen Schicht von der Dicke 2d, und steht die x-Axe auf den Belegungen senkrecht, so geht Gleichung 4) bei Einführung neuer Constanten über für das Innere resp. die Oberfläche des Dielektricums in:

$$\frac{\partial^3 V}{\partial x^2 \partial t} = p^2 \frac{\partial^4 V}{\partial x^4} - q^2 \frac{\partial^3 V}{\partial x^2} \text{ und } \frac{\partial V}{\partial x} = 0^1.$$

Die Stromintensität gleich  $I_i$  und  $I_0$  im Inneren und an der Ober-fläche ist nach Gleichung 1) und 3):

$$I_i = p^2 \frac{\partial^2 V}{\partial x^3} - q^2 \frac{\partial V}{\partial x}; \quad I_0 = \frac{\partial^3 V}{\partial x^3}.$$

Ist das Potential der einen Belegung 2c, der anderen Null, so ist es im Abstand x von der zweiten Belegung zur Zeit t=0 gleich cx/d. Dann muss für  $x=\pm d$  auch  $V=\pm c$  sein. Für den nach unendlicher Zeit eintretenden stationären Zustand wird:

$$V_{\infty} = Rx + S \left( e^{\frac{qx}{p}} - e^{-\frac{qx}{p}} \right),$$

wo R und S aus den eben erwähnten Bedingungen abgeleitet werden können. Daraus folgt:

$$V = V_{\infty} - \sum_{n=1}^{\infty} \frac{2c}{dh_r^2} \frac{1}{1 + \frac{d^2q^2}{h_r^2p^2}} \left( x - \frac{d}{\sinh_r} \sin \frac{h_r x}{d} \right) e^{-\left(q^2 + \frac{p^2h^2}{d}\right)!}$$

we für  $h_r$  die Wurzeln der Gleichung  $h_r = tg h_r$  zu setzen sind.

Für die Strömung ergiebt sich an der Oberfläche;

$$I = \frac{\partial^3 V}{\partial x^3(x - d)} = \frac{q^3}{p^3} S\left(e^{\frac{qd}{p}} - e^{-\frac{qd}{p}}\right) - \frac{2c}{d^9} \sum_{1}^{\infty} \frac{1}{1 + \frac{d^2q^2}{h_r^2 p^2}} e^{-\left(e^{q} + \frac{p^2 h_r^2}{d^2}\right)!}$$

Nimmt man an, dass  $d^2q^2/h_r^2p^2$  gegen Eins klein sei und ist  $m^2 = p^2/d^2$ , so lässt sich schreiben:

$$I = a + be^{-it} \sum_{1}^{\infty} e^{he^2m^2t^2}$$

Die Verauche von Giese zeigen aber, dass, wenn die Constanten der Formel so bestimmt worden, dass sie am Aufang die Strömung darstellt,

<sup>1)</sup> Giese, Wied. Ann. 9, p. 189, 1880\*.

ch für spätere Zeiten viel zu kleine Werthe für I ergeben, so dass also e Formel von Riemann die Erscheinungen nicht wiedergiebt.

Auch wenn man die Grenzbedingung dV/dx = 0 durch die dingung ersetzt, dass die Elektricität von den Belegungen nur bis sehr geringer Tiefe in das Dielektricum eindringe, so dass man die ittelebene desselben als unendlich entfernt von der Oberfläche annehen kann, erhält man bei Vergleichung der von Helmholtz<sup>1</sup>) aus eser Voraussetzung abgeleiteten Bechnungsresultate mit den Beobachungswerthen von Giese eine nur sehr ungenügende Uebereinstimmung.

Noch directer baben Clark Maxwell und nach ihm Hopkinson?) e Rückstandsbildung mit den Verhältnissen der unvollkommenen Elastität verglichen, wie sie von Boltzmann entwickelt worden sind.

Ist ein Draht zur Zeit t nach Beginn der wirkenden Kraft um  $\vartheta_t^1$ rdirt, so ist das den Draht tordirende Kräftepaar  $L_1$  nach letzterem cht nur proportional der Torsion  $\vartheta_t$ , sondern noch von den vorhergangenen Torsionen abhängig, deren Wirkungen sich übereinanderlegent letztere Torsion zur Zeit t—  $\omega$  gleich  $\vartheta_{t-\omega}$ , so kann man:

$$L = a \vartheta_t - \int_{-\infty}^{\infty} \vartheta_{t-\omega} f(\omega) d\omega$$

hreiben, wo  $f(\omega)$  für Glas nahezu  $A/\omega$  ist, und A für geringe Werthe in  $\omega$  einen constanten, bei grossem  $\omega$  stark abnehmenden Werth bat.

In abulicher Weise drückt Hopkinson das mit dem Elektrometer messene Potential der freien Elektricität zur Zeit t durch die durch e dieh ktrische Polarisation der Theilehen bedingte und durch die jereitige Unpacität dividirte Oberflächenladung  $y_t$  und den Einfluss der urberigen Polarisationen zu den Zeiten  $t - \omega$  aus:

$$x_t = y_t - \int_0^t y_{t-\omega} \varphi(\omega) d\omega \quad . \quad . \quad . \quad . \quad 1)$$

ler umgekelnt ye durch die entsprechende Formel:

$$y_t = x_t + \int_0^{\infty} x_{t-w} \psi(\omega) d\omega \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad 2)$$

o die Function ψ (ω) mit wachsendem ω abnimmt.

Von dieser Anschauung aus müsste also die Function  $\psi(\omega)$  für alle erthe von  $\omega$  bestimmt werden, um eine vollständige Darstellung des anges der Erscheuung zu haben.

Hierzu wurde einmal die innere Belegung einer Flasche durch Verindung mit dem einen Pol einer Säule auf einem bestimmten Potential

<sup>&</sup>lt;sup>10</sup> Helmholtz & Giese, Wied. Ann. 9, p. 197, 1880°. — 7) Hopkinson, Phil Trus. 167, p. 599, 1876°.



V crhalten und dann durch Beobachtung von 5 zu 5 Secunden die Abnahme derselben bestimmt. Dieselbe war  $dx_i dt = BV$ , wo B eine Constante ist und  $\psi(\infty)$  ergiebt. Dann wurde die Flasche nur eine Secunde geladen und der Abfall des Potentials in zwei Secunden beobachtet, woraus man annähernd den Werth  $\psi(0)$  berechnen kann.

Darauf wurde die Flasche lange Zeit hindurch durch Verbindung mit dem Pol einer Säule auf constantem Potentialniveau erhalten, dann entladen und das sich bildende Residuum von 10 zu 10 Minuten beobachtet. Man erhielt auf diese Weise  $dx_t/dt = V(\psi[t] - B)$ . Dann wurde die Flasche kurze Zeit  $\tau$  geladen, entladen, von Zeit zu Zeit isolirt, und die Abnahme der Ladung gemessen, welche  $dx_t/dt = V[\psi(t) - \psi(\tau + t)]$  abgiebt. Endlich wurde auch die Flasche die Zeit  $t_1$  hindurch geladen und die Zeit  $t_2$  hindurch die Ladung umgekehrt und wieder die Abnahme der Ladung gemessen, woraus

$$dx_{t}/dt = V(\psi[t] - 2\psi[t_{2} + t] + \psi[t_{1} + t_{n} + t])$$

folgt. — Die Versuche enthalten viele Fehlerquellen, scheinen aber mit obigen Formeln im Allgemeinen übereinzustimmen.

Auch hat die Temperatur  $\vartheta$  einen sehr bedeutenden Einfluss. Der Werth B steigt bei einer Flasche nach der Formel  $log B = a + b \vartheta$ . Die Werthe  $\psi(t) - B$  ( $\psi$  für 1 Secunde) scheinen mit steigender Temperatur zuzunehmen.

Werden die Dielektrica erschüttert, während sie elektrisirenden 129 Einflüssen ausgesetzt sind, so wird dadurch ihre dauernde Ladung befordert.

Wird eine kreisförmige lackirte Glas- (auch Schellack-) platte nahe dem Umfang befestigt und mit einem Bogen angestrichen und ihr eine positiv geladene Platte genähert, so soll nach Cantoni 1) die Platte auf beiden Seiten dauernd negativ geladen werden.

Ohne Schwingungen wird die Platte nicht elektrisch.

Wird eine geladene Glasplatte in Schwingungen versetzt, so verliert sie ihre Ladung. Schellackplatten sind dabei resistenter.

Werden der Glasplatte von beiden Seiten eutgegengesetzt geladene Metallplatten genähert, so ladet sie sich auf denselben bei dem Schwingen entgegengesetzt; die Wirkung der negativen Elektrode überwiegt dabei.

Werden zwei Glasplatten zwischen zwei Metallplatten gelegt, welche beide möglichst gleich stark entgegengesetzt elektrisirt werden, und dann zwischen sie eine dritte Glasplatte geschoben, das ganze System durch einen Holzhammer in Schwingungen versetzt und die mittlere Glasplatte herausgenommen, so ist sie ebenfalls an den beiden Seiten entgegengesetzt den ihnen zugekehrten Metallbelegungen geladen. Legt

<sup>1)</sup> Cantoni, Rendiconto Lomb. [2] 6, p. 243, 1873\*.

man die mittlere Platte umgekehrt zwischen die beiden anderen ( platten, so kann man ihre Ladung beliebig umkehren.

Eine Platte von Schellack eignet eich zu diesen Versuchen echl wohl aber kann man mit Vortheil die beiden auf den Metallplatten genden Glasplatten durch Schellackplatten ersetzen.

Da die durch äussere elektrische Einflüsse dielektrisch gericht Molecule sofort nach Aufhebung der elektrischen Kraft wieder in Gleichgewichtslagen zurückkehren, können diese Phänomene nicht Weiteres auf eine Einstellung derselben zurückgeführt werden, wenn nicht annehmen will, dass durch die Erschütterungen die Molecularks so sehr verändert werden, dass die Molecüle nach denselben dauernd. Lagen bewahren. Auch könnte durch die Erschütterungen in irg einer Weise der Uebergang der Elektricitäten von Molecül zu Molecülert werden.

Nach Hopkinson<sup>1</sup>) bewirken Erschütterungen auch ein Wie auftreten des Rückstandes.

Er bedient sich zu diesen Versuchen einer mit concentrirter Sch felsäure halb gefüllten und auf einem isolirten, mit der Säure gefü Glasteller stehenden Flasche, welche nach der Ladung und der Entlad durch einen Aförmigen Draht mit dem Quadrantelektrometer verbur wird. Beim Klopfen der Flasche wird die Nadel desselben etwa Mal so stark abgelenkt als vorher.

Diese Erscheinung kann sehr wohl secundär auch davon herrüt dass bei den Erschütterungen die Contactstellen der Säure und des ses namentlich am Rande sich ändern und dadurch der Uebergang Elektricität von letzterem zu ersteren erleichtert wird. Einen d gesuchten directen Nachweis, dass das Glas der geladenen Flasche in Folge der Richtung der Molecüle in einer Art Spannung sich befä die durch die Erschütterung partiell aufgehoben würde, dürften sie nohne Weiteres liefern.

<sup>1)</sup> Hopkinson, Phil. Mag. [5] 2, p. 314, 1876\*; auch Proceed. Royal 25, p. 496, 1876\*.

# Zweites Capitel.

Tone beim Elektrisiren. Aenderung des Volumens, der Gestalt, der Cohäsion und des optischen Verhaltens.

Berühren die Belegungen einer Franklin'schen Tafel, einer Leyde- 131 ner Flasche oder eines Condensators das zwischenliegende Medium nicht vollständig, so werden sie bei jeder Ladung gegen letzteres hingezogen und nehmen bei der Entladung ihre frühere Lage wieder an.

Hierdurch können sie in Schwingungen gerathen und Töne von sich geben.

Man kann diese Bewegungen direct sehen, wenn man gegen die beiden Seiten einer vertical gestellten Glasplatte Stannielblätter legt, welche sur an den Ecken angeklebt sind, und dieselben mit den beiden Conductoren einer Holtz'schen Elektrisirmaschine verbindet, deren Entladungskungeln einen kleinen Abstand von einander haben. Bei jeder Ladung und jedem Funkenübergang oscilliren die Stannielblätter hin und her.

In ähnlicher Weise hat auch schon Knochenhauer!) beobachtet, wenn man eine Batterie durch einen Drahtkreis schliesst, neben dem ein sweiter Drahtkreis liegt, dessen Enden zu der äusseren und inneren Belegung einer sweiten "Nebenbatterie" führen, dass bei jeder Entladung der ersten Batterie in Folge der im zweiten Kreise inducirten Ströme die Nebenbatterie tönt, und zwar um so kräftiger, je stärker die Inductionswirkungen sind.

Die Tone zeigen sich namentlich auch an den grossen Condensatoren der Inductorien, welche aus vielen mit Stanniolblättern abwechselnd geschichteten lackirten Papier- oder Hartgummiblättern bestehen, bei ihrer abwechselnden Ladung und Entladung<sup>2</sup>). Bei Anwendung von Inducto-

<sup>1)</sup> Kuochenhauer, Fogg. Ann. 90, p. 189, 1853\*. -- 2) Pollard, Dingl. Journ. 232, p. 90, 1879\*; Beibl. 3, p. 655\*.

1 1-144 . . 4-

Latting v:2 i). so : . . a Pol-bitmocha-

: ...reick-es Gent wurfen recession services, or stors won and or many to be bolistrischen and a second T. P. Standing beim

Notes Telephon, System
Notes Telephon, System
Paris Issai, Die nähere
Phone Teleph W. Thomson, Le. Hittori,

107

# Volumenänderung beim Elektrisiren.

Magnetisiren durch die Lagerungsänderungen der magnetischen Molecüle Töne von sich geben.

In einzelnen Fällen kann die Elcktrisirung von Condensatoren 133 zu Gestalts- und Volumveränderungen Veranlassung geben.

Schon Fontana ') beobachtete, dass beim Elektrisiren einer Leydeser Flasche ihr innerer Raum grösser wird. In ähnlicher Weise fand Volpicelli'), dass wenn man eine elektrisirte Kugel der einen Kugel eines Bumford'schen Thermoskopes nähert, sich der Index des Instrumentes gegen diese Kugel hinbewegt, auch wenn dieselbe mit einem abgeleiteten Stanniolblatt bedeckt ist.

Auch Govi 3) sah, dass in Thermometern, welche mit Wasser, Salpetersaure oder Alkohol gefüllt waren, die Flüssigkeit beim Elektrisiren der Reihe nach immer stärker siel; dass darin Aether stieg und dann siel, Quecksilber keine Wirkung seigte und dass beide Elektricitäten dabei gleich wirkten.

In ähnlicher Weise hat Duter 1 eine grosse an ein Capillarrohr 134 angeblasene Thermometerkugel innen mit verschiedenen Flüssigkeiten gefüllt und aussen mit einem Stanniolblatt umgeben oder in ein allseitig geschlossenes, mit einer leitenden Flüssigkeit gefülltes Glasgefüss eingesetzt, an welches ebenfalls eine Capillarröhre angeblasen war. Während beim Elektrisiren die Flüssigkeit in der Röhre der inneren Kagel sank, stieg sie in der Röhre des äusseren Gefüsses sowohl bei positiver, wie bei negativer Ladung. Nach der Entladung trat der frühere Zustand wieder ein.

Werden zwei gleich grosse, mit Wasser gefüllte und mit Stanniol bekleidete Glaskugeln von 0,25 cdm Inhalt und resp. von 0,8 oder 0,5 mm Wandstärke bis zu verschiedener Schlagweite s der auf ihren beiderseitigen Belegungen angehäuften Elektricitätsmengen geladen und das Sinken des Wassers in der angeschmolzenen Thermometerröhre in Theilstrichen n (1 Theil = 0,25 cmm) beobachtet, so ergab sich z. B.:

8	4	6	8	10	12	15
(0,8 mm) #	1	2,20	3,80	6,00	8,60	
# (ber.)	0,98	2,16	3,84	6,00	8,64	13,50
(0,5 mm) n		1,40	2,40	8,75	5,40	7,30
s (ber.)	_	1,35	2,40	3,75	5,40	7,35

Setzt man die Schlagweite der Potentialdifferenz V an beiden Belegungen proportional, so ist die Senkung n der Flüssigkeit im Inneren

<sup>1)</sup> Pontana, Lettere inedite di Volta. Pesaro, p. 15, 1831\*. — 2) Volpicelli, Archives de Genève 32, p. 323, 1856\*. — 3) Govi, N. Cimento 21, p. 18, 1866. — 4) Duter, Compt. rend. 87, p. 328, 960, 1036, 1878\*, 88, p. 1260, 1879\*; Beibl. 3, p. 284, 4, p. 54\*.

# Volumenänderung beim Elektrisiren.

r nahe dem Quadrat der Potential-lifferenz direct und der Wandstärke mgekehrt proportional, alen.

$$a = const \frac{c}{F_3}$$
.

Bei sehr (4 mm) dieken Glaskugeln nimmt man daher keine Senkung er wahr.

Ausführliche Versuche hierüber hat Quincke 1) angestellt. Glaskugeln, 21, von 40 his 60 mm Durchmesser und 0,2 bis 1 mm Wandicke



(welche ans dem Durchmesser und Gewicht der leeren Kugel und dem specifischen Gewicht des Glases berechnet warde), waren an eine Thermometerröhre von 200 mm Länge und 0,2 bis 0.4 mm Durchmesser angeschmolzen, in welche in der Mitte in einer erbsengrossen Erweiterung ein Platindraht B eingeschmolzen war. Apparate wurden bis oberhalb B mit einer Flüssigkeit gefüllt, wozu auf dieselben ein weiteres mit derselben erfülltes Röhrchen C aufgesetzt und die Kugel abwechselnd erwärmt und abgekühlt wurde. Der Theil des Rohres unter B bis zur Kugel war mit geschnielzenem Schellack überzogen.

Dieser Apparat war mittelst eines Korkes in einen mit Schnes oder zer-

senem Fis und Wasser gefüllten Metallbecher eingesetzt, welcher auf einstelst weier Siegellackstangen und eines Glasuntersatzes isolirten ahale i stand. Fr wurde bei zu grossem Gewicht, z. B. bei der ung mit Quecksilber, durch einen Preifuss gestützt. Die Höhe der siegkeit im Capitairehr wurde durch ein Mikroskop mit Ocularmikrom abgelesen.

De l'in educit wurde durch einen Fallapparat von Riess (Thl. I, bei de de Commutator mit der inneren Belegung einer aussen absolute in Schrift von verbunden, deren Ladung durch eine Laine bei des war, und des Sinken der Flässigkeit im Rohr voorkop beobachtet. Die Senkung ist die gleiche, dere Belegung des Dermemessenendemsstors position og der Patron Bet der Ladung einer Flüsten und der Ladung einer Ladung einer Flüsten und der Ladung einer Ladung einer Ladung einer Ladung ei

von drei Leydener Flaschen von je 1000 qcm wirksamer Oberfläche und 3,2 mm mittlerer Glasdicke verbunden war, nachdem von der äusseren Belegung zwischen den 1 mm von einander entfernten, 20 mm dicken Kugeln der Lane'schen Flasche (von 490 qcm Oberfläche und 2,4 mm Glasdicke) 20 Funken übergegangen waren, betrug die auf die Volumeinheit reducirte Senkung  $\Delta v/v = 10,45 \cdot 10^{-6}$ .

Die Senkung erfolgt bei Flintglasthermometern in etwa einer Secunde bis zum Maximum. Nach der Entladung steigt die Flüssigkeit wieder, um so langsamer, je länger das Thermometer elektrisirt war; auch bleibt wohl eine dauernde Volumenänderung übrig (weniger bei Flintglas, als bei Thüringer Glas).

Durch Einschaltung von hohlen dünnen Flintglasfäden voll Wasser 136 oder absolutem Alkohol zwischen der Batterie und dem Thermometer-condensator wird die Senkung und die Geschwindigkeit des Sinkens der Flüssigkeit darin vermindert. Ist z. B. l die Länge der eingeschalteten Säule, 2r ihre Dicke, q die an der Maassflasche gemessene Elektricitätsmenge in der Batterie von sechs Flaschen, so betrug die Senkung I. bei einem Condensator aus Flintglas (Wandstärke e=0,321 mm), II. aus Thüringer Glas (e=0,221 mm):

Metallachliessun			Wassersäule: 1 = 100 mm 2r = 1,5 ,	Alkoholsäule: \$ = 140 mm 2r = 0,82 ,
ī.	<b>q</b> == 20	3,392 in 1"	3,828 in 1"	1,601 in 20"
	10	1,389 , 1"	1,224 " 1"	0,787 , 20"
	5	0,575 " 40"	0,142 , 60"	0,212 , 60%
II.	20	13,26 , 4"	11,54 , 5,5"	4,97 , 40"
	20	9,90 , 10"	9,24 , 9,5"	4,97 , 34"

Wurde in den Schliessungsbogen zwischen Condensator und Erde ein Spiegelgalvanometer mit 12000 Windungen eingeschaltet, so zeigte sich bei sorgfältiger Isolation an Flintglascondensatoren nur ein äusserst schwacher Strom; ein stärkerer bei Thüringer Glas, dessen Intensität i nit der Zeit stark abnahm, während die Senkung der Flüssigkeit mit der Zeit zu einem Maximum wuchs; seine Richtung war je nach der Ledung der Batterie verschieden; er wurde nicht durch Einschaltung einer Flüssigkeitssäule geschwächt, wie die Senkung der Flüssigkeit im Thermometercondensator. Bei derselben Dichtigkeit der Elektricität in der Batterie sind die Volumenänderungen der Thermometerkugel und die Stromstärke i grösser bei grosser Oberfläche der Batterie.

### Volumenänderung beim Elektrisiren.

Stellt man den Apparat mit dem Capillarrohre nach unten auf und nindert dadurch den Druck auf die Glaswand um eine Wasserhöhe 439,2 mm, so ist cet. par. die Wirkung der Elektrisirung die gleiche bei aufrechter Stellung.

Bei Anwendung verschiedener Flüssigkeiten hat man ihre Reibung er Capillarröhre zu berücksichtigen. Deshalb ist nur die Kugel mit elben zu füllen, in das Rohr aber stete die gleiche Flüssigkeit zu gen. Dann zeigen Wasser und Quecksilber cet. par. eine fast gleiche menänderung.

Wird das Capillarrohr mit derselben Flüssigkeit gefüllt, wie die el, so zeigt in Folge der Reibung Wasser die stärkste, Alkohol eine ngere Senkung, Quecksilber oft gar keine.

Nichtleitende Flüssigkeiten wie Terpentinöl zeigen keine Senkung.

Erzetzt man das äussere Gefäss durch eine ganz geschlossene, mit m Capillarrohr versehene Glasglocke, und elektrisirt das Wasser in elben, so ist bei gleicher Ladung die Senkung in dem an die Kugel setzten Capillarrohr ebenso gross, wie die Steigung in dem an dem eren Gefäss.

Wurde die äussere Wand der Kugel mit einem dünnen Silberüberzug 75.10<sup>-6</sup> mm Dicke) versehen und dieselbe so in die leere, aussen lis und Wasser stehende Glasglocke eingefügt, so war die Senkung gleiche, wie wenn die Glocke mit Eiswasser gefüllt wurde.

In Bezug auf den Einfluss des Volumens und der Wandstärke der ein giebt die folgende Tabelle einige Resultate, denen zugleich die 1 den bekannten Methoden bestimmte Capacität der Kugeln beigt ist

W впецияве	Durchmesser	Volumen	ltät.	Volumenänderung in Millionteln des ursprünglichen Volumens bei 0°: 10* Av/v									
×	Ä	0	Dec	Bech	Sechs Leydener Flaschen Drei Leyd								
_	<u> </u>	!	రే		mi		en mit						
de	Glash	tugel	Elektrische Capacität	Elektricitätsmenge tricitätsm						nge			
180	mm	cem	Elekt	40	20	10	5	20	10	5			
Englisches Flintglas													
142	46,5	48,32	1,955	-	9,865	2,984		-	-				
207	51,2	70,49	1,531	-	9,036	2,669	0,936	-	7,353	1,756			
258	56,45	97,09	2,110	_	{7,278 5,703	2,300	0,657	-	5,403	1,559			
321	44,67	40,10	0,866		{5,593 {4,874	1,579	_	_	4,822 3,750	1,419			
:97	60,20	116,36	_	_	5,425	1,600	_	_	4,100	_			
:71	55	90,90	1,820	_	4,533	1,589	_		3,651	_			
-19	52	75,34	1,248	_	3,631	1,154	_	_	3,228				
86	62,1	124,44	2,120	-	3,258	_		-	-	-			
46	47,1	55,82		12,82	3,149	0,940	0,279	10,45	2,989	100.00			
07	56,1	89,43	0,966	3,485	0,866	0,287	_	2,678	0,728	0,264			
IKI.	57,95	98,98	0,610	1,145	0,273	0,069	_	1,028	0,281	0,083			
				Th	üringer	Glas							
20	38,35	24,00	1,950	l _	12,06	3,884	1,341	-	- 1	2,900			
				-	11,32	3,179							
38	72,50	185,50	(0,474)	-	5,010	1,327	_	-	2,797	0,727			
:83	44,44	40,64	0,840	-	{4,246 {3,741	0,569	0,032	_	-	_			
194	42,00	36,84	0,872		5,459	1,746	0,443	_	4,271	1,453			
194	41,87	31,93	-	5,683	2,102	_	-	_					
590	26,60	6,88		4,323	2,746 2,196	1,990 0,618	0,412	_	_	_			
700	49,10	61,16	0,397	2,787	0,755		-	2,669	0,789	_			

In Anbetracht der Unsicherheit der Bestimmung der Wanddicke der lageln schliesst hiernach Quincke, dass die Volumenänderung mit abshmender Wandstärke zunimmt, dass sie bei gleicher Wanddicke dem meren Raum der Kugeln proportional ist und bei Thüringer Glas nur

### Volumenänderung beim Elektrisiren.

ng kleiner ist, als bei Flintglas, trotz der verschiedenen Leitungszkeit der Glassorten. ١

Indess sind die für 1 mm Wanddicke berechneten Werthe At'v Röntgen!) für Flintglas 0,024 bis 0,163, für Thüringer Glass 9 bis 0,452, was auch hei der Erwärmung des Thüringer Glasses h die Leitung erklärlich wäre (s. w. a.).

The Volumenänderung des Thermometercondensators sollte cet. par-Quadrat der auf der Einheit seiner innneren Fläche angehäuften Arieitat proportional sein. Ist also die Batterie so gross, dass die acttat des Thermometercondensators gegen ihre Capacität sehr klein 1, so würde die Volumenänderung auch dem Quadrat der Elektriciresp, dem Potentialniveau darin direct entsprechen, wie auch Duter uden. Du indess nachweislich die Capacität des Thermometercondenre der der Hatterie gleich sein oder sie noch übertreffen kann, so ist es letztere Verhaltniss nicht mehr richtig; das Sinken findet nicht 1 proportional der Ladung der Batterie bei verschiedener Grösse elben statt.

Wurd die innere Belegning?) einer aussen abgeleiteten Batterie mit Platindraht des Thermometercondensators verbunden und von dem undangsdraht eine Ableitung zur Erde hergestellt, die durch ein kennnkrometer unterbrochen ist, so sinkt im Condensator die Flüssigber um Unbergange eines Funkens in letzterem, wo sie dann plötzteit und in ist auch hier die Volumenvergrösserung nicht propositie Condensator der Schlagweite und Wanddicke, da sieh je nach bei der Schlagweite und Wanddicke, da sieh je nach bei der Schlagweiten und Capacität des leitenden und Vanddicke der Schlagweiten und Vanddicke seine Buttenden und Vanddicke seine Butte

W Metallbecher in

2 g. for Metalleylinder erwärmt,

3 for so bei gleicher Ladung,

3 for so bei gleicher Ladung,

4 for fix 0 und

3 3.4°

5 for fix 0 und 13,970,

5 for fix der Controller

Chiringer Glas

Auch an krystallisirten Körpern hat Quincke (i.c.) die erwähnten Phä144 nemene wahrgenommen, indem er z. B. eine runde Glimmerplatte auf
den Rand eines Glastrichters kittete und den Hals desselben mit einem
Uftrmigen Steigrohr verband, in welches ein Platindraht eingeschmolsen
var. Das Rohr wurde mit Wasser gefüllt, das Glimmerblatt angehaucht
und mit Goldblatt bedeckt. Wurde der Platindraht und das Goldblatt,
iststeres durch einen hohlen Glasfaden voll Wasser mit eingeschmolsenem Platindraht und den Fallapparat mit der positiv geladenen Batterie
im einen oder anderen Sinne verbunden, so sank das Wasser im Rohr,
and swar aus den bereits §. 138 angeführten Gründen weniger schnell
als proportional dem Quadrat der Elektricitätsmenge; auch war die Sentung grösser, wenn das Wasser elektrisirt, das Goldblatt abgeleitet wurde,
als umgekehrt.

Das von der gekrümmten Glimmerplatte roffectirte Bild eines kreisrunden Gegenstandes wird bei starker Elektrisirung elliptisch, was, wenn zicht secundäre Umstände wirken, möglicher Weise auf ein ungleiches Verhalten derselben nach verschiedenen Richtungen schließen lässt.

Diese Volumenänderung des zwischen der gekrümmten Glimmerplatte und dem Trichterbassin liegenden Raumes ist etwa zehnmal so gross, als zich für eine gleichdicke Glasplatte ergeben würde, wenn man annimmt, dass die Wirkung umgekehrt proportional dem Quadrat der Dieke wäre. — Auch Quarzplatten zeigten dasselbe Verhalten, nur wurden sie leicht durchschlagen; Gypsplatten gaben kein Resultat.

Kautschukröhren, die am einen Ende durch ein zugeschmolsenen 145 Glasrohr, am anderen durch eine Capillarröhre mit eingeschmolsenem Platindraht geschlossen und mit Wasser gefüllt waren, leiteten die Elektricitäts schnell ab; geht dabei der Elektricitätsstrom von innen nach aussen, so sinkt die Flüssigkeit im Capillarrohr; geht er von aussen nach innen, so steigt sie, indess weniger stark. Es combinirt sich hier also die Fortführung der Flüssigkeit durch den Strom durch den Kautschuk hindurch und die Volumenvermehrung des Kautschukschlauches durch die elektrische Ladung. Bei halber Länge des Schlauches werden die Hebungen und Senkungen der Flüssigkeit halb so gross. Ist der Kautschuk längere Zeit benetzt, so nimmt seine Leitungsfähigkeit ab, die Entladungszeit der Batterie wird grösser und die Volumenänderung kleiner.

Die halbe Summe von Hebung und Senkung, welche als Maass für die unsbhängig von der Fortführung der Flüssigkeit stattfindende Volumeninderung angesehen werden kann, ist wiederum nahezu proportional dem Quadrate der Potentialdifferenz an beiden Belegungen. Cet. par. ist die Volumensunahme für frischen Kautschuk mehr als zehnmal grösser als für solchen, der zwei Tage mit Wasser benetat war, etwa ebenso gross, wie bei Glas.

Wiedemann, Elektricität. II.

# Längenänderung beim Elektrisiren.

Nach Versuchen von Korteweg und Julius!), welche verschiedene Im förmigen Röhren verschene geölte Kantschukschläuche voll Wasser Vasser hineinhängten und aussen und innen durch Verbindung mit Elektroden einer Holtz'schen Maschine luden, ist ebenfalls die umenzunahme dem Quadrat der Schlagweite direct, dem Quadrat Wandstärke umgekehrt proportional und bei Vergleichung mit der umenänderung von Glasröbren auch nahe proportional dem Elasticizoefficienten.

Wie das Volumen, so wird auch die Länge von Condensatoren m Elektrisiren geändert.

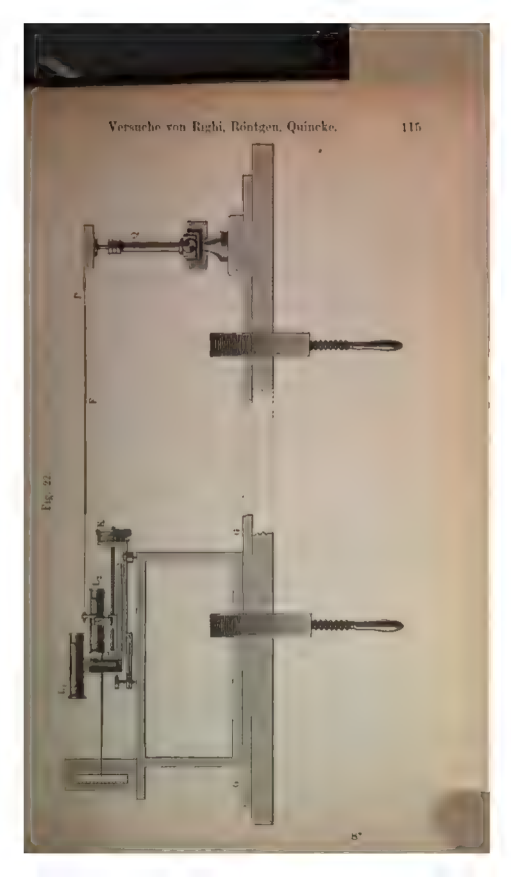
Um dies nachzuweisen, wendet Righi?) eine 3/4 bis 1 m lange, innen aussen mit Stanniol oder Flüssigkeiten umgebene verticale Glasröhre die oben befestigt ist und unten eine Spitze trägt, welche gegen einen einem Spiegel versehenen Fühlhebel drückt, in dem das Bild einer a beobachtet wird. Werden die Belegungen durch eine Holtz'sche chine geladen, während sie mit einem Funkenmikrometer verbunden , dessen Kugeln wenige Millimeter von einander stehen, so dehnt die Röhre bei der Ladung, und diese Dehnung verschwindet nicht rt nach der Entladung. Letztere Wirkung soll von einer Erwärmung Glases herrühren. Bei directer Messung der Potentialdifferens miteines Elektrometers ergiebt sich, entsprechend den Versuchen von er, die vorübergehende Verlängerung proportional dem Quadrat der ntialdifferenz und umgekehrt proportional der Dicke des Glases. Eine re von 1 m Länge und 1 mm Dicke verlängert sich etwa um 1/500 mm einer Potentialdifferenz, die einer Schlagweite von 10 mm zwischen singkugeln von 15 mm Durchmesser entspricht. Diese Verlängerung twa 1, so gross, als die durch die Erwärmung der Röhre um 1°C. irkte.

Bei Ladung der Röhren durch die alternirenden Ströme eines Inoriums tönen sie zuweilen.

Bei vulcanismtem Kautschuk kann man die Verlängerung beim Elekren nach Röntgen 3) sehr gut in folgender Weise zeigen:

Ein etwa 16 cm breiter und 100 cm langer, rechteckiger, dünner, er Kantschukstreifen wird oben und unten in Holzleisten eingeamt, an der einen aufgehängt und an der anderen durch Gewichte die doppelte lange gestreckt. Fährt man mit zwei mit den Polen Holtz schen Maschine verbundenen isolirten und parallel geenen Spitzenkämmen an beiden Seiten des Streifens herunter, so a die Kamme ihn nicht berühren, so dehnt er sich allmählich um

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Korteweg und Julius, Wied. Ann. 12, p. 647, 1881\*. — <sup>3</sup>) Righi, apt read. 88, p. 1262. Mem. di Bologus 10, p. 407, 1879\*; Beibl. 4, p. 55\*. — ontgen, Wied. Ann. 11, p. 786, 1880\*.



mehrere Centimeter, wie man an einer nebenstehenden Scala bei kann. Entladet man den Streifen durch Entlangführen der nunn geleiten Kämme, so zieht er sich wieder zusammen. Auch hie keine Elasticitätsänderung, sondern nur der Druck.

- Auch diese Verhältnisse hat Quincke 1) ausführlicher unt 148 Dünne hoble Flintglasfäden F. Fig. 22 (a. v. S.), von 0,2 bis 2 mn messer und 1 bis 1,5 m Länge wurden innen und aussen versilbert einem Ende von ihrem Silberüberzug befreit. Daselbst wurde ein draht Peingeschmelzen. Ein solcher Faden wurde horizontal ausg indem der Platindraht P mittelst eines daran befestigten, mit gesc nem Schellack lackirten massiven Glasfadens von 1.5 mm Durchme. 30 mm Länge in einen Haken endete, welcher an einem Stativ Q l werden konnte. In das andere Ende des Fadens war ein lackirt ten Plintgharöhrehen eingekittet, welches durch einen Steigbi Achatriane (wie bei der Aufhängung der Wagschalen am Bal der mit Zeiger Z verschenen drehbaren Libelle L, eines Gertlin Fühlhehele angriff, der mittelst der festen Libelle L, horizont den konnte. Der ganzo Apparat stand auf einem Streifen Spi (i. Wurde der Glasfaden innen und aussen elektrisirt, so ver er sich, die Libelle mit Zeiger Z neigte sich. Durch Beobachtun Neigung (welche eventuell auch durch Verstellung der Mikrometers K compensiet und so direct auf Längenänderungen reducirt kounte) muttelst eines Fernrohrs konnte die Verlängerung des bestummt werden. Die Resultate entsprachen ganz denen beim ' metercondensator.
- 18) Met wechsender Ladung findet die Verlängerung im Allg nur so schneller statt, je grosser die Potentialdifferenz an den Bel es wich der Eutladung bleibt eine rückständige Verlängerung, det ausprünglichen Verlängerung wächst und bei Flintglas 1 b. Um oger teles 2 has Milliontel der ursprünglichen Länge bet Berl einen verschustener derartiger Fäden in der früher er W. 18. 1830 nahm wie bei den Thermometercondensatoren t. 2000 auch Versachen von Bright (§. 146) die Verlängerung proportional dem 1800 millioner und proportional dem 1800 millioner und der Batterie zu, wuchs aber bei gleich 1800 millioner und der Batterie zu, wuchs aber bei gleich 1800 millioner und der Batterie zu, wuchs aber bei gleich 1800 millioner und der Batterie der Batterie (vergl. §

I Was to My good so.

Vanddicks	Verlängerung in Milliontel der ursprünglichen Länge bei 17°C.									nge	
	der Glassäden			6 Leydener Flaschen mit Elektricitätsmenge					_	r Flasc citätam	
mp	m	mm	10 20 30 40 60 5 10 15					15	20		
	Englisches Flintglas										
0,056	0,290	645	2,93	10,86		-	-	<b>I</b> –	I —	1 -	-
0,091	-	2005	1,06	4,31	-	-	_	-	—	-	-
0,173	1,101	691	1,10	3,11	5,02	10,78		l –	2,19	4,56	8,65
0,126	-	1102	0,99	2,80	5,71	—	-	0,72	2,17	4,41	_
0,164	0,964	1050	-	1,75	3,80	5,84		-	1,33	-	4,18
0,159	0,760	1130	0,35	1,30	-	-	_	-	0,95	88,1	_
0,194	1,160	770	-	1,71	2,17	5,18	9,75	-	1,03	1,81	-
	Thüringer Glas										
(0,084)	0,454	1100	3,22	7,26	-		- 1	- 1	6,16	- 1	_
(0,097)	0,410	1100	3,30	11,91	27,29			2,29	7,06	16,95	_
0,186	0,992	1100	_	3,59	7,50	10,74	-	-	-	-	-

Bei Versuchen analog denen des §. 142 wuchs wiederum die Verlangerung nahe proportional dem Quadrat der Schlagweite (soweit dieselbe der Potentialdifferenz im Condensator entspicht). Auch ist die Verlängerung der Fäden die gleiche und erfolgt gleich schnell, mögen sie sich in Luft oder in einer mit Wasser gefüllten Röhre befinden.

Wird eine Flintglasröhre von 3 mm Dicke mit etwas excentrischem 150 Hohlraum unten zu einem etwa 400 mm langen Faden ausgezogen, so krummt er sich. Wird die Röhre in dem Deckel eines mit Wasser gefällten Gefässes befestigt, in welchem der unten geschlossene und mit Wasser gefüllte Faden nach unten hängt, und der so gebildete Condensator innen oder aussen elektrisirt und andererseits abgeleitet, so krümmt sich der Faden noch mehr, indem seine dännere an der convexen Seite liegende Oberfläche sich mehr dehnt, als seine dickere an der concaven Seite. Die Verschiebung des unteren Endes kann mehrere Millimeter betagen. Man kann sie bei der Fig. 23 (a. f. S.) gezeichneten Form des Appantes, bei welchem der Faden in einer Flasche hängt, auf die oben ein wites Glasrohr und an zwei gegenüber liegenden Seiten vor dem Ende

des Fadens Spiegelplatten gekittet sind, mittelst eines Mikroskops mit Ocularmikrometer beobachten. Auch kunn dieser Apparat als Glasfaden-Elektrometer dienen.

151 Bei analogem Verfahren, wie in §. 142, ergeben sich die entsprechenden Resultate. Die Ausschläge sind proprotional dem Quadrate der



Schlagweite, wenn die Capacitat der Faden gering ist.

Wurden zwei Fäden neben einander mit der Batterie verbunden, von denen der eine mit Wasser, der audere mit Luft umgeben war, so standen die Ausschläge nahezu in demselhen Verhaltniss, wie wenn beide mit Wasser umgeben sind (wobei der Auftrich des Wassers auf die Fäden zu berücksichtigen ist). Die Umgebung hat also wiederum keinen Einfluss.

Wurde ein Faden in einen Zinkcylinder mit zwei Glassenstern voll
Wasser eingehängt und derselbe erwärmt, so wuchs cet. par. der Ausschlag des unteren Endes z. B. bei
einem Flintglassaden bei der Erwärmung von 18,3 bis 91,4° resp. von 0,61
bis 4,20 Scalentheilen bei einer Schlagweite von 1 mm; von 7,7 bis > 60 Sexlentheilen bei 4 mm Schlagweite; ferner bei einem Faden von Thüringer
Glas bei 4 mm Schlagweite von 1,2 bis
38,2° von 2,26 bis > 30 Scalenthei-

len). Der Ausschlag bei der Temperatur t ist nahezu  $H_0$  (1 + ht), wo die Aufangstemperatur gleich Null gesetzt ist.

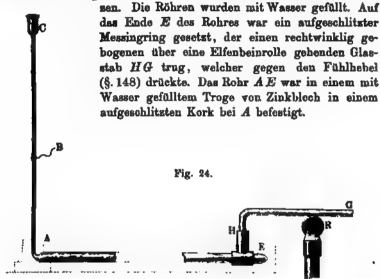
Auch wenn man den Fadencondensator direct mit der inneren Belegung der Batterie verbindet, steigt wiederum der Ansschlag nahe proportional dem Quadrat der Elektricitätsmenge und zwar um so schneller, je grösser die Elektricitätsmenge und je hoher die Temperatur inteNach Authebung der Elektrisirung kehrt der Faden wieder in sein
fruhere Lage zurück; bei Flintglas plötzlich, bei Thüringer Glas langsam unter Zurücklassung einer dauernden Wirkung.

152 Zur Vergleichung der Volumen- und Längendilatation!) wurde au eine horizontale Flintglasröhre A E, Fig. 24, von eines 1 m Länge und 10

<sup>1)</sup> Quincke, l. c., p. 515'.

#### Glasfadenelektrometer.

bis 11 mm Durchmesser ein verticales mit einem eingeschmolzenen Platindraht B verschenes Capillarrohr AC von 0,5 mm Durchmesser angeschmol-



·Beim Elektrisiren des Platindrahtes am Capillarrohr und Ableiten des Zinktroges ergab sich:

Temperatur	Wandstärke	B Durchmesser	oc non	A Octo	Elektrische Capacität	bei d	nenänd  dv 10 <sup>4</sup> v 10 <sup>4</sup> er Elei stamen  40	rtrici-	bei d	genänder die 10 <sup>t</sup> 10 <sup>t</sup> sr Eleistemen 40	ktrioi-
0° 0° 15,0° 0° 13,5°	0,362 0,426 0,453 0,538 0,621	10,87 11,80 11,17 11,20 12,04	790 1072 1069 1843 1905	88,0 144,3 126,1 104,0 165,0	1,210 1,632 1,563 1,471 2,792	0,355 0,291  0,129	1,715 0,976 0,764 — 0,412	2,674 1,339 1,369 0,754 0,893	 0,108 0,092  0,037		0,455 0,424 0,232

Achuliche Resultate ergeben sich bei Veränderung der Schlagweite. Die Volumenänderung ist also nahe die dreifache von der Längensuderung. Die elektrische Ausdehnung findet demnach nach allen Seiten gleichmässig statt <sup>1</sup>).

2 Zugleich mit diesen Vorgängen wird die Elasticität der dielektrischen Körper geandert. In Folge dessen ändern sich auch die ihnen durch isolirende Kräfte ertheilten Deformationen, wie Quincke in folgender Weise gezeigt hat.

Man hängt an einem verticalen, aussen und innen versilberten hohlen Glasfaden von etwa 1 m Länge und 0,1 bis 0,9 mm Durchmesser einen Magnetstab mit Spiegel in einem Gehäuse in horizontaler Lage auf und lenkt ihn durch Drehung des Aufhängepunktes des Fadens um einen Winkel  $\varphi$  aus dem magnetischen Meridian ab. Beim Elektrisiren der Belegungen des Fadens dreht sieh der Magnet wieder zum Theil um einen Winkel  $\mathcal{A}\varphi$  dem Meridian zu. Die Torsionskraft nimmt also ab. Auch kann man, um größerte Torsionen zu erhalten, unten an dem Gehänge des Glasfadens einen verticalen Stahldraht anbringen, der unterhalb in einer drehbaren Klemme befestigt ist, und durch Drehung der letzteren den Draht und Faden tordiren. — Die Abnahme der Torsion  $\mathcal{A}\varphi$  ist wiederum bei dem §. 135 erwähnten Ladungsverfahren nahe proportional dem Quadrat der Potentialdifferenz an beiden Belegungen und nimmt mit der Dicke der Glaswand ab.

Sie ist etwa 100 Mal grösser als die Verlängerung. Bei häufigerem Elektrisiren und Eutladen nehmen bei Flintglas die Worthe  $\Delta \varphi$  ab, bei Thüringer Glas sind dieselben sehr schwankend.

154 Bei Kantschuk nimmt ebenso wie bei Glas die Torsionskraft ab, bei einem Glimmerstreisen von 870 mm Länge, der aus einzelnen 30 mm breiten und 0,039 mm dicken Platten zusammengekleht und einerseite mit Goldblatt belegt ist, nimmt dagegen beim Elektrisiren der unbelegten Seite durch Hinübersahren mit einem elektrisirten Spitzenkamme, während die belegte Seite abgeleitet ist, der Torsionswinkel ab, die Torsionskraft etwa um 1 12 zu; obenso nimmt sie bei einem Guttaperchaband von 1120 mm Länge, 30 mm Breite und 0,04 mm Dicke etwa um 0,003 des ersten Werthes zu.

Entsprechend der durch die Aenderung der Torsion nachgewiesenen Aenderung der Elasticität muss auch die Dehnung eines dielektrischen Körpers durch Gewichte bei der Elektrisirung sich verändern, bei Glimmer und Guttaperchabändern abnehmen, bei Glas und Kautschuk zu-

<sup>1)</sup> Siehe einen Einwand von Rontgen (Wied. Ann 11, p 771, 1880) wonach die Annahme, dass die muther Schieht der Glaskngel ungeandert blecht, nicht richtig ist, was erforderlich ware, wenn die Volumenzunahme des Hohlraums der Volumenabnahme des Glases entspräche.

Indess hieten die Versuche Schwierigkeiten, da zu den durch he Flasticitätsänderung bedingten Längsänderungen noch die 50- bis 100 mal grosseren bereits §. 146 erwähnten Verlängerungen hinzutreten.

Die dielektrische Ausdehnung der Körper kann auf verschiedene 155 Prachen zurückgeführt werden.

Emmal kann der durch die dielektrischen Körper, die Thermometertugeln hindurchgehende elektrische Strom dieselben erwärmen und so secundar die Ausdehnung veranlassen. Indess ist letztere von der Füllung und Umgebung des Glases mit verschiedenen Flüssigkeiten. Waser. Quecksilber, unabhängig, obgleich dieselben die etwa erzeugte Wärme sehr ungleich fortleiten würden.

Man konnte ferner annehmen, dass durch die Elektrisirung die blasticitat des Dielektricums vermindert wurde, so dass es nur durch ten hydrostatischen Druck der auf ihm rubenden Wassersäule geweitet sorde. Dann müzzte aber, wenn die Rohre des Thermometercondensators asch unten gerichtet ware, durch den Zug der Wassersaule eine Verminlerung des Volumens eintreten, was der Erfahrung wielerspricht.

Ferner kann, was die nächstliegende Ursache ist, durch die Anzie- 156 hang der auf beiden Belegungen angehauften Elektrisitäten gegen einander das Dielektreum dazwischen zusammengepresst und so der von m umschlossene Raum geweitet werden, wie schon Volta (l. c.) verauthote. Dass dieser Druck sehr bedeutend sem kann, haben wir schon iel 1. S. 120 erwähnt.

14t dar innere Radius einer Hohlkugel r. der aussere r., die Potensulfunction inner and sussen + V, die Dicke der Kugelschale rt - r = c and thre Dielektricitatsconstante D, no ist der elektrische Bruck gegen me muere Oberfläche der Kugel nach §. 121 gleich

$$P_1 = \frac{V^2 D}{8e^2 \pi}.$$

Der aussere Bruck wird analog mit Fortlausung der höheren Glieder

$$P_{\tau} = \frac{V^{T}D}{8\sigma^{T}\pi} \Big(1 - \frac{4r}{r}\Big).$$

$$P_2 - P_1 = \frac{V^2 D}{2 \operatorname{cr} \pi}.$$

Setzt man diesen Werth in die Formeln von Lame!) für die Acuderung dr des inneren Radius einer Hohlkugel.

<sup>1)</sup> Kartawag Compt rend 88, p. 338, 1879°; Beild. 4, p. 57°, siehe auch ii. 15 g m a n n . Wien, Anz. 23, p. 211, 1880.

enumenanderung der Flüssicheiten.

$$J_f = \frac{r^2 P_1 + P_2 - 3r^2 q P_1}{134 - 16r^2 q} r + \frac{r^4 (P_1 + P_2)}{126 q p^2},$$

es wind, wenn e klein list,

$$Jr = \frac{\overline{y} \cdot D_T}{z z^2 \bar{z}^2},$$

a der ungekehrte Werth des Flasticitätscoefficienten nach Lumé istleie Zunaame des Volumens ist demusch:

$$Jv = \frac{\overline{J^2Dr^2}}{2\epsilon^2t}.$$

$$\frac{\Delta v}{v} = \frac{3}{2}, \frac{V^2 D}{\pi e^2 \epsilon}$$

Der Werth Av v müsste also von dem Rauminhalt der Kugeln r zonst gleichen Bedingungen unsbhängig sein.

Derselbe Werth wäre nach dieser Formel dem Quadrat der Dicke Glaswand umgekehrt proportional, während die Versuche eine eine eine namgekehrte Proportionalität zu ergeben scheinen; indess dürfte obe der Bestimmung der an verschiedenen Stellen ziemlich ungleichen en der Kugeln ziemlich schwierig sein.

Westere Verauche müssen entscheiden, in wieweit der elektrische ek albem bernach genügt um die Erscheinungen zu erklären.

Ber die en Vereinden wären die Condensatoren auf genau messbare atteilnivenus zu laden. Eine sehr grosse Schwierigkeit liegt darin,

2 B bei ver chiedenen Glaskugeln und Cylindern nie die gleiche teital auch elen he Dicke der Wand erreicht werden kann und sich n. Ver auch bedeutungen sehr compliciren.

Oh durch die Einstellung der Molecüle eines Dielektricums selbst der Plektricums, wenn sie etwa nach der einen Richtung eine eine Au dehung besässen als nach der anderen, neben den dem trichen Druck entsprechenden Aenderungen des Volumens und der einech de andere Aenderungen desselben bedingt sind, bedarf hiermoch der weiteren Untersuchung.

Der Volumen von Flüssigkeiten wird nach Quincke!) ateilte durch die Elektrisirung geändert. In eine Glasbe von 'et be. " enm Durchmesser und 100 mm Höhe wird oben ein Lurche eine Schliden, und durch seitlich angeschmolsene, mit Glasen um bem Platendrahte die Elektricität zu zwei 12 mm von ein-

I' are pla ten getuhrt. Das so bergestellte Voltameter steht in



Versuche von Quincke.

mit Wasser und Eis gefüllten Metallbecher. Wird das Voltameter rschiedenen Flüssigkeiten gefüllt und werden die Elektroden mit elegungen der Batterie verbunden, so seigt sich an dem Steigen lüssigkeiten im Capillarrohr eine Volumenvermehrung bei felkohlenstoff, Alkohol, Steinöl, Terpentinöl, Glycerin, Wasser, chwach mit Salzsaure (0,12 Procent) versetztem Wasser von 8°C. en zeigt eich an dem Fallen eine Volumenverminderung bei r (auch schwach angesäuertem) von 0°C., Rüböl, Mandelöl und 5l. Bei letzteren Stoffen wurde, um die Reibung zu vermindern, pillarrohr bis zum Hals des Voltameters mit Alkohol gefüllt. Diezeigen bei der Elektrisirung der Elektroden häufig zuerst ein hes Ansteigen, dann erst ein Sinken im Rohr. Sie isoliren relativ las mit der Batterie verbundene Voltameter bleibt lange geladen: geht wie bei Thüringer Glas bei Verbindung seiner einen Elekmit einem andererseits zur Erde abgeleiteten Galvanometer ein sher Strom durch letzteres. - Nach der Entladung kehren die zkeiten auf ihren früheren Stand zurück.

st v das Volumen der Flüssigkeit,  $\Delta v$  seine Aenderung, q die in die 159 ie von sechs Flaschen gebrachte Elektricitätsmenge, so sind s. B. erthe  $10^8 \Delta v/v$  die folgenden:

	ponent		Volumendilatation $\frac{dv}{v} \cdot 10^6$			
Substanz	Frechungsexponent Linie D	₩.10 <sup>0</sup>	durch Tem- peratur-	durch die Elek- tricitätsmenge q		
	II.e		erhöhung um 10 C.	<u>+</u> 20	<u>+</u> 40	
(unrein) bei 00	1,9643	-443	1484	(17,83)	(64,46)	
elkohlenstoff bei 00	1,6442	557	1141	5,23	22,43	
1 bei 00	(1,3701)	316	1042	6,80	35,50	
bei 00	1,4844	298	1032	5,66	_	
tinōl bei $0^0$	1,4811	-318	902	1,70	42,45	
n bei $0^0$	(1,4600)	187	512	0,59	3,19	
rtes Wasser bei $8^{\circ}$	1,3328	- 37,5	92	0,07	0,23	
+ Spur HCl bei 100 .	п	19		0,13	0,42	
mit 0,124 Proc. HCl						
130		14		0,07	0,56	
rtes Wasser bei $0^{9}$	1,3330	- 18	-20	-0,03	0,09	
	1		I			

Substanz	Brechungeexponent Linie D	v.10 <sup>6</sup>	Volumendil durch Tem- peratur- erhöhung um 10 C.		ie Elek-
sser + Spur HCl bei 00 sser mit 0,124 Pros. HCl	1,3880	18	п	-0,06	0,30
bei 0 <sup>0</sup> , ,	,			-0,03	-0,36
tringer Glas bei 00	1,5100	+ 1,1	32	0,003	0,010
ıtglas bei 00	1,6180	+ 1,6	26	0,002	0,009
Ler (rein) bei $0^0$	1,3648	-443	1484	-47,45	_
oöl bei 0°	1,4802	241	773	-18,24	_
ndelöl bei 00	1,4782	-246	777	- 6,85	_
venül bei 00	1,4763	-246	773	0,38	_

Den Werthen sind die Brechungsexponenten und ihre Temperaturfficienten v aus der Formel  $n_t = n_0$  (1 + vt), ebenso wie die Ausnungscoefficienten für die Erwärmung beigefügt; erstere wegen der
ter zu erwähnenden elektrooptischen Versuche. Beachtenswerth ist,
s bei einer Reihe von besser leitenden Substanzen die Reihenfolge für
thermische und elektrische Ausdehnung nahezu dieselbe ist; unabhänvom elektrischen Leitungsvermögen. Bei den fetten Oelen zeigt sich
dich gar keine Uebereinstimmung.

Mit wachsender Dichtigkeit der Elektricität auf der Batterie nimmt beiden Reihen die Volumenänderung zu. Ebenso verhält sich in der eiten die Schnelligkeit der Aenderung. Positive und negative Ladung • Batterie giebt gleiche Resultate.

Schlecht leitendes Olivenöl, welches an dem Galvanometer nur en schwachen Strom giebt, zeigt an einem Voltameter mit Platinktroden eine Abnahme, gut leitendes mit Kupferelektroden eine Zume des Volumens. Ebenso verhält sich Aether, der je nach den iständen ganz verschiedene Resultate giebt.

Nach Röntgen 1) dehnen sich dagegen alle Flüssigkeiten, Schwefelnleustoff, Rüböl, Wasser, beim Elektrisiren aus. — Zu den Versuchen r auf eine Glasglocke von 10 cm Weite und 20 cm Höhe eine Spiegeltte gekittet, die eine oben durch einen Hahn zu verschliessende Glas-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Routgen, Wied. Ann. 11, p. 780, 1880\*.



## Ursache derselben.

röhre trug, durch welche die Glocke mit Flüssigkeit gefüllt wurde. An das Rohr war seitlich ein an einer Stelle nuf 0,3 mm verengtes \_iförmiges Rohr angelöthet, an dessen verjüngter Stelle man nach dem Schliessen des Hahns den Flüssigkeitsstand beobachtete.

In der Glocke war ein Condensator aufgestellt. Derselbe bestand ans 18 je 5,5 cm grossen und 0,8 cm von einander abstehenden parallelen Zinkscheiben, welche auf einem durch ihre Mitten gehenden Neusilberdrahte befestigt waren, und 17 zwischen ihnen liegenden, in der Mitte ausgeschnittenen, sie und die Drähte nicht berührenden Zinkscheiben, welche von zwei seitlichen Neusilberdrähten getragen waren. Wie dieser Condensator auch geladen war, stets zeigte sich eine Ausdehnung der ihn umschliessenden Flüssigkeit.

Dasselbe zeigte sich, als der Condensator nur aus zwei Platinplatten in einem kleinen Gefäss bestand, welches in einer Glocke voll Wasser stand, um Temperatureinflüsse zu verhüten.

Die Ursache dieser Erscheinungen kann eine doppelte sein; einmal 160 eine besondere, welche die Contraction bedingt, vielleicht in Folge der Elektrisirung eine stärkere Anziehung der dielektrisch polarisirten Theilchen unter einander oder eine stärkere Verdichtung an den Elektroden, dann eine die Ausdehnung veranlassende Ursache, welche zum Theil auf der Erwärmung der besser leitenden Flüssigkeiten durch den hindurch gehenden Strom beruhen kann. Wenn das etwa 1000 mal besser als reines Wasser leitende, schwach mit Salzsäure angesäuerte Wasser hierbei eine stärkere Ausdehnung zeigt, so kann das wohl darin liegen, dass in Folge dessen eben das Potential der Batterie schneller abfällt, und somit die in der Zeiteinheit in ihrer ganzen Schliessung (also wesentlich in der Flüssigkeit) erzeugte Wärmemenge grösser ist.

Der Grund der verschiedenen Resultate von Quincke und Rönt-

gen bedarf noch weiterer Untersuchung.

Gase, welche sich in dem Hohlraum zwischen zwei concentrischen Kugelschalen befinden, welche elektrisirt werden, zeigen nach Quincke 1) nicht mit Sicherheit eine merkliche Volumenänderung. Eine solche müsste kleiner sein als 3.10<sup>-9</sup> des Anfangsvolumens.

Eine Aenderung der Brechungsexponenten bei der Elektrisirung hat Quincke<sup>3</sup>) nicht wahrgenommen, als er eine Crownglasplatte von 5,8 mm Dicke beiderseits mit Stanniolstreifen von 95,2 mm Länge und 29,6 mm Höhe belegte, sie bis auf die kleinen Endflächen mit Siegellack lackirte und nun zwei von einem Interferenzapparat gelieferte Strahlenbündel möglichst nahe der positiven und negativen Belegung hindurch gehen liess. Es zeigte sich keine Verschiebung der Interferenzstreifen, obgleich die Platte auf 34 mm Schlagweite geladen war. Der

<sup>1)</sup> Quincke, l. c., p. 529\*. - 2) Quincke, l. c., p. 593\*.

A ser a normal contract contacts an action descripting on the traction of a contract contract to the

\* One of the control of the contr

A compared to the second state of the second state of the Emphasizing as in the compared to th

A errenden y za yra dos este atroite, els in emem Buckinstaben des La Janya Tamest a l'adaction sons sui la Ansemiliation geòmetre de la la same des la sattre des l'allamants sugments durité.

A transfer organise Areastate has in analoger West Porthorn in

28 de la como la companya de la consensación de la conferencia del la conferencia de la conferencia del la conferencia del la conferencia de la conferencia del la conferencia de

Log you of set sagte sher Vertheilung der elektrisiren-Koelse to zweten fällen in einem festen Relektrisum, welches ware zwetengegengesetzt elektrisirte Leiter gebrucht ist, von Kerr?) uppe oner oang sephachtet worden.

In the key. It is diske. Som Freite und 15 cm lange, gut is in reinem Spiegolplas ist ihrer Länge nach von der landlächen dus mit omaxisten Löchern von 2 bis in reselten, zwischen I-nen ein Zwischenraum von der gegen überstehenden Enden der Löcher sind gut ist ist auf zwei Glasskulen von etwa 3 dm Höhe von verti al befestigt. In die Löcher sind dieke diese Kupferlachte bis zu ihren Enden eingeschoffen er gräßig mit Siegellack oder Schellack angekittet.

1) Kapter trakte werden mit der Inductionsrolle eines Ruhmkorffter Interterion s. welches Funken von etwa 20 cm Länge liefert, sowie that Kapter eines Funkenmikrometers verbunden.

Vor die freien Kreisflächen der Glasplatte sind zwei gekreuzte ich i sche Prismen im Abstand von etwa 0,6 m, und hinter das eine rsellen eine Lumpe gestellt. Zeigt die Glasplatte Doppelbrechunge gewohnlich, so dass sie bei gekreuzten Nicols nicht, dunkel erscheint wird vor das audysirende Prisma eine aus dem gleichen Glasstück

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) J. J. Marcken, re. Wied Ann. 2, p. 356, 1877\*, — <sup>2</sup>) J. E. H. Goren, Pho. May. [5] 2, p. 263, 1876\*. <sup>3</sup>) Kerr. Phil. Mag. [4] 50, p. 357, 6, 1876. Belbl. I. p. 17\*



# Versuche von Kerr.

nittene quadratische Compensationsplatte von 15 cm Seite gestellt lieselbe so lange gedreht, bis bei einer sehr geringen Drehung des sirenden Prismas die Dunkelheit erscheint. Die Nicol'schen Priswerden so eingestellt, dass die Axe der Kupferdrähte mit den geten Hauptschnitten derselben einen Winkel von 45° bildet, und die tionsströme erregt, so dass die Funken im Funkenmikrometer etwa n lang sind.

Nach etwa zwei Secunden erscheint die Glasplatte heller, und die zkeit steigt noch etwa 20 bis 30 Secunden lang. Durch Drehung nalysirenden Prismas lässt sich die Dunkelheit nicht wieder hern.

Nach der Unterbrechung der Inductionsströme tritt allmählich die elheit wieder ein, und zwar um so spüter, je stärker und länger die tionsströme gewirkt haben; zuweilen erst nach einer Stunde. Ist Hauptschnitt der Nicols parallel oder senkrecht zu den Kupferen, so ist die Wirkung undeutlich oder Null.

Bei geringerer Funkenlänge (5 cm) des Inductionsstromes ist zum ortreten der Helligkeit des Gesichtsfeldes etwa eine Minute errlich; die Helligkeit nimmt zu, wenn die Funkenlänge vergrössert

Wird die Richtung des inducirenden Stromes in regelmässigen Interi, etwa jede Secunde, umgekehrt, so hat dies keinen Einflues auf hänomen.

Wird zwischen die Glasplatte und den Analysator ein Glasparalleli von 5 cm Breite, 4 bis 5 mm Dicke und 25 cm Länge gebracht, n Enden in der Verticalebene mit den Händen ein wenig nach unten en werden und welches dadurch in seinen oberen Theilen gedehnt, nen unteren zusammengepresst ist, so wird die Wirkung des Strouf die Glasplatte ausgeglichen und die Dunkelheit wieder hergestellt, in den durch dieselbe hindurchgegangenen Lichtstrahl die geen Theile des Parallelepipeds gebracht werden. Der Durchgang die gepressten Theile desselben steigert dagegen die Helligkeit.

Iat man umgekehrt während der Wirkung des Stromes das analyle Nicol und die compensirende Glasplatte so lange gedreht, dass
esichtsfeld dunkel ist und öffnet den Stromkreis, so erscheint das
bald wieder. Dann muss, um die Dunkelheit wieder herzustellen,
'arallelepiped an den in den Lichtstrahl gebrachten Stellen comrt werden.

Die der Inductionswirkung ausgesetzte Glasplatte verhält sich also venn sie in der Richtung der elektrischen Kraftlinien comprimirt m wäre.

Senkrecht zur Richtung der Vertheilung, also in der aquatorialen an nimmt die Wirkung von der Verbindungslinie der Elektroden an amentlich bei Beginn des Versuches, ehe die Helligkeit ihr Maxierreicht hat.

# Leute ein Lennehrennun in Fürstragien.

La contex a une paralenegapitante Tara pagamente ficial con mora i vector de l'examplation a paralen laga via a de Gioce un gentimonen virra, senja une via serviciere une uniproprie de l'example virra via de finapiate un de Labora, per l'obse constront request et son, via vent et a der l'adming ver le sons l'existantes pelenne vire.

Acte sentencer une han perculifiene quarindrate, form Wicking fas Louis from the green finke. He Franciscommuniques empereur von transcript (partiquese mongeneum wirde, pub en granden Bernauge, who has an action of the Wicking Louis and the configuration was in letterage, among Languesemen in der configuration.

Aug. 16. 16. Legighelten zeigen eich für analogen Erscheiagen 16. 16. Ber apsteren Verstehen mit grömeren Milionomeling war er der die Vitanigherten aufnehmende Trog uns einem Glausfich von um Lange hergesteilt.

In danselne at ein longitudinaler Caral von in Zoll Turchmeiser chat. Seedann at en nach beiden Enden verfürzt und in der Mitte einem M. Mall weiten, I Zoll hohen Trog ausgehildlu welcher beiders von sehr guten, M. Zoll dieken und 2 Zoll im Qualitat grossen traden Sprogelplatten verschlossen ist. Eine verschale Purchbehrung. The natur einem Glaubahn, oben einen Glautigeel trigt, gestattet, den gibt hien und zu entleeren.

In di congri amalen Durchbohrungen sind Messinguribte ge-Ann Artelie an Inneren des Troges wohl abgerundete Kuzeln tragen. on Brown towns annerhalb und Kautschukplatten mit gegenpressenif an american in ausserhalb sind dieselben in den Durchbohrungen erdebt folgenaten. Die Kogeln werden nach dem Einsetzen verand the free try Zoll von einander. Der ganze Apparat ruht auf from Wir froher wurde das Licht durch zwei 40 bis 60 Zoll sammeler ab tenende, um je 1 45° gegen den Horizont geneigte il geleitet, zwischen denen sich die Flüssigkeitszelle und eine neusorande Platte, sowie der Compensator befanden. Letzterer bestand seder, wie früher, aus einer aus freier Hand gebogenen Glasplatte c and other oder zweien, je 110 Zoll dicken, 2, Zoll breiten, 7 Zoll ten (da platten, welche vertical an einem doppelten Lederriemen mit i There, wenkrecht zur Verbindungslinie der Nicols aufgehängt und ch unten angehangte Gewichte doppeltbrechend gemacht wurden.

Erst werden die Nicols bis zur völligen Auslöschung des Lichtes gestellt, dann die Flüssigkeitszelle eingeführt, deren eine Elektrode

<sup>1)</sup> Kerr, Phil Mag. [5] 8, p. 85, 229°; Beibl. 4, p. 142°.

mit dem Conductor der Elektrisirmaschine, deren andere mit der Erde verbunden ist 1).

Ist Schwefelkohlenstoff in der Zeile, so erscheint beim Einsetzen der Elektricitätswirkung die Helligkeit. Die Compensation mit dem Handcompensator lieferte das l. c. erwähnte Resultat, dass der ausserordentliche, d. h. senkrecht zu den Kraftlinien polarisirte Strahl verzögert wird. Diese Wirkung nennt Kerr positiv. Dabei isolirt der Schwefelkohlenstoff vollkommen, was man an den Funken, die aus dem Conductor mittelst des Fingers oder einer Metallkugel mit oder ohne Einschaltung der Flüssigkeit gezogen werden, erkennen soll.

Bei Anwendung des mit Gewichten belasteten (festen) Compensators wird derselbe zuerst durch 8 bis 9 Pfund gedehnt. Das Licht tritt wieder hervor. Wird dann die Maschine in Thätigkeit gesetzt, so zeigt sich ein breiter horizontaler Streifen in dem hellen Felde, der mit wachsender Wirkung der Maschine völlig schwarz wird, bei noch stärkerer Wirkung wieder in der Mitte hell wird, so dass er sich in zwei theilt, die endlich, immer noch scharf definirt, nach oben und unten ausweichen und das Gesichtsfeld in drei Theile theilen. Diese Erscheinung ist analog der von zwei gekreuzten einaxigen positiven Krystallen; während hier die Axe der compensirenden Platte vertical, die der Flüssigkeit horizontal liegt.

Wird bei getheilten Streifen im Gesichtsfeld der Handcompensator eingeführt und in horizontaler Richtung allmählich stärker comprimirt, so vereinen sich die Streifen wieder zu einem mittleren, der endlich verschwindet.

Bei schwächerer Belastung des festen Compensators rücken die Streifen schon bei schwacher Elektrisirung in die äusseren Theile des Gesichtsfeldes.

Bei Versuchen, wo die Obersläche des Schweselkohlenstoffs in der Zelle frei lag, hob sie sich unter Einfluss der Elektrisirung in der Mitte; Achuliches geschah bei CCl<sub>4</sub>, Benzol, Cumol, Xylol.





<sup>1)</sup> Sehr leicht lassen sich diese Versuche anstellen, wenn man den Boden einer Flasche mit ebenen Seitenwänden (Eau-de-Cologne-Flasche) durchbohrt und in die Durchbohrung wie in den Hals Korke einsetzt, welche Messingdrähte resp. eine schwach gewölbte 15 mm grosse Messingplatte (einem Uniformknopf) und eine 16 mm grosse Kugel in einem Abstand von 3 bis 5 mm von einander tragen. Die Flasche wird mit Schwefelkohlenstoff oder Rübül gefüllt und verkehrt aufgestellt. Dabei setzen sich die Staubtheilchen im Halse ab, welche sehr häufig das Auftreten der Erscheinung stören, indem sie sich in die Richtung der elektrischen Kraftlinien ordnen und so die Elektroden leitend verbinden. — Häufig hindert auch die Substanz des Glases, wenn es nicht gut isolirt (Quincke, Wied. Ann. 7, p. 538, 1880°).

# Elektrische Doppelbrechung.

Während der Schweselkohlenstoff elektrooptisch positiv ist, veren sich andere Körper, z. B. die Alkohole, gerade entgegengesetzt; ihnen wird durch die Elektricitätswirkung der ordentliche, d. h. parallen Kraftlinien polarisirte Strahl verzögert. Sie sind elektrooptisch at iv.

Bei der Untersachung einer grösseren Zahl von Substanzen nach er Methode unter Anwendung des Handcompensators verbindet Kerr¹) Elektroden der Zelle direct mit dem geladenen Conductor und der e. Wenn die Leitung zu gut ist, dass nach der Verbindung mit Elektroden der Conductor bei Berührung mit dem Finger keinen ken giebt, wird die Verbindung zum Conductor unterbrochen und len die beiderseitigen Enden der Leitung daselbst mit Kugeln vern, welche bei jeder halben oder ganzen Umdrehung der Scheibe der chine mit einander in Contact gebracht werden. Genügt dies nicht, ird der Conductor mit einer Leydener Flasche verbunden, resp. der luctor durch ein Inductorium ersetzt, dessen inducirender Kreis mit Hand zu bestimmten Zeiten unterbrochen wird.

Sollen geschmolzene Körper untersucht werden, so werden sie in eine eckige, aus einem Stück geformte Glaszelle gebracht, in welche von zwei mit Platin überzogene Messingkugeln gesenkt werden, welche lurch Glasröhren isolirten Messingstäben befestigt sind.

Hiernach sind die einfachen Körper, Brom, Phosphor, Schwefel, in igem Zustande positiv.

Die Kohlenwasserstoffe: Pentan ( $C_5 H_{12}$ ), Hexan, Cinnamol ( $C_5 H_8$ ), ylen ( $C_5 H_{16}$ ), Kautschuköl, Paraffin, Naphtalin sind alle positiv und itleiter.

Die gewahnlichen Alkohole: C<sub>n</sub> H<sub>2n+1</sub>, O H, Cetyl-, Capryl-, Amyl-, 1-, Propyl-, Aethylalkohol sind abnehmend negativ. Methylalkohol chwach positiv.

Wesser ist deutlich positiv.

Du fetten Sauren, welche im gewöhnlichen Zustande flüssig sind, starker positiv, als die correspondirenden Alkohole negativ sind, i dem hunender Starke Capryl-, Caproyl-, Valerian-, Butter-, Isobut-, Propun-, Essig-, Ameisensäure. — Geschmolzene Palmitin- und ums orre sind negativ.

Albert Benzyl-, Chanamylalkohol sind negativ; Glycol and Glyceria and negativ. Phenol positiv.

Ohansaure ist stack, Milchsäure schwach positiv.

Activitation, Amylather sind negativ, stärker als die entsprechenden shole. I etzteren (solirt besonders gut.

Die Jod-, Brom-, Chlorverbindungen der Radicale der Fettsäurereihe (1841 - Activel Butyl-, Amyljodid: Acthyl-, Propyl-, Isopropyl-, Butyl-, Butyl-, Butyl-, Butyl-, Butyl-, Spromei Propyl-, Butyl-, Amylchlorid) sind positiv; der Reihe nach

<sup>4</sup> K.e. i. i.i. Mag. [5] 13. p. 153 his 169 n. 248 bis 262, 1892\*.

tarker die Jode, Brome, Chlorverbindungen und steigend mit Zunnhme tes Moleculargewichts. Amylchlorid isoliet sehr gut.

Die Sulnde der Alkohoiradicale (Aethyl-, Butyl-, Amyl-) sind negativ, schwacher als die correspondirenden Oxyde, steigend mit dem Moleculargewicht.

Mercaptane (Acthyl., Butyl., Amyl.) sind positiv, starker als dic torrespondirenden Sauren und aufsteigend mit dem Moleculargewicht.

The Ester, Methyl- und Acthylbutyrat, Acthyl-, Isobutyheobutyrat, ne Valerate und Benzoate von Methyl, Acthyl, Amyl, die Nitrate von Acthyl, Methyl, Butyl, Amyl, die Nitrate von Acthyl und Amyl sind alle positiv. In den Butyraten sind die Erscheinungen deutlich, sonst wenizer scharf, nementlich in den Formiaten.

Ausserdem sind von den Verbindungen C<sub>n</sub>H<sub>m</sub>O<sub>p</sub> positiv: Aceton, Valeral, Ocnanthol, Bittermandelöl, Methylsalicylat, Acthylenmonosectat, Spermaceti, negativ: Aldehyd, Palmol, Cacaobutter, Schweinefett, Iaig, Bienenwachs,

Verbindungen Callo Np. positiv Benzonitril, Azobenzol, Inpheritamin, Dimethylamilin; negativ: Andra, Capronitril, Allylamin.

Verbindungen mit Cl oder Br., positiv: Chlorbenzol, Benzylchlorid, Acthylendibromid, Chloral, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorachwefel; negativ: Chloroform, Bromoform, Chlorpikrin, Chloracetyl, PCl<sub>1</sub>.

Ferner positiv Amyl- und Allylaulfocyamid, Salbeiol; negativ Thialdin, Chlorwasser, schweflichte Saure in Wasser gelost.

Hen einer Wiederholung der Verauche von Kerr mit Drummond'- 164 abem Lieht, einer 12 cm hohen, 6 cm weiten viereckigen mit Schweseltoblenstoff gesulten Glasslasche mit zwei gegenüberhegenden 3 cm weiten wenen Fenstern von sehr dünnem Glass und Nicols von großen Gewintsteld erhielt Röutgen!) zwischen verschieden gestalteten (in den witchenden Figuren etwa in natürlicher Größe schwarz gezeichneten) etaktroden, runden Platten, Kugeln und Stäben, die Erscheinungen in 20 his 28 (o. f. S.), wenn die gekreuzten Nicols um ½ 45° gegen die Verticale geneigt waren, Fig. 29 his 31, wonn ihre Schwingungsebenen witveal und horizontal sind. (Kerr hatte in letzteren Lagen keine Erzelung in Folge der Kleinheit des Gesichtssehles, in welchem die Kraftmen parallel verlausen, gegeben.)

Schweben in der Flüssigkeit suspendirte Theilehen, so bewegen sie sie aussichen den Elektroden, zunächst einer Platte und Kugel (Fig. 26), wesentlich in den Krafthnien hin und her und schweiden, ebenso wie Axtere, bei der Erscheinung die dunklen von der Kugel ausgehenden turgen, wo dieselben gegen die Verticale um 45° geneigt sind. Wird was Glasplatte zwischen dem Analysator und der Flasche in verticale Elektrog durch eine Presse zusammengedrückt, so wird wahrend der

<sup>5</sup> Rout gen, Wind, Ann. 10, p. 77, 18805.

Elektrisirung die Partie zwischen den Curven und der Platte dunkler, die Partie oberhalb derselben sowie rechts und links auf der Platte heller. Bei starkem Pressen vereinen sich die Curven unten; der so gebildete



Bogen zieht sich bei weiterer Pressung mehr und mehr gegen die Kugelzusammen und verschwindet endlich. Bei horizontaler Pressung tritt das complementare Phänomen auf; die vorher dunkler werdenden Theile wer-



den heller und umgekehrt. Stehen die Nicols wie in Fig. 29 vertical und horizontal, so erscheint hei horizontaler und verticaler Pressung der Glasplatte keine Aenderung, wohl aber werden, wenn sie in einer um 45° gegen die Verticale geneigten Richtung gepresst wird, die Figuren unsymmetrisch.

Die Erscheinung entspricht also einer durch die elektrischen Krafte erzeugten Doppolbrechung, die Schwingungsrichtungen des Lichtes fallen an allen Stellen mit den durch dieselben gehenden Kraftlinien zuesammen oder stehen senkrecht darauf. Von Ort zu Ort ändert sich die Starke der Doppelbrechung mit der elektrischen Kraft, also auch der Potentialdifferens zuischen den Elektroden, der Schwefelkohlenstoff verhalt sich dabeit, wie Glas, welches in der Richtung der Kraftlinien gedehnt wird. Umgekehrt verhalt sich Leberthran; auch Terpentin, Glycerin (zwischen Scheibe und Kugel mit Einschaltung einer Funkenstrecke von 1 em zwischen weit Kugeln von 1.4 em Durchmesser), Aether (zwischen unterer Scheibe und oberein Parallelepiped), destillirtes Wasser (wie baf liberein) zeigten die Wirkung!).

h) Aston he Versiche mit noch gemoeren. Genehtsfelde von Brun-



Bei messenden Versuchen verband Kerr (l. c.) mit dem Conductor 165 noch die inducirende Platte eines Thomson'schen Long-Range-Elektrometers und die innere Belegung einer ausserhalb abgeleiteten kleinen Leydener Flasche. Die Platten des festen Compensators wurden mit bestimmten Gewichten belastet und die Maschine so schnell gedreht, bis das helle Licht in den dunklen Streifen gerade auftrat. Zugleich wurde am Elektrometer die Ladung bestimmt.

So erhielt er z.B., wenn die am Elektrometer gemessenen Potentiale P resp. P<sub>1</sub> am Elektrometer waren, je nachdem die gesammten Gewichte nur an einer der beiden Compensatorplatten oder 2 Pfund an der einen, der Rest der Belastung an der anderen Platte hing:

Das Gesammtgewicht G giebt hiernach ein annäherndes Maass für die entsprechende Doppelbrechung. Dabei ist die Zunahme des elektrischen Potentials, welches einer constanten Zunahme der Doppelbrechung entspricht, relativ geringer bei höheren Potentialen. Ferner wächst die Intensität der optischen Wirkung schneller als die zweite Potenz, langmer als die dritte Potenz der Potentiale (ausser für geringe Potentiale). Bei verschiedenen Belastungen G betrug das Potential für:

G	CS <sub>3</sub>	Cumol	CCI4	Kylol	Toluol, Cymol, Henzol	Amylen	Terebiu	Benzol II
1	57	81	115	115	130	145	180	105
2	69	97,5	_	137	160	_	_	147
3	80	111	161	160		_	_	176
4	90	122	160					_

Auch wurde ein Jamin'scher Compensator nebst einer Sammellinse swischen der Zelle und dem analysirenden Prisma zur Messung der Verzögerung der Strahlen verwendet. Bei jeder Beobachtung wurde bei einer bestimmten Ladung V am Elektrometer die Einstellung des Compensators von entgegengesetzten Seiten vorgenommen, bis der sehwarze Streifen gerade in der Mitte des Gesichtsfeldes erschien. Wurde nach einander das Potential V und durch zwischengelegte Glasstreifen der Abstand d der Metallplatten geändert, so ergab sich die Wirkung Q am Compensator:

$$Q = const \frac{\overline{V}^2}{d^2}$$

Wir fähren beispielsweise nur die folgende Versuchsreihe an:

đ	1	2	2	3	3	4	4
<b>V</b>	60	90	120	90	120	120	150
Q beob.	63	36	64	16	27	15	24
Q ber.	63,1	35,5	63,1	15,8	28	15,8	24,6

.

Da in der Mitte der Metallplatten die auf das dielektrische Mem wirkende Kraft an allen Stellen nahezu proportional V/d ist, so it also:

Die Intensität der Wirkung oder die Differenz der Verzögerungen ordentlichen und ausserordentlichen Strahles in der Einheit der Dicke Dielektricums ist dem Quadrat der wirkenden elektrischen Kraft protional.

Bei den bisher erwähnten Versuchen sind die zwischen den Elektrobefindlichen Theile der Dielektrica an ihren verschiedenen Stellen r verschiedenen elektrischen Kräften ansgesetzt, wodurch in den Flüsteiten Strömungen eintreten können, welche die Erscheinungen secunhervorrufen konnten.

Es ist deshalb wichtig, dass Kerr¹) auch in einem gleichartigen strischen Felde dieselben bei Flüssigkeiten nachzuweisen versucht hat. Flüssigkeitszelle besteht dabei aus drei verticalen, 6 × 10 Zoll grossen, ler Mitte zu einem rechteckigen (¹/12 Zoll hohen, 1 Zoll tiefen, 4 Zoll iten) Loch ausgeschnittenen Glasplatten, die zusammen 3¹5/16 Zoll dick l. Als Conductoren dienen zwei rechteckige, an ihren gegenüberliegen-Flächen völlig ebene und an den Kanten sorgfältig abgerundete Meplatten, deren eine auf dem Boden, deren andere auf einem schmalen srahmen darüber ruht. Eine verticale Bohrung enthält eine Glasröhre, ch welche ein zur oberen Platte führender Draht geht; ein auderer ist eh eine schräge Bohrung zur unteren Platte geführt; eine weitere rage Bohrung dient zum Füllen der Zelle.

Leitet man das Licht einer hellen Wolke durch die mit Schwefeldenstoff gefüllt. Zelle, welche zwischen den um 450 gegen den Houit geneigten Nicols aufgestellt ist, verbindet die untere Metallplatte der Erde, die obere mit einem Conductor und dem laneren einer sen abgeleiteten Leydener Flasche, so tritt zuerst allmählich an Stelle Dunkelheit zwischen den Nicols ein weisser Streifen auf, der bei weir Zunahme des Potentials strohgelb, hellgelb, orange, tiefbraun, saftb, purpur, tiefvielett, saftblau und grün wird. Dann geht gewöhnlich e Funkenentladung durch die Zelle. Bei Compensation mit dem Handdans der treten im Wesentlichen die früher beschriebenen Erscheinun-) auf. Stets wirkt die Flüssigkeit wie ein einaxiger Krystall, dessen sche Axe parallel den Kraftlinien liegt. Hört die Maschine plötzlich zu wirken, so verschwinden die Farben sofort, nur ein weitser Schein ibt noch einige Sceanden (bei trockenem Wetter sogar 5 bis 6 Mien) bestehen, der aber bei einer Funkenentladung der Flasche soich authort, um nachher in Folge des Residuums wieder aufzutreten. ne Flasche dauert der belle Schein etwa 40 bis 60 Secunden an. -

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) Kerr. Phil Mag. [5] 9, p. 157, 1880\*; Beibl. 4, p. 477\*.

Wird zwischen die obere Metallplatte der Zelle und den Conductor eine Funkenstrecke gebracht, und lässt man einen Funken übergehen, so tritt ebenfalls sofort die Aufhellung des Gesichtsfeldes ein, die aber in 12 bis 15 Secunden verschwindet.

Die Wirkung ist also der elektroststischen Ladung und nicht irgend einer Form der Entladung zuzuschreiben.

In allen Fällen, wo auf die verschiedenen Theile der Dielektries bei 167 diesen Versuchen ungleich starke elektrische Kräfte wirken, kann man die Ursache derselben zunächst bei den Flüssigkeiten mit Rüntgen in einer ungleichen Dichtigkeit der einzelnen Schichten suchen, welche seeunder die Doppelbrechung verursacht.

Hiergegen würde freilich der §. 166 erwähnte Versuch von Korr sprechen, wenn nicht an den Rändern der Elektroden ähnliche Verhältsisse auftreten.

Bei den festen Körpern treten bei ungleicher Vertheilung der elektrischen Kräfte ebenfalls Spannungen ein, welche sie doppeltbrechend machen, während, wie es scheint, in einer überall nahezu etwa gleich starken elektrischen Kräften ausgesetzten Franklin'schen Tafel keine Doppelbrechung erzeugt werden kann. Wird z. B. die eine Belegung einer Franklin'schen Tafel viel kleiner genommen, als die andere, wird sie etwa durch ein dickes innen 14 mm weites, auf die Glasplatte aufgekittetes und mit Quecksilber gefülltes Rohr ersetzt, so dehnt sich die Platte auf unter letzterem, am stärksten in der Richtung der kürzesten Kraftlisien und zeigt deshalb die Doppelbrechung, ganz ähnlich wie wenn sie an den verschiedenen Stellen ungleich erwärmt würde.

Nimmt der Brechungsexponent mit der (sei es thermischen oder elektrischen) Ausdehnung ab (bei Schwefelkohlenstoff) oder zu (bei Glas), so müssen sich unter dem elektrischen Einfluss die Stoffe optisch entgegengesetzt verhalten, wie dies Kerr bei Schwefelkohlenstoff und Spiegelglas, auch Quincke bei ersterem und Flintglas fand. Das Gleiche muss eintreten, wenn Flüssigkeiten wie Schwefelkohlenstoff und Rüböl unter elektrischem Einflusse entgegengesetztes Verhalten zeigen, aber bei beiden der Brechungsexponent durch die Ausdehnung sinkt, wie ebenfalls beobschtet worden ist.

Auf die Capillarität von Flüssigkeiten hat die clektrische Ladung 168 keinen Einfluss.

Mensbrugghe<sup>1</sup>) füllte ein U-Rohr, dessen Schenkel 12 cm lang und resp. 10 mm und 1 mm weit waren, mit Wasser. Beim Elektrisiren änderte sich die Capillarhöhe nicht.

Auch Wassersäulen, die in einem Rohre von 19,14 mm innerem Durchmesser schweben, welches oben von einem Drahte durcheetzt ist, bleiben

<sup>1)</sup> Mensbrugghe, Mondes 37, p. 381, 1875\*.

#### Elektricität und Adhäsion.

der Elektristrung von oben hängen, obgleich bei Annäherung eines ductors von unten sogleich das Wasser ausflieset.

Der Grund hiervon könnte darin liegen, dass die Elektricität sich nur der Oberfläche der Flüssigkeit ansammelt, daher ihre Cohäsion durch Ladung nicht geändert wird, resp. die elektrostatischen Abstossungsfte auf der Grenzfläche der Flüssigkeit und der Glasröhre zu klein I, um die Verhältnisse wesentlich zu beeinflussen.

Continuirliche Erregung von Elektricität und von elektrischen Strömen vermittelst des Contactes unveränderlicher heterogener Körper und dazugehörige Erscheinungen.

I. Berghrung und Trennung fester Korper. Elektrisirmaschinen.

Schon Thl. I. \$, 203 haben wir einen Apparat beschrieben, welcher 169 ·me dauernde Elektricitätserregung durch den Contact von festen Korpern unter emander gestattet, ein abgeleiteter Zinkblechtrichter, durch welchen Kupferfeile auf einen Blechteller fallen. - Zur Erzeugung geometer Elektricitätsmengen dienen die Elektrisirmaschinen, bei denen wast ein schlochter Leiter, ein Dielektricum mit einem guten Leiter in entact gebracht und dann wieder von ihm getrennt wird.

Itte dielektrischen Körper hat man bei den Elektrisirmaschinen in sepalar denen Formen, als Scheiben, Cylinder, Kugeln, verwendet. Wir seshreiben auf einige der gebräuchlichsten Formen der mannigfach

Ilgeanderten Maschinen 1).

Bereits Thl. 1, \$, 30 haben wir vorläufig eine einfache Form der \* ... benmaschine angegeben, bei welcher die Elektricität der Scheibe www die des Reibzeuges auf besonderen Conductoren angesammelt Buttele

Die Construction dieser Maschine rührt im Wesentlichen bereits von Le Roy?) her and ist neuerdings wiederum von Winter in etwas ab-

<sup>3</sup>) Cober das Geschichtliche und die alteren Constructionen siehe unter anderen Geboders Westert a.h. 3, p. 410°, — <sup>3</sup>) Le Roy 1772, auch schon Rog und des Erind (1702), siehe dessen Précia historique et experimental des pliente. \*\*\*nes electriques, pt. 1, Sect. 1, Chap. 2, Paris 1781, 80, p. 298\*.

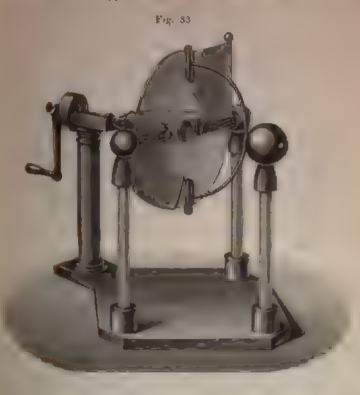
geanderter Form Fig 32, eingeführt worden. Auf den Conductor wird um seine Oberflache zu vergrossern, ein grosser politier Holzring aufgesetzt, in dessen Inneres ein Draht eingelegt ist 1).



Fine andere zweckmissige Form?) ist die folgende. Auf einem Holzbrett, Fig. 33., ruht auf einem Holzstativ eine horizontale Glasaxe auf deren eines Ende eine Kurbel, auf deren anderes eine kurze Metallrohre mit ausserhalb eingesehnittenem Schraubengang aufgekittet ist. Auf dieselbe passen zwei innen mit messingenen Schraubenmuttern verschene auf ihrer Aussenseite flach abgerundete Holzscheiben, zwischen die eine Glasscheibe von etwa 75 cm Durchmesser geschraubt wird. In der Ebenr der Schribe stehen neben derselben zwei weitere Glassaufen, die oben Messingkugeln von 12 bis 13 cm Durchmesser tragen. An den Messing-

i) An Stelle Les Wisterschen Raiges bedient sich Ensamann (Piege Ann 145 p. 3), 1872 to her Anzahl to the 5t am einen Fride rogeblasser tellasser in die answer dat Stand I bediekt in die der gesteckt in I en holl von bedieht die legen in die der Bohre ungeben wie. All friese Bander der Richen begen in einer Rosse und die der bet einbeliehen Stand bediege ind mit einen die und seinen der tot bester det Maseline vertanden in Versie. In aber zwickmandie Constantionen fer Schalbenmanschmen Riches, Redringseichte 1 p. 78 n. 6.

kugeln sind federade, die Glasscheibe umfassende Messinggabeln angebracht, die um einen horizontalen Stahlzapfen sich ein wenig diehen konnen. Ihre beiden Halften lassen sich um ein in ihrer Biegung befindliches Charnier auf- und zuklappen und durch eine beiderseits mit Metallkugeln



verschene Schraube gegen die Scheibe anpressen. Sie sind in der Mitte der Länge nach aufgeschlitzt. In die Schlitze der Gabeln werden die Reibzeuge eingesetzt, bestehend aus zwei an den Kanten abgerundeten Holzbrettern von 7 cm Breite und 22 cm Lange, auf deren Rückseite in Metallstreifen eingenossen ist, der eine genau in die Schlitze passende Schraubemspindel tragt, auf welche eine Messingkugel von aussen geschraubt wird. Zwei die Prossschraube der Messingkugel von aussen die hintere schniale Kante des Breites eingeschlagene Strite verhindern eine Drehung derselben. Auf der der Scheibe zugekehrten Seite sind die Breiter mit mehreren Lagen Flanell und darüber einem Stinck Schaffeder beklebt, welches mit Kreinmayer'schem Amalgam (1 Thi Zinn, 1 Thl. Zink und 2 Ihln. Quecksilber z. w. n.) eingerichen wird fiegenüber der die Axe mit der Scheibe tragenden Holzsäule steht auf der anderen Seite der Scheibe eine Glassaule, welche oben eine Metallkugel,

#### Elektrisirmaschine.

Conductor, tragt. An demselben dreht sich ein halbkreisförmiger allbugel, welcher an den Enden zwei parallele Messingcylinder trägt, in radialer Richtung die Scheibe umfassen und eventuell auf den zugekehrten Seiten mit kleinen Stahlspitzen verschen sind. Man nt sie Aufsaugekämme. Ein gleicher Bügel mit Messingcylindern dreht um eine, die Axe der Scheibe umfassende Messingröhre vorn an dem ger derselben. Der eine der Bügel wird mit seinen Endoylindern gegen Reibzeuge gelegt, der andere um 90° gegen den ersten gedreht. Die sung des Bügels an der Kurbelseite ist mit einem Draht verbunden, zur Erde abgeleitet wird. Je nachdem der Bügel am Conductor oder an der Kurbelseite die Reibzeuge berührt, ladet sich der Conductor negativer oder positiver Elektricität. An den Reibzeugen befestigte, a 60° umfassende Wachstaffetquadranten zwischen den ersteren und um 90° dagegen gedrehten Aufsaugern schützen die Scheibe vor der ührung mit der Luft¹). Ueber ihre sonstige Wirkung s. §. 179.

Die Maschine von van Marum<sup>2</sup>) unterscheidet sich von der soeben driebenen im Wesentlichen nur dadurch, dass die Metallbügel auf ten Seiten der Scheibe nur in einfachen radial gestellten Metalleylina als Aufsaugern enden, die also nur von einer Seite der Scheibe Elekiat entziehen,

Statt der Glasscheibe hat man schon sehr früh Glascylinder e angenlet, die sich an einem, unterhalb oder an der Seite parallel ihrer Axe ebruchten Reibzeug reiben, welches auf Glasfüssen steht und abget oder mit einem besonderen Conductor A verbunden werden kann, it Auf der dem Reibzeug diametral gegenüberliegenden Seite be-

33 Auf der dem Reibzeug diametral gegenüberliegenden Seite beein der der Axe parallel ein Aufsaugekamm, der mit dem durch ein fell vehrten Uerdueter B verbunden ist?).

to tenheren Zeiten hat man auch Glaskugeln an Stelle der Cylinder Scheiben beinst i. Schon bei den Cylindern, welche selten in der diese penallel im Axe ganz gerade sind, ist meist das feste Anliegen Reib einer unt ohrer ganzen Fläche sehr schwer zu erreichen; bei

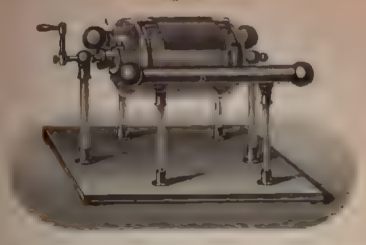
D.

ı,

Und nach Riess. Reibungselekir. 1, p. 270, u. figde, oldete zwecke assize C nstructionen der Maschine besett kann noch gelvanderen Maschine von Ramsmoord schusel verticken Hohrahmen, in dem oben schuse in wiebe im Winkelabstand von 1800 auf is Hirrontal bine umfassen die Scheibe Efformige welche eitzwecht die Scheibe efformige welche eitzwecht die Scheibe entfernten welche eitze het Scheibe entfernten in die Scheibe entfernten in

den Kugeln ist dies noch viel mehr der Fall. Man beschränkt sieh desbalh jetzt fast ausschliesslich auf die Construction der Scheibenmaschinen,

Fug. 14.



um so mehr, als man sich zur Hervorbringung grosser Elektricitätsmengen überwiegend der Influenzma-chinen bedieut.

Wir wollen jetzt die einzelnen Theile der Maschinen näher betrachten. 173 Die Reibzeuge massen so breit, der Druck gegen die geriebenen Glaskörper muss so bemessen sein, dass alle einzelnen Stellen des letzteren beim Durchgang durch die Reibzeuge mit dem Amalgam darauf in Beruhrung kommen. Eine weitere Vergrosserung der reibenden Fläche und stäckerer Druck befördert die Elektricitätserregung nicht weiter. Deshalb ist es auch zweckmässiger, wenn die Scheiben u. s. f. ebene Flächen haben, unter das Leder der Reibzeuge nur einige Schichten Flanell oder dergleichen zu legen, meht aber eine weiche Polsterung, welche mit der Zeit ihre Elasticität verliert.

Als Amalgam benutzt man jetzt gewöhnlich das von Kien mayer?). 171
1 Thi Zinn und 1 Thi Zink werden zusammen geschmolzen, dann 2 Thie.
Quesksiber zugefügt. Das Gemenge wird in einer mit Kreide ausgetrichenen Holzbuchse bis zum Erkalten geschuttelt. Das Amalgam wird
möglichst fein gepulvert und auf das mit vollkommen wasserfreiem Fett.
z. B. Cacaobutter, dunn bestrichene Leder des Reibzeuges eingerieben.
Anch gewöhnliches, von einem alten Spiegel abgekratztes, mit etwas
Queck-ilber verriebenes Zinnamalgam ist ganz brauchbar?).

<sup>1)</sup> Kienmayer, Vogt's Magazin [3] 6, p. 106, 1789', -- 2) Früher bediente man sich des Zinnam dgams (Canton Phil. Trans, 1762, p. 461'), das Zink-

175 Ueber die Wirksamkeit verschiedener Stoffe auf dem Reibzeug hat E. Beeguerel<sup>1</sup>) emige Versuche angestellt,

Ein Funkenmikrometer wurde mit dem Conductor der Scheibenelektrisirmachine verbunden und der Maximalabstand A der Kugeln bestimmt, bei dem bei gleichmassiger Drehung der Scheibe noch Funken überschlugen, wenn auf die Reibzeuge mit etwas Fett verschiedene Pulver gebracht wurden. Demnach ist für Zink-Zinnamalgam, Musivgold A — 100 bis 140 mm, Talk, Schwetelantimon, Braunstein, Mehl 70 bis 100 mm, Gaskohle, Graphit, Zinkoxyd 40 bis 80 mm, Stanniol, Schwefelblumen 20 bis 40 mm, Barlappsamen, Schenpulver, A sehr klein.

176 Mehr Reibzeuge und Aufsauger, als je zwei diametral gegenüber stehende auzuwenden, ist nicht ruthsam, da dann der Abstand zwischen ihnen zu klein wird und ein Uebergang der Elektricität der Ladung des Conductors eine Grenze setzt. Sonst wurde dieselbe eet, par. der Anzahl der Reibzeuge proportional sein.

Im Uebrigen ist die in den Maschinen erregte Elektricitätsmenge, abgesehen von Nebenumständen, ungleichen Reibungen, Ableitungen u. s.f., der in der Zeiteinheit gericbenen Fläche des Dielektricums, also der Zahl der Umdrehungen, der Obeitlache der Scheibe oder des Cylinders der Maschine und der Länge des Reibzeuges proportional (s. w. u.).

Die Scheibe (resp. der Cylinder) der Elektrisirmaschine ist aus stark kieselhaltigem, gut isolirendem und wenig hygroskopischem, recht ebeuem und dannem Spiegelglas herzustellen, damit die Reibzeuge gleichmassig berührt werden und die Elektricitäten, welche in das Innere des Glases eindringen konnten, in moglichster Dichtigkeit an der Oberflache angehauft bleiben. Man präft das Glas, indem man ein Stuck davon langere Zeit an der Luit liegen lässt, dann nach Abreiben mit einem leinenen Tuch auf einem amalgamirten Leder reibt und sieht, ob es kleine Korper, wie Papierschnitzel u. dergl. m., stark anzicht. Oft wird nach langerem Gebrauch die obere, mehr hygroskopische Schicht der Scheiben entternt und sie wirken besser. Zur Reinigung nach langerem Gebrauch reibt man sie am besten mit einem leinenen Tuch mit Benzol ab. Wirkt eine Maschine wegen der Feuchtigkeit der Luft nicht mehr ordentlich.

amaigam (4 Thie Zink und 1 Pid Quecksiller) ist von Riggins (Phil Trans. 1778 p. 801° 1 singerihrt werden. Neuschings wird empfidien son Brance (Inst. 1871), p. 244°) om Amaigam aus > Grathin Wienuth, 5 Rier, 5 Zinn und 7 las > Quecksiller, Haarder (Phil Mag [4] 15, p. 269, 1858°) 2 Gewille. Quecksiller, 5 Zink, 5 Zinn, Bietiger (Pogg. Ann. 137, p. 175, 1868°) 2 Gawille. remss Zink und 1 Quecksiller. Dietlen (Polyt. Centralit. 1871, p. 364°) will Zinkspahne und Quecksiller inter Petroleum zu einem Insten Abailgam zusammen, welches er na Der durch Pressen vom Petroleum befreit Tarvilai (Cimento 7, p. 360, 1858) wendet weiche Kohle aus.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>t E. Becquerel, Compt. rend 42, p. 48, 1855, Pogg. Ann. 98, p. 589, 1858.

bewirkt ein radialer Strich von Talg auf beiden Seiten der Scheibe, hass dieselbe nich bei der Drehung mit einer dunnen Fettschicht bedeckt, sodurch der Niederschlag der Fenchtigkeit vermindert und die Maschine wirk samer wird 1).

An Stelle des filases hat man viele andere Stoffe benutzt, nament- 178 ich z. B in den Scheibenmaschinen Schellsekplatten, die ligeht zerbrechen, owie Ebonitplatten, wobei indess die Reibzeuge statt mit Amalgam mit Pelawerk bekleidet werden. Die Ladung des Conductors ist dann negativ. Die ziemlich schnelle Veränderung der Oberfläche des Ebonits durch Oxydation unter Bildung von Schwefelsäure, welche durch die Ozonirung des Sauerstoffs der Luft, Bildung von salpetrichter Säure u. s. f. beschleunigt wird, beeinträchtigt die dauernde Anwendung desselben. Veränderte Scheiben kann mun durch Abreiben mit Magnesia usta und Wasser und nachheriges Trocknen wieder brauchbar machen 1).

Aussertem hat man Maschinen mit Scheiben von Guttapercha 1), auch mit Wollenzeng-treifen, welche über zwei Walzen gespannt waren und so einerseits zwischen den mit Pelx überzogenen Reibzeugen, andererseits zwischen den Kammen des Conductors hindurchgingen 1), mit l'apperstreifen, mit Streifen von Pyroxylinpapier u. s. f. hergestellt. Alle diese Constructionen sind wegen der Hygroskopicität und der geringen Dauerhalligkeit der Substanzen nicht in allgemeinen Gebrauch gekommen. -Otto von linericke ') construirte seine Maschine aux einer grossen Schweferkugel, an der er direct die Verauche zeigte, ohne die Elektricität erst suf einen Conductor zu übertragen.

Sind the Reibzeuge night mit den isohrenden Zeugstücken versehen, 179 relehe his nahe an die Auffangkamme dis Conductors reichen, so gleicht sich an der Stelle, wo der geriebene, z. B. positiv elektrisirte Isolator inter dem Reibzeuge hervortritt, seine Elektricität mit der entgegengeatzten Flektrieitat des Reibzeugs aus, oder wird durch dasselbe abge-Tot. Kleine Funken und Lichtbuschel sind dwelbst im Dunkeln zu ekennen. Bringt man aber die tsohrenden Zengstucke an, so ist die Sannungsdifferenz ausschen der Glasplatte und ihnen etwa eben so gross, vie zwischen ersterer und dem Reibzeage\*), die Trennung der entgegengesetzt durch Contact gehalenen Korper tritt erst an ihren Enden ein, and da sie schlecht leiten, konnen die Elektricitaten daselbst sich nicht Somit sind sie ganz wesentlich, um die Zuführ der tring nusgleichen.

<sup>1,</sup> Monch, Coupt rend. 30, p. 47, 1851'. - 2, Gruel, Pogg Ann. 156, 548\_ 1875'. - 3, Barlow, Phit Mag [5] 37 p. 428, 1852' - 4) Walkiere to Bi Amand, Lightenberg u. A. siebe Golder's Worlerlaich, b Cape Elike Turnaselane", - "Otto von Guericke, Experimentaneva Ameteol, 1972"

Sus Amgabe Leipzig Drugulin, 1881", "5 Vergi Helininoltz, Wed Ann. 7 p. 140, 1879"

### Elektrisirmaschine.

atributat zum Confincter zu beibriern. Zugleich hindern sie die Zernung der Elektribität an die Luft.

Man stellt ale am besten aus Wachstaffet oder aus dünner gelber, a noch geölter Seile dar, die aussen lackirt wird. Sie müssen genau den Isolator anliegen. — Legt man z. B. bei einer Cylindermaschine Itrehungsane des Cylinders parallel eine Schnur zwischen die Seide den Cylinder, so sinkt die Ladung des Conductors cet. par. auf die fite oler ein Viertel. Deshalb formt man diese Belege namentlich für in iermaschinen besser aus parallelen über einander greifenden Seidenisen, die keine Falten bilden und sich an die zuweilen ungleich wei-Cylinder überall auschliessen!).

Die Zeugstücke brauchen etwa nur auf 2 3 des von den geriebenen ilen bis zu den Auffangskämmen durchlaufenen Raumes zu reichen.

Die Auffänger des Conductors müssen selbstverständlich nur über die ebenen Stellen der Isolatoren hinüberreichen; ihre Spitzen können it. ein wenig dem Reibzeug zugewendet sein. Dem Conductor selbst it man zweckmässig eine langcylindrische Form, oder verlängert ihn ch einen Metallarm mit Kugel. Hierdurch sammelt sich bei der In-

Fig. 45.



fluenz durch die Elektricität des Isolators die letzterem gleichnamige Elektricität auf der den Auffängern abgekehrten Seite möglichst fern von ihm au und kann nicht durch ihre Rückwirkung den Uebertritt der Elektricitäten des Isolators hemmen.

Zur Schätzung der Ladung des Conductors dient das Quadrautelektrometer von Henley, welches aus einem auf den Conductor aufzusetzenden Metallstab besteht, an dem ein um ein Charnier e drehbares, unten mit einem Korkkügelehen belastetes, dünnes Stäbehen von leichtem Holz hängt. Ein Halbkreis von Elfenbein gestattet bei der Elektrisirung des Apparats die Hebung des Stäbehens in Folge seiner Abstossung von dem Metallstab zu bestimmen. — Genaue Messungen lässt der Apparat nicht zu ?).

Will man die Wirksamkeit verschiedener Maschinen bei gleichem Conductor mit einander vergleichen, so kann man in einer gegebe-

b) Hearder, Phil. Mag. [4] 15, p. 200, 1858\*. — 2) Eine Veränderung Saxtorph, die indess das Instrument auch nicht zu genaueren Messungesienet micht, vergl. Saxtorph, Elektricitätslehre 1, p. 79\*; Riess, ungselektr 1 p. 58, § 52\*.

nen Zeit die Zahl der Funken zählen, welche bei gleich schneller Drehung von einer Stelle des Conductors zu einer gegenübergestellten, zur Erde abgeleiteten Kugel, oder zwischen den einander auf eine bestimmte Entfernung genäherten Kugeln eines Henley'schen Ausladers überspringen, deren eine mit dem Conductor, deren andere mit der Erde verbunden ist 1). Man kann auch mit dem Conductor eine aussen zur Erde abgeleitete Lane'sche Maassflasche verbinden und deren Entladungen zählen.

Bei den Elektrisirmaschinen sind die Gestalten der Theile, auf denen 182 sich die positive und negative Elektricität ansammelt, nicht gleich, so z. B. auch nicht bei der Maschine von van Marum, wenn man die Aufsauger des Conductors der Scheibe gegenüberstellt oder mit dem Reibzeug verbindet; die Vertheilung der beiden Elektricitäten ist also in beiden Fällen eine verschiedene. Da das Reibzeug mehr scharf gebogene Stellen darbietet, aus denen die negative Elektricität frei entweichen kann (während den Aufsaugespitzen des positiv geladenen Conductors stets die positiv geladene Scheibe gegenübersteht), so sammelt sich überhaupt hierbei die negative Elektricität meist in geringeren Mengen auf den mit dem Reibzeug verbundenen Conductoren au. Hieraus erklären sich manche scheinbare, später zu erwähnende Verschiedenheiten im Verhalten beider Elektricitäten.

Wir betrachten zunächst die Verhältnisse einer Scheibenmaschine. 183 bei der die Kämme des Conductors die beiden geriebenen Seiten der Scheibe umfassen. Treten die geriebenen Stellen an die Aufsauger heran, so vertheilt die positive Elektricität beider Seiten der Scheibe in den Kämmen negative Elektricität; während sich die positive zu den ferneren Theilen des Conductors begiebt. Bei der grossen Dichtigkeit der negativen Elektricität an den Spitzen der Aufsauger gleicht sie sich mit der positiven der Scheibe schon in sehr geringen Quantitäten sus, der Conductor ladet sich positiv, die Scheibe wird unelektrisch, Eine Grenze für diese Ausgleichungen resp. für die Ladung des Conductors ist gegeben, wenn die Anzichung der negativen, influenzirten Elektricitat an den Aufsaugern des Conductors durch die positive der Scheibe gleich ihrer Anziehung durch die positive Ladung der übrigen Theile des Conductors ist (wobei die abstossende Wirkung der letzteren gegen die Elektricität der Scheibe vernachlässigt ist). Je dichter sich also auf der Scheibe die positive Elektricität anhäufen kann, desto stärker ist die Ladung des Conductors. Würde man das Reibzeug isolirt lassen, so könnte die Scheibe sich hierbei nach Herstellung des erwähnten Zustandes nur bis zu einer solchen Dichtigkeit mit positiver Elektricität laden, dass die Anziehung derselben gegen die negative Elektricität des Reibsengs bei ihrer Berührung gerade der elektrischen Scheidungskraft gleich

<sup>2)</sup> Priestley, Hist. of El. 3, p. 107\*.

re, welche au der Contactstelle von Reibzeug und Scheibe die Elekitäten von einander scheidet. Wird aber das Reibzeug abgeleitet, kann, abgesehen von secundären Einflüssen, die Dichtigkeit auf der eibe auf das Doppelte ansteigen (vgl. Thl. I, §. 214). Zugleich wird in ge der veränderten Vertheilung die directe Ausgleichung der Elektriten zwischen Conductor und Reibzeug vermindert, und entsprechend ihst die Ladung des Conductors nahe bis zum Potential der Scheiberenzt ist dieselbe auch dadurch, dass bei einer bestimmten Dichtigtelktricität an die umgebende Luft oder die benachbarten, am keten influenzirten Leiter, namentlich an den stärkst gekrümmten len abgegeben wird.

Wird die Scheibe der Maschine am Reibzeug gerieben, so werden it allein (wie man wohl annahm) ihre Molecule dielektrisch polarisirt. dern die geriebenen Flächen der Scheibe laden sich mit freier, z. B. tiver Elektricität, welche hauptsächlich influenzirend wirkt. Findet Reibung an beiden Seiten statt, so kehren ausserdem die Molecule negativen Pole nach aussen, ihre positiven nach innen. Gehen beide chen der Scheibe an den Aufsaugern vorbei, so werden sie zunächst lektrisch, oder bleiben noch schwach positiv, da zum Uebergang der stricität von den Kämmen zur Scheibe ein endliches Potential erforderist. Sind die Flächen aber bereits längere Zeit gerieben, so dringt positive Elektricität tiefer in das Innere der Scheiben ein; dann kann r negative Elektricität vom Conductor auf die beiden Seiten der ibe übertreten, als positive auf ihrer äussersten Oberfläche vorhanden die letztere erweist sich nach dem Vorbeigang bei den Aufsaugern flachlich negativ. Beim Herantreten an die Reibzeuge giebt sie diese stive Elektricitat ab. Die Ladung der Scheibe mit positiver Elektat vom Reibzeug bis zu den Aufsaugern, mit negativer von letzteren zu dem Reibzeug kann man entweder durch Bestäuben mit Mennigeas felpulver, wobei man die nicht untersuchte Fläche auf eine abgete Metallplatte legt, nachweisen, oder indem man der Scheibe von en Seiten zwei Metallplatten an isolirenden Handhaben nähert, dieen vorübergehend ableitet, die Ableitung entfernt und die nunmehr Scheibe entgegengesetzt geladenen Platten an einem Elektroskop Hat man die Maschine längere Zeit gebraucht, so kann auch vom Conductor kommende negative Elektricität in das Glas eingen, sie wird nicht völlig vom Reibzeug abgeleitet. Dann wirkt die chine beim Durchgang durch dasselbe schwächer. Lässt man sie en, so dass jene Elektricität sich mit der noch tiefer eingedrungepositiven vereint, so wirkt die Maschine wieder stärker. - Dasselbe i man durch Reiben am Reibzeug unter Entfernung des Conductors erm, wober sich mehr positive Elektricität auf der Scheibe anhäuft 1).

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> Butt, Lab Ann. 119, p. 531, 1861\*.

Werden, wie bei der Maschine von van Marum, der auf beiden 185 Seiten geriebenen Scheibe nur von einer Seite die Aufsaugekamme genähert, so wirkt die Ladung der Scheibe auf beiden Seiten durch Influens anf die Kamme, wenn auch auf der ihnen zugekehrten Seite stürker, als auf der abgekehrten Seite. Demnach strömt von den Kammen etwas weniger als die doppelte negative Elektricitätsmenge auf die erstere Seite. als positive Elektricität darauf angesammelt ist, bis das Potential auf die negative Elektricität in den Kammspitzen zu klein ist, um einen Uebergang derselben in Funkenform auf die Scheibe zu veranlassen. Im Ganzen wird also dem Conductor beinahe ebenso viel negative Elektricität entzogen, wie mit Außaugekämmen auf beiden Seiten: die Maschine wirkt bei gleicher Drehungsgeschwindigkeit fast ebenso stark. Die Scheibe ut jetzt auf der ersten Seite negativ, auf der nicht dem Kamm gegenüberstehenden Seite nach wie vor positiv geladen, was auf die vorher angegebene Weise erkannt werden kann. Bei der Reibung am Reibzeng stellt sich die frühere Ladung wieder her.

Sind der Scheibe von beiden Seiten die Aufsaugekämme genühert, steht aber der eine näher, so wird entsprechend die dem letzteren gegenäberliegende Seite der Scheibe überwiegend negativ, die andere positiv.

Wird die Scheibe nur von einer Seite gerieben, so wird auch nur 186 auf dieser freie positive Elektricität angehäuft, die dielektrischen Molecüle kehren sich derselben mit ihren negativen Polen zu, und der nicht geriebenen Fläche mit ihren positiven. Geht die Scheibe durch die beiderseitigen Aufsaugekämme hindurch, so strömt namentlich zur geriebenen Fläche, schwächer auch durch die Durchwirkung der Elektricität auf derselben und die Wirkung der positiven Elektricität der polarisirten Molecüle auf der nicht geriebenen Fläche zu letzterer negative Elektricität von den Kämmen über. Die Scheibe ist nunmehr auf beiden Seiten negativ geladen. Die Ladung des Conductors ist etwas kleiner, als bei beiderseitiger Reibung 1).

Findet auch bier die Ableitung nur auf der geriebenen Fläche 187 statt (wie ganz analog bei den Cylindermaschinen), so wird die hintere Fläche (die innere Fläche des Cylinders) nur durch dielektrische Polarisation positiv und depolarisirt sich wieder bei Entladung der geriebenen Fläche an den Aufsaugern. Die hintere Fläche wirkt eben nicht. Leitet aber die nicht geriebene (innere) Fläche, etwa durch oberflächliche condensirte Feuchtigkeitsschichten, und ist sie durch die Fassungen und das Gestell zur Erde abgeleitet, so ladet sie sich allmählich durch Influenz negativ, wodurch der Uebertritt der negativen Elektricität

10'

<sup>1)</sup> Vergl. über diese Vorgänge namentlich Buff, Lieb. Ann. l. c.\*, dann auch Ferrini, Bendic. Lomb. [2] 5, p. 535, 1872\*, und Tarelli, Cimento 7, p. 360, 1858, wobei indess die Verhältnisse nicht immer ganz klargelegt sind.

t den Aufsnugern zu der geriebenen Fläche verringert wird. Die schine wirkt schwächer 1).

In der That lässt sich aus demselben Grunde eine innen benetzte zröhre durch Reiben auf der Aussenfläche scheinbar nicht elektrisch chen?), sie zicht kleine Körperchen wegen der Wirkungen der Elektität auf der Aussenfläche und der entgegengesetzten Influenzelektriciauf der Innenfläche kaum an. — Bringt man ebense zwischen zwei dieselbe Axe anfgesetzte Scheiben, welche mit ihren Aussenflächen den Reibzeugen und den Aufsaugekämmen eines gemeinsamen Contors vorbeigehen, abgeleitete Spitzen an, die sich beiden Scheiben zuden, so ladet sich bei der Drehung derselben der Conductor nur wach, da hier aus den influenzirten Spitzen auf die Innenflächen die gegengesetzte Elektricität übergeht, wie auf den Aussenflächen ert ist 3).

Lässt man die Scheibe einer Elektrisirmaschine nach Entfernung isolirenden Zengstücke an dem isolirten Reibzeug vorbeirotiren, so icht sich, wie schon erwähnt, an der Austrittsstelle der Scheibe aus i Reibzeug die positive Elektricität der ersteren mit der negativen letzteren partiell aus. So entsteht ein Strom negativer Elektricität lem Reibzeug in der Richtung der Drehung der Scheibe, ein gleichthiger Strom positiver in entgegengesetzter Richtung. Verbindet man vorderen und hinteren Rand des Reibzeugs mit einem Galvanometer, seigt dieses den betreffenden, im Galvanometer von der Austrittsstelle Protestest in des Isolators in das Reibzeug verlaufenden positiven und Reibzeuges, also ein Gleichgewichtszustand in der Scheibe sich durch Berührung mit der Luft theils in der Scheibe sich durch Berührung mit der Luft theils

rartige Ströme beobachtet, indem er auf eine Glaselastieum geklebtes Stück Schaffeder von 40 mm
to mittelst aweier zu seitlichen Ständern genogener
Ränder presste, auf beiden Seiten des Reibnenges
to Gummi und Leder einklebte und dieselben durch
teinem Spiegelgalvanometer verhand. Bei der
tryaben sich Stöme von der oben angeführten
dier amalgamitt, so wuchs die Stäcke der Ströme,
total ein der Walte genäherter Metalkamm anvie das Reibseng, dessen beblie Kommentganben
tiem Salvanometer in Verbandung gesetzt, so

The Service Engineering and p. 181; Belli, and Friend Service Service Service Ber. 38, p. 380, which is a service service Ber. 38, p. 380, and the Service Service Ber. 3, k. Service Service Service Ber. 3, k. Service Servi



# Ströme im Reibzeug.

149

betrug die hierbei ausgeglichene Elektricitätsmenge etwa um 1,84 mal so viel, als im Strome des Reibzeuges für sich. — Selbstverständlich kann man beide Ströme vereint durch das Galvanometer leiten, indem man den einen seiner Leitungsdrähte mit der an der Austrittsstelle der Scheibe befindlichen Klemme am Reibzeug und dem Kamm davor, den anderen mit der Klemme an der Eintrittsstelle verbindet. — Werden beide Klemmen am Reibzeug unter einander und dann durch das Galvanometer mit dem Kamm verbunden, so geht durch dasselbe ein Strom von letzterem zu ersterem. Wird der Isolator durch die Reibung entgegengesetzt erregt, so kehrt sich die Erscheinung um.

Wird eine Reihe von Reibzeugen neben einander auf der Walze angebracht und werden je die vorderen und je die hinteren Kanten derselben unter einander und so mit dem Galvanometer verbunden, so addiren sich die Ströme in ihnen bei der Drehung der Walze; die ausgeglichene Elektricitätsmenge wächst proportional der Zahl der Reibseuge, abgesehen von Nebenumständen. Wird um die Walze ein durch Seidenbänder gespannter Lederriemen gelegt, welcher sie auf einem weiteren Theile der Peripherie umfasst, und da, wo er sie nicht berührt, an seinen Enden geschlossen ist, so erhält man beim Aufsetzen von zwei mit Galvanometerdrähten verbundenen Elektroden ebenfalls Ströme, die an allen Stellen des Riemens in ihm von der Trennungestelle von den einzelnen Stellen der Walze zu der ersten Berührungsstelle mit denselben verlaufen; auch wenn man etwa noch zwischen den Elektroden, welche auf die fest an die Walze gedrückten Theile des Riemens aufgesetzt sind, den Riemen durch einen Seidenfaden von der Walze abhebt.

Umgiebt der Lederstreifen die Walze ganz vollkommen, so eutstehen beim Aufsetzen der Elektroden des Galvanometers auf verschiedene Stellen derselben ähnliche Ströme, indess von veränderlicher Richtung und Intensität, so dass sie jedenfalls von der ungleichen Innigkeit der Berührung zwischen Glas und Leder beeinflusst sind.

Gefettete oder mit Wasser angefeuchtete Lederstreifen, Streifen von Leinwand, Hanf etc. ergaben analoge Resultate. Aehnliche Versuche lassen sich auch an Scheibenmaschinen anstellen.

Ganz ähnlich verhalten sich Lederröhren, deren Enden mit dem 191 Galvanometer verbunden sind und durch die ein Glasstab hindurch gesogen wird. Der Strom geht wieder durch das Galvanometer von der Anstrittsstelle des Glasstabes zur Eintrittsstelle. Wird umgekehrt ein mit einem amalgamirten Lederstreifen umwundener Glasstab durch eine an ihren beiden etwas aufgeweiteten Enden aussen und innen mit Stanniolringen beklebte Glasröhre hindurchgeschoben, so ist die Stromesrichtung in dem die Ringe verbindenden Galvanometer entsprechend der entgegengesetzten Elektrisirung der Glasröhre entgegengesetzt. Wird die Glasröhre durch eine mit Schellack überzogene Glasröhre ersetzt, so

## N Markett William

 s volend : Fige der entgegengesehnen Bestramag die Stronesnoon ook sicht.

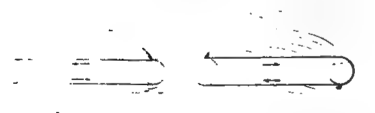
10 10 10 10 Elementere kann man die entgegengesetzten Lauer 100 milet Enten des Esthange mass versen, widet es indess 130 milet von vorsahlier Esthang auf remmen ist well sich nachdien mit 100 met seine Lederikank unweg ausgischen.

spanies of the spanies of the most ambiguities. Enderstement to the spanies of the stromantenestal of the spanies of the spani

to the first of the Substituting of beiden Seiten des courses of the first of the entry-pengiserm. We did the engish to the first of the Substitution of the Waite ist day of the first of the state of the state of the first of the Electricistic ist. The first of the Substitution of the end of the Austritustelle to the first of the Substitution of the end of the Austritustelle to the first of the Substitution of the end of the Austritustelle to the first of the Substitution of the end of the Austritustelle to the first of the first of

2. Filening til kommunist måeten gertekenen de låe Aldider i folkting i åeschriet nu gudat dennam dad digtaller Versuch von

and the second s



English vote in messer, his construction after the unit of the uni

Felici1): Vor dem Ende des Balkens einer Drehwage ist die Wand ihres Kastens durch Wachstaffet geschlossen. Davor rotirt ein horizontaler Cylinder von Schellack um eine verticale Axe. Zwischen der Drehwage und dem Cylinder ist ein wollenes Band befestigt, gegen welches bei der Rotation die Enden des Cylinders sich reiben. Dabei wird der Arm der Drehwage nach der Seite abgelenkt, wohin sich das ihm benachbarte Ende des Cylinders dreht, wohl weil dasselbe unmittelbar, nachdem es vom reibenden Bande kommt, am stärksten elektrisirt ist und durch Influenz den Balken anzieht, bei der Rotation in der Luft bis zum neuen Contact mit dem Reibzeug aber einen Theil seiner Elektricität verliert, also eine schwächere Influenz und Anziehung gegen den Balken ausübt.

H. Berührung und Trennung von festen Körpern and Flüssigkeiten. Dampfelektrisirmaschine. Strömungsströme.

Wie durch die Trennung fester Körper von einander, welche vorher 194 in Contact gewesen sind, eine andauernde Quelle von Elektricität hergestellt werden kann, so kann dies auch bei der Bewegung von Flüssigkeiten an festen Körpern geschehen, wie wir schon Thl. I. §. 259 erwähnt haben.

Hierauf beruht die Dampfelektrisirmaschine von Armstrong?), welcher zuerst nach der zufälligen Beobachtung der Elektricitätserregung beim Ausströmen des Dampfes aus einem Dampfkessel eine analoge Beobachtung an einer auf einer isolirenden Unterlage stehenden Locomotive gemacht hatte.

Ein auf mehr als sechs Atmosphären geprüfter, von innen zu heizender Dampfkessel, Fig. 38 (a.f. S.), von etwa 44 cm Durchmesser und 96 cm Länge mit Wasserstandsrohr und Schornstein steht auf vier Glasfüssen. Oben ist

Vergleiche auch eine auf folgende Hypothesen basirte Theorie dieser Erscheinungen von Riecke (Wied. Ann. 3, p. 414, 1878\*):

Ein unendlich schmaler Streifen werde auf einer unendlich grossen isolirenden Oberfläche transversal verschoben. Dann soll sein:

<sup>1)</sup> Die in der Zeiteinheit durch die Reibung auf der Oberfläche des Reibers

entwickelte Elektricitätsmenge proportional dieser Oberfiäche.

2) Die Menge der geschiedenen Elektricität proportional der Geschwindigkeit, mit welcher der Reiber über die Oberstäche geführt wird.

<sup>3)</sup> Der scheidenden Kraft des Reibers wirken die von der geschiedenen Elektricität ausgeübten Krafte entgegen. Diese Krafte veruraschen eine fortdescribed Wiedervereinigung der geschiedenen Elektricitäten. Die dadurch bedingten Elektricitätsverluste des Reibers und Isolators entsprechen formell den bei der Zerstreuung der Elektricität in die Luft zur Geltung kommenden Gesetzen.

1) Felici, N. Cimento 19, p. 345, 20, p. 70°; Arch. des sc. phys. et nat.

[2] 22, p. 342, 1865°. — 2) Armstrong, Mech. Mag. 43, p. 64, 1845°.

auf denselben ein Helm mit einem Hahn aufgesetzt, welcher einen ist renden Griff t von Hartgummi hat. Ueber dem Hahn ist auf dem Kea ein gusseisernes Rohr bc, Fig. 39, von 24 cm Länge und 5 cm Dicke s



gebracht, an welches sechs horizontale in einem Kasten voll kaltem Wisser liegende Röhren augesetzt sind, durch die der Dampf ausströf Vora und an denselben Mundstücke, Fig. 40, befestigt, in denen Rohr ab von hartem Holz steckt, welches im Inneren einen mit eit

153

# Dampfelektrisirmaschine.

Querplatte versehenen Messingring rr trägt, um welche der Dampf herum gehen muss.

Ein Rohr swischen dem Kasten und Schornstein dient sum Abführen des darin gebildeten Dampfes. In den Strahl des Dampfes stellt man

Fig. 39.



einen in einem Rahmen angebrachten Spitzenkamm, welcher mit einer auf einem Glasstab stehenden Metallkugel verbunden ist.

Je nachdem man die negative Elektricität des Kessels oder die positive des Dampfes auffangen will, leitet man den Kamm oder den Kessel ab.

Eine solche Maschine liefert sehr bedeutende Elektricitätemengen, 195 so dass man z. B. durch sie eine Batterie von 36 Quadratfuss Oberfläche in 30 Secunden laden kann. Wird ein Galvanometer einerseits mit dem Kessel, andererseits mit der Erde verbunden, so zeigt sich eine mit der Spannung des Dampfes wachsende Ablenkung einer Nadel 1).

Dieselbe Zunahme der Spannung mit wachsendem Druck kann man auch beim Ausströmen des Dampfes aus einem Papin'schen Topf durch ein geeignetes Mundstück, wie bei der Armstrong'schen Maschine, mittelst eines Henley'schen Quadrantelektrometers beobachten. Nach Seyffer 3) betrugen z. B. die Ausschläge A desselben

Druck 
$$\frac{1}{2}$$
  $\frac{3}{4}$  1  $\frac{1}{2}$  2  $\frac{21}{2}$  3 Atmosphären  $A = 4$  22 28 38 80 85 90

In ähnlicher Weise erhält man dauernde Elektricitätserregungen, 196 wenn man einen Flüssigkeitsstrom an einer festen Wand vorbei strömen lässt. Dieselben können zur Erzeugung von elektrischen Strömen dienen.

Legt man nach Quincke 3) zwischen zwei Glasröhren aund b, Fig. 41 (a. f. S.), mit abgeschliffenen Rändern, welche zwei an eingeschmolzenen Platindrähten befestigte Platinelektroden enthalten, eine Platte p von porösem Thon, füllt die Röhren mit Wasser und presst dasselbe durch die

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) Matteucci, Compt. rend. 20, p. 1098, 1845°. — <sup>2</sup>) Seyffer, Pogg. Ann. 90, p. 570, 1853°. — <sup>3</sup>) Quincke, Pogg. Ann. 107, p. 1, 1859°, 110, p. 38, 1860°.

ose Wand, so zeigt ein mit den Platindrähten verbundenes Galvanoter mit vielen Windungen einen Strom an, welcher durch die Thonad in der Richtung der Strömung des Wassers geht. Nach Aufhören

Fig. 41.

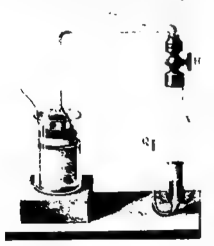


Bewegung des Wassers zeigt sieh im Galvanometer ein durch die arisation der Platinelektroden verursachter Strom von entgegenetzter Richtung. — Man kann diese Ströme mit dem Namen Diarragmenstrome bezeichnen.

Es ist hierbei nothig, die durch die Ungleichheiten der Oberflächen Platinelektroden entstehenden Strome völlig aufzuheben. Dies geseht nach der Methode von E. du Bois-Reymond, indem man von i sehr nahe an einander liegenden Punkten des Schliessungskreises ir Daniell'schen Kette eine Nebenleitung zu den Elektroden anigt, so dass der durch dieselben fliessende abgeleitete Strom den ihre Ungleichheit bewirkten gerade authebt.

Die Bewegung des Wassers wird entweder nur durch Saugen oder eh einen hydrostatischen Druck, oder auch in folgender Weise hervorracht, bei der im zugleich die senst sehr sehwachen Ströme von as grosse er let usetat erhalten kann.

A to the Contact von portson Thon (Fig. 42) wird eine Glasto to the contact some Rober gekittet, und dieses Rober mit einem



zwei Platinelektroden in veräännter Schwefelsäure enthalrenden Glasrohr V durch den Hahn H verbunden. An das Glasrohr V ist seitlich ein enges Rohr angeschmolzen, welches einen Quecksilbertropfen Q enthält und oben zugeschmelzen wird. Der Thonvlinder ist mit einer Platinplatte P umgeben. In demselben steht gleichfalls eine Platinplatte P1, von der ein Platindraht, welcher in die auf den Cylinder gekittete Glocke eingeschmolzen ist, nach aussen f.hrt. Die Platinplatten wer-

mit ihr Galva, meter von etwa dete Windungen verbunden. Durch beschung der Unktroden im Rohr V mit einer Säule entwickelt man

darin Knallgas, bis der durch den Quecksilbertropfen Q angezeigte Druck etwa drei Atmosphären beträgt. Beim Oeffnen des Hahnes H strömt die Flüssigkeit von innen nach aussen durch den Thoncylinder, und das Galvanometer giebt einen diesem Flüssigkeitsstrom gleichgerichteten galva-

Statt eines Diaphragmas von Thon kann man in dem Apparat, Fig. 137, auch Diaphragmen aus mehrfachen Lagen von Seidenzeug oder Lagen von Spähnen von Elfenbein, Glas, Sand, Kiehnen-, Linden- oder Eichenholz, Schwefel, Graphit verwenden, welche in Glasröhren fest eingestampft sind, die beiderseits mit Seidenzeng überbunden werden, oder Bunsen'sche Kohle, Platinschwamm, Eisenfeile. Die Ströme bewahren hierbei steta dieselbe Richtung.

Lässt man Wasser plötzlich durch eine Thonwand strömen, so tritt der Strom unmittelbar mit dem Beginn des Fliessens desselben ein, da ein Froschmuskel, der in den Stromkreis des Diaphragmenapparates gebracht wird, ehe man die Bewegung des Wassers einsetzt, beim Beginn derselben eben solche Schliessungszuckungen zeigt, wie wenn er während der Strömung des Wassers in denselben eingeschlossen wird.

Zusatz von Säuren und Salzlösungen zum Wasser vermindern die Intensität des Stromes, schr bedeutend auch Terpentinöl. -- Zusatz von ein wenig Seife oder Alkohol vermehrt dieselbe dagegen.

Die elektromotorische Kraft der Ströme wurde bestimmt, indem 197 zwei Diaphragmenapparate zugleich in den Stromkreis des Galvanometers suerst so eingefügt wurden, dass sich ihre Ströme addirten, sodann, dass me sich aubtrahirten. Nach der Fechuer'schen Methode ergiebt sich darane das Verhältniss der elektromotorischen Kräfte.

Bei Anwendung verschieden dicker Thonplatten von 1,025 bis 4.682 mm Dicke und bei Verminderung der freien Oberflächen der Thonvande zeigt sich die elektromotorische Kraft von der Dicke der Thonwande und ibrer Oberfläche unabhängig, aber proportional dem angewandten Druck.

Auch bei Anwendung der Poggendorff'schen Componsationsmethode folgen dieselben Resultate. Bei Einschaltung verschiedener Disphragmen und mit reinem Wasser ergaben sich nach dieser Methode Sigande elektromotorische Kräfte für den Druck einer Atmosphäre, wenn de elektromotorische Kraft der Daniell'schen Kette gleich 100 ist.

tragma von

:

ď

kwefel	977,07	Asbest 22,15
generated		Porzellaumasse 19,86
dlackpulver .	330,01	Elfenbein 3,10
1	115,45	Thierischer Blase 1,51
mism Thon.	36 15	

Beim Schwefel zeigt sich bei längerem Hindurchpressen von Wasser ellugsame Abnahme der elektromotorischen Kraff.

Wenn man nun auch, namentlich beim Schwefel, meist eine schwach in Reaction des durch denselben hindurchgestossenen Wassers, bei der de eine schwach alkalische Reaction desselben wahrnimmt, so kann se Verunreinigung des Wassers dech nicht die Ursache der Erzeugung Ströme sein, denn dieselbe würde nicht elektromotorische Kräfte herzusen konnen, welche fast zehnmal grösser sind, als die eines Daniell'en Elementes.

Wurden durch einen Apparat, welcher ein Diaphragma von verglühter zellanmasse enthielt. Wasser und Lösungen von Kochsalz getrieben, auf 1g Flässigkeit resp. 0.00025, 0.0005 und 0.005 g Salz enthielt, so ergaben sich elektromotorische Kräfte, die im Verhältniss von Soll 11.01, 7.64: 4.06 standen.

Bei reinem Wasser und wasserhaltigem Alkohol von 0,9694 und 497 speeif. Gewicht war das Verhältniss der elektromotorischen Kräfte ich 50,72,54,61:56,0. Die durch das Diaphragma gegangene Flüssigtist reicher an absolutem Alkohol, als vor dem Durchgang durch dasse.

Diese Ströme berühen nicht auf der Verschiedenheit des Druckes in den Abtheilungen des Apparates, da sie beim Erusts der Thonplatte ch eine Metelligt itt sogleich fortfallen.

Sie sie dan der intermoelektrischen Ursprungs, da bei Erwärmung Sie der der inwand durch eine in den Apparat eingeführte. Sie die sie Platinspirale kein wesentlicher Strom im dangekelnt eine Thermosäule von drei Neusilbert die beitstellen auf die eine Seite der Thonwand aufsen der Flussigkeit kaum einen Thermostrom

Sie sie in daren den Contact der Flüssigkeit mit der Thon-

darch Capillarrehren von 0,949 bis 0,152 mm.

Nom dange vermittelst hydrostatischer Drucke,

chaffen et egen. Wasser in der einen oder

Wasser ledned sich in einer Woulfischem

er aweiten Flasche verbunden war, die mit

North and a Gen. 24, p. 317, 1872"; Poge Ann.

einem verschieden hoch zu stellenden Quecksilbergefüss communicitte, wodurch die Luft in ihr comprimit wurde. Aus den Capillarrohren floss das Wasser ebenfalls in eine Glasflasche 1). In zeitliche Ausatze der Capillarrohren waren Platindrähte eingeschmolzen, welche die Leitung zu einer Spiegelbussole vermittelten. Die beim Durchpressen des Wassers durch die Röhren erhaltenen Ströme flossen in letzteren in der Richtung der Bewegung, ihre Intensitäten waren nahen proportional den Bruckdifferenzen.

Wurde in den Stromkreis der Röhren ein Daniell'sches Element eingeschaltet und der Ausschlag der Bussele beobachtet, während das Wasser ruhte, so ergab sich (zunächst ohne Berücksichtigung der Polarisation), dass die elektromotorische Kraft des "Strömungsstroms") bei einer Druckdifferenz von 1 Atmosphäre in Röhren von 20 mm Länge und 0,553 oder 0,919 mm Durchmesser resp. etwa 0,217 und 0,43 D. betrag.

Diese Elektricitätserregung ist nicht durch die Bewegung der Flüs- 200 sigkeit als solche bedingt; sie zeigt sich nicht in frei ausfliessenden Wasserstrahlen.

Senkt man in dieselben zwei Platinelektroden oder besser zwei vorn his auf eine kleine Oeffnung zugeschmolzene Glasröhren, welche mit Wasser gefüllt sind und in die hinten die mit dem (inlvanometer verbundenen, vorher sorgfältig zusgeglühten Platindrahtelektroden eingeschmolzen sind, so erhält man im Galvanometer keinen Strom<sup>3</sup>), auch wenn der Wasserstrahl zwischen den Elektroden ganz klar und continuirheh ist. Ebenso wonig zeigt sich eine Potentialdisserenz an einem Quadrantelektrometer, dessen eines Quadrantenpaar mit der einen Elektrode verbunden ist, wahrend das andere Pasr und die andere Elektrode zur Erde abgeleitet sind. Bringt man die eine Elektrode einige Centimeter über der Ausslussöffnung in dem gläsernen Ausslussrohr, die andere im Aussangegefisst an und senkt nachher die Ausslussoffnung bis in das Wasser in letzterem, so sind die beobachteten elektromotorischen Kräste die gleichen, sie rühren also nur von dem vom Wasser durchströmten Theil des Ausslussrohres her 1).

<sup>1)</sup> Man nuss hierber darauf achten, dass dus durch die Capillarröhren einende Wasser in hit etwa z. B. zwischen einem Messinghabs der Wasser zwie in genen hit etwa z. B. zwischen einem Messinghabs der Wasser zwie in web lass ein einflesset, eine contamiliehe Vertin lung herstellt, wo lach ein gelswischer Strein zwischen dem Mosing der Riches, dem Wosser int dem Zink entstehen wirde. Flesset der Stridt aus einem med einen Geriss int füllt in ein iselfren les Geriss oder zerfalb er nich lem Austritt aus ben i spaliert dir in getisente Trepfen, so ist diese l'chlespielle beseitigt. Perge die betreffenden Bemerkungen von Besetz, Ber der koung) haver Akad 12 4 Mai<sup>2</sup>, Pezg Ann 146, p 486, 1872, — <sup>2</sup> Heetz, l c. — <sup>4</sup>) Dorn, West Ann 5, p 29, 1878, — <sup>5</sup> Elster, Wied, Ann 6 p 550, 1870.

Dass der verschiedene Druck auf die Elektroden nicht der Grund folgt schon aus §. 198. Auch wenn man eine mit Elektroden verene engere Röhre in der Mitte durchschueidet und die Hälften unter schenlegung einer festehten Holzwand oder einer Metallplatte (Silber, seiber, Eisen, Zink, Kupfer, Zinn) wieder an einander presst, erhält a bei Steigerung des Drucks auf zwei Atmosphären in der einen Hälfte schen den Elektroden keinen Strom 1).

Auch die ungleich starke Reibung der Flüssigkeit gegen die Eleklen bedingt die elektrometerische Kraft nicht. Setzt man nach
lund?) an die Ausflussröhre diametral einander gegenüber zwei seite Röhren an, in welche die Elektroden eingefügt sind, deren eine
unmittelbar au die Ausflussröhre reicht, deren andere 8 mm mit
m Ende von ihr entfernt bleibt, so zeigt sich zwischen den mit dem
vanometer verbundenen Elektroden beim Durchfliessen des Wassers
n Strom 3).

Die Urssche der Ströme dürfte demnach die schon §. 198 erwähnte i, die Trennung der mit Elektricität geladenen Flüssigkeitsschichten den eventuell noch benetzt bleibenden Wänden der Röhre.

Zur Feststellung der Gesetzmässigkeiten dieser Elektricitätsorregung n man einmal direct die an den Elektroden erzeugte Potentialrenz oder elektromotorische Kraft messen, sodann auch die Intent der Ströme zwischen ihnen in einem eingeschalteten Galvanometer limmen.

Zur Messung der Potentialdifferenz verbindet man die eine Elektrode Rehre mat dem einen Quadrantenpaar eines Quadrantelektrometers, andere, ebenso wie das andere Quadrantenpaar, mit der Erde und it dom die Verbindungen mittelst eines Commutators um. Von den stromen her Phasigkeit in beiden Fällen erhaltenen Potentialwerthen trad irt man je die bei rubender Flüssigkeit erhaltenen Werthe, welche etwaigen Lugheichheiten der Elektroden entsprechen, und nimmt das

<sup>1.</sup> I. die, a., W. e., Ann. 1, p. 184, 1877. — 2) Edlund, Wied, Ann. 1, p. 183, Bern Jee a Versuchen (Pogg. Ann. 156, p. 251, 1875") hatte Edlund ar ett hatter a Stehen des Auslüssrchres eingeschmolzenen Elektroden i Leiter a zw. e. Duniell'scher Elemente mit dem Galvanometer vertor at leit zw. e. der Strommtensität beim Durchließen des Wassers Sans de einzu istem Stromes, eine Abnahme beim entgegengesetzten seinweiten aus der Arch hechachtete er entsprechend bei Hindurchleiten er seld der liebet Ströme durch die Röhre mittelst des Inversors eine alter eines Strome Galvanometers im Sinne der dem Wasserflussuchte des Enseines zu eher abnahme, wenn er die entgegengesetzte oder gleiche itm., hatte, wie der Strom der positiven Elektrichtät. Da indess auch einen Einsehdung der Daniell'schen Elemente beim Fliessen des sers Ströme entstehen, sind dieselben auf das Auftreten einer elektromotoen Kraft zunekzuführen (vergl. hierüber Dorn, Pogg. Ann. 160, p. 56,

Mittel aus den resultirenden Werthen, wodurch die Ladung durch die Erdelektricität eliminirt ist 1).

Bei engen Capillarröhren, deren Radius r so klein, deren Länge l 201 so gross ist, dass die bei dem Druck p in der Zeiteinheit aussliessende Flüssigkeitsmenge Q nach dem Gesetz von Poiscuille durch die Formel  $Q = pr^4, k^2l$  dargestellt wird, wo  $k^2$  die Zähigkeitsconstante ist; ist die durch das Strömen der Flüssigkeit erzeugte elektromotorische Kraft E proportional dem Druck und unabhängig von der Länge und dem Querschnitte der Röhren, vorausgesetzt, dass ihre inneren Flüchen ganz gleiche Beschaffenheit besitzen.

Versuche hierüber sind von Haga, Clark und Dorn angestellt, Haga 1) bediente sich eines Ausslussapparates, der dem von Zöllner ähnlich ist. Er war bei allen Versuchen, mit Ausnahme des Elektromsters, mit einem zur Erde abgeleiteten Netz von Drahtgaze bedeckt, um alle äusseren influenzirenden elektrischen Einflüsse zu beseitigen. Die Mossungen wurden, wie §. 203 angegeben, ausgeführt. Die Röhren von gleicher Weite waren je aus demselben Glasrohre durch allmähliches Verkürzen hergestellt und an den Enden in weitere Röhren gekittet, welche in Ansatzröhren die Piatinelektroden enthielten.

Einige Beobachtungen ergaben z. B. au Röhren vom Radius r, von der Länge l und bei den Drucken p die elektromotorischen Kräfte E wie folgt:

I. 
$$r = 0.348 \,\mathrm{mm}$$
  $l = 402 \,\mathrm{mm}$   $l = 252 \,\mathrm{mm}$   $p = 156.5 - 84.0 - 120.0 - 77.6 - 146.9 - 100 \,E/p = 25.7 - 24.5 - 24.3 - 25.0 - 24.4 
II.  $r = 0.152 \,\mathrm{mm}$   $l = 442 \,\mathrm{mm}$   $l = 221 \,\mathrm{mm}$   $p = 157.7 - 370 - 150.8 - 98.8 - 100 \,E/p = 38.2 - 39.7 - 40.3 - 40.0$$ 

Clark ?) liess Wasser ans der Wasserleitung bei constantb leibendem 206 Dracke (1,69 Atm.) durch ein weiteres, die eine Elektrode enthaltendes Glarchr in die daran gesetzten vertical gestellten Röhren einströmen und durch ein eben solches unten verengtes Rohr austropfen. Die Versche wurden in der §. 203 erwähnten Weise angestellt. Bei elliptischen Ehren, deren Hauptdurchmesser  $2\tau$  waren, ergab sich z. B. (D=1):

**27** = 0,2981 and 0,1380: l = 308,1E = 1,707, l = 154,3E = 1,717**27** = 0,4863 and 0,2414: l = 215,0E = 1,676, l = 104,9E = 1,409

205

<sup>&</sup>quot;) Haga, Wied, Ann. 2, p. 325, 1877". — 2) Clark, Wied, Ann. 2, p. 335, 1877".

Achnliche Resultate ergaben Röhren mit kreisförmigem Querschnitt,
3.:

 $l_r = 0.2952$ : l = 226.5 E = 1.571, l = 107.2 E = 1.358.

Auch Dorn 1) liess aus den Röhren Wasser austropfen, welches ch Luftdruck (bis zu 21/2 Atmosphären) mittelst der Wasserleitung einem Kupferballon von 25 1 Inhalt in dieselben gepresst wurde. Röhren waren sorgfältigst mit Schwefelsäure und etwas Salpetersäure, chblasen von heissem Wasser und Durchsaugen von trockner Luft einigt.

Wiederum war die elektromotorische Kraft E im Allgemeinen protional dem Druck p; nur bei weiteren Röhren wuchs sie stetig etwas

geamer wie derselbe.

Die Unabhängigkeit der elektromotorischen Kraft von der Länge l auch dem Querschnitt q für Röhren, welche dem Poise uille'schen etze folgen, ergab sich daraus, dass bei drei Röhren, für die 1) l=499.7, = 0,2301; 2) l=500.6, q=0.1653; 3) l=300.2, q=0.0538; E nur zwischen 3,550  $\pm$  0,016, und nach der Reinigung der Röhzwischen 3,409  $\pm$  0,084 (D=1) lag.

Die Messung der betrachteten Elektricitätsbewegung durch Bemmung der Stromintensität in einem zwischen den Elektroden geschalteten Galvanometer ist insofern schwierig und unsicher, als die ktroden sieh, wie erwähnt, durch die Ströme polarisiren.

Bei schwachen Strömen kann man indess nach Edlund<sup>2</sup>) die Posation den elektromotorischen Kräften proportional setzen. Sie ändert beim Strömen der Flüssigkeit nicht merklich.

Zunachst ist die Stromintensität *J*, resp. die elektromotorische Kraft i Drucke proportional.

Bei gleichem Druck ist ferner die Stromintensität J von dem Abid der Elektroden unabhängig, falls der Widerstand der übrigen ile der Leitung gegen den des Wassers in der Röhre vernachlässigt den kann. In diesem Falle ist auch die elektromotorische Kraft der

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Dorn, Wied Ann 9, p. 517 u. f., 1880\*. — <sup>2</sup>) Edlund, Wied Ann 1, 61–1871\* Zur Bestimmung der Polarisation schaltet er die Glasrühre mit Electristen in den Schliessungskreis eines Inversors, dem man den Strom richtet zurahnt, und misst die Stromintensität  $i_m$  und  $i_0$  mit und ohne nung des Inversors, bestimmt ebenso bei Ersatz der Röhre durch einen Metriht das Verhaltniss au der Stromintensitäten mit und ohne Drehung des richt das Verhaltniss der Zeit der Schliessung des Stromes in beiden ein an einem gegebenen Zeitalsichnitt entspricht); dann ist die Polarisation  $E\{e^{i_1}, \dots, e^{i_n}\}, e^{i_n}$ , wo E die elektromotorische Kraft der polarisirenden in ist. Hierbei ist vorausgesetzt, dass der Widerstand des ruhenden und rinden Inversors der gleiche ist, was bei der unvermeidlichen Unsicherheit er Contacte wohl nicht ganz zutrifft.

Stromintensität proportional, so dass obiges Gesetz mit dem §. 204 angeführten übereinstimmt.

So trieb Edlund 1) aus einem grossen Kupfercylinder durch Luftdruck Wasser durch verticale Glasröhren von 6,14 bis 1,5 mm Durchmesser und 350 bis 210 mm Länge, aus denen es unten in ein Holzgefäss fiel. An die Röhren waren je drei seitliche Tubuli mit Golddrähten als Elektroden gekittet. In verschiedenen Röhren vom Durchmesser d, bei den Drucken p, bei den Ausflussgeschwindigkeiten e und verschiedenen Abständen a der Elektroden waren z. B. die Ausschläge des Galvanometers:

$$d=5 \, \mathrm{mm} \quad l=350 \, \mathrm{mm}$$
 $p=1 \, \mathrm{Atm}. \quad v=8,3 \, \mathrm{mm} \quad p=2 \, \mathrm{Atm}. \quad v=11,5 \, \mathrm{mm}$ 
 $a=140 \, \mathrm{mm} \quad J=9,33 \, (10,9) \quad J=17,5 \, (20,6)$ 
 $a=280 \, \mathrm{mm} \quad J=9,5 \, (11,1) \quad J=17,6 \, (20,6)$ 
 $d=6,4 \, \mathrm{mm} \quad l=350 \, \mathrm{mm}$ 
 $p=1 \, \mathrm{Atm}. \quad v=8,4 \, \mathrm{mm} \quad p=2 \, \mathrm{Atm}. \quad v=11,7 \, \mathrm{mm}$ 
 $a=143 \, \mathrm{mm} \quad J=9,6 \, (11,8) \quad J=16,7 \, (20,4)$ 
 $a=286 \, \mathrm{mm} \quad J=10,5 \, (12,0) \quad J=18,4 \, (21,1)$ 

Die Werthe in Klammern sind die nach Abzug der Polarisation erhaltenen Stromintensitäten.

Achuliche Resultate hat Dorn 2) erhalten. Als er Wasser der Was-210 serleitung mit verschiedenem Druck p durch Röhren von I 18,358 und II 4,876 qmm Querschnitt und resp. I 165 und II 68 mm Länge zwischen den Elektroden fliessen liess, waren die Ablenkungen J des mit denselben verbundenen Galvanometers:

		1		II					
p	1159	992	808	714	1287	951	688	558	
J	77,8	62,0	54,4	48,1	57,9	36,6	26,4	22	
103 $J/p$	67,1	67,5	67,3	67,4	45	38,5	38,4	39,4	

Wurde der Widerstand der äusseren Schliessung geändert, so fand, wie zu erwarten, Edlund (l. c.) die Ausschläge am Galvanometer cet. par. der Samme der Widerstände umgekehrt proportional.

Insofern mit wachsendem Druck die Geschwindigkeit der Flüssig- 211 keit zunimmt, wächst auch die Stromintensität mit letzterer. In Capillarröhren ist die Geschwindigkeit dem Drucke proportional, so dass für dieselben die Stromintensität der Geschwindigkeit der Flüssigkeit proportional ist.

<sup>1)</sup> Edlund, Wied. Ann. 1, p. 169, 1877\*. - 2) Dorn, Wied. Ann. 5, p. 34, 1878\*.

Wiedemann, Blektricität. II.

212 Bei weiteren Röhren, die nicht mehr dem Poiseuille'schen Gesetz gehorchen, treten Abweichungen von den obigen Gesetzen ein.

So numt z. B. nach Clark bei weiteren Röhren die elektrometorische Kraft mit abnehmender Läuge bei gleichbleibendem Druck ab. (Z. B. ergab sich, wenn 2r = 0.6918, l = 112.3 war, E = 1.458 D; wenn l = 56.8 war, E = 1.122 D.)

- Bei Messung mittelst des Galvanometers hat Dorn 1) bei verschiedenen Drucken p die Ausslussmengen und dann den zu einer bestimmten Ausslussgeschwindigkeit (8 mm) sugehorigen Druck berechnet. Die Ausschläge A und i des Galvanometers wurden ohne und mit Einschaltung eines Daniell'schen Elementes bestimmt und so das Verhältniss der elektromotorischen Krafte der Strömungsströme und des letzteren festgestellt. Bei Röhren von 0,682 bis 13,492 qmm Querschnitt ergab sich das empirische Gesetz, dass bei gleicher mittlerer Geschwindigkeit des fliessenden Wassers die Stromstärke dem Durchmesser der Röhren nahozu proportional, die elektromotorische Kraft dem Durchmesser nahezu umgekehrt proportional ist.
- Andere Resultate hat Eddund?) erhalten. Aus den oben erwähnten und anderen Beobachtungen leitet er ab, dass die Stromintensitäten nicht direct von den Drucken, sondern von den Ausstussgeschwindigkeiten abhängen. Ist v diese Geschwindigkeit, q der Querschnitt des Rohres, l der Abstand der Elektroden, q der specifische Widerstand der Flüssigkeit im Rohr, gegen deren Widerstand die übrigen Widerstände verschwinden, so soll für die weiteren Röhren die elektromotorische Kraft E = const lv² q, also die Intensitat des Stromes im Galvanometer zwischen den Elektroden l = const lv² q, q lq = Const rd. h., also cet, par, dem Quadrat der Geschwindigkeit proportional seine Friesat das Wasser durch zwei conaxial mit einander verbundene Rohren von den Querschnitten q und q<sub>1</sub>, so verhalten sich darin die Geschwindigkeiten v e<sub>1</sub> = q: q<sub>1</sub>, also die Intensitäten

$$I \cdot I_1 = r^{\frac{1}{2}} \cdot r_1^{\frac{1}{2}} = q^{\frac{1}{2}} \cdot q^{\frac{1}{2}}$$

Die Versuche Edlund's stimmen sowohl bei getrennten wie bei verbundenen ungleich weiten Röhren usch Berücksichtigung der Polarisation (s. indess oben) mit dieser Voraussetzung.

245 Der Unterschied in den Resultaten von Dorn und Edlund kanz sehr wohl in der veränderlichen Beschaffenheit der Oberflächen der Rohren hegen, die von sehr großem Einfluss ist und sich nur darch sorgfaltig-

<sup>1)</sup> Dorn, Wied Ann. 9, p. 550, 1880". - 2) Edland L.c. and West Ann. 8, p. 127, 1879".

stee Reinigen in stets gleicher Weise bei ganz gleichem Material der Röhren beseitigen lässt, auch wohl darin, dass bei weiten Röhren die Leitung durch sie selbst hindurch nicht ganz vernachlässigt werden darf 1).

Beruht die Elektricitätserregung auf irgend einer Wechselwirkung der Wand und strömenden Flüssigkeit, und kann man annehmen, dass bei derselben mittleren Geschwindigkeit die Verhältnisse an den Wänden verschieden weiter Röhren dieselben sind, so muss cet. par. die durch die Röhren geführte Elektricitätsmenge dem Umfang, resp. dem Durchmesser derselben proportional sein, wie es Dorn gefunden, welches auch die specielle Ursache der Erregung sein mag.

Unterbricht man die Röhre in der Mitte durch eine von seinen 216 Löchern durchsetzte Ebenit- oder Metallplatte, so addirt sich die Erregung in letzterer zu der an den Röhrenwänden. Obgleich bei gleichbleibendem Druck die Strömungsgeschwindigkeit des Wassers im Rohre und der Widerstand hierdurch abnimmt, kann doch die Strömintensität steigen. So wuchs dieselbe bei derartigen Versuchen von Edlund (l. c.) durch Einschalten der Platten von 19,2 auf etwa 23,8 bis 24,1.

Sind die Capillarröhren von verschiedenem Stoff, oder auch nur verschiedenen Röhren entnommen, so können die elektromotorischen Kräfte zehr verschieden ausfallen. Werden die Röhren innen mit einer ganz dünnen Schicht von Schellack, Fett, Wachs, Collodium, Schwefel bekleidet, so ändert sich ebenfalls die Potentialdifferenz. Sie steigt z. B. bei Schellack und Fett und sinkt bei Wachs ein wenig. Schon bei längerem Durchfliessen des Wassers durch eine sorgfältig mit Schwefelsäure und destillirtem Wasser gereinigte Röhre nimmt die elektromotorische Kraft ab, z. B. bei der zuerst erwähnten Röhre von Hags von 1,717 auf 1,308 2).

Röhren, welche durch Erbitzen in Schwefelsäure und Hindurchsaugen von heissem Wasser und trockner Luft gereinigt sind, können elektromotorische Kräfte zeigen, die allmählich bis auf das Dreifache steigen<sup>3</sup>). Die Ausflussmengen nehmen dabei kaum ab; so dass also kaum eine Gleitung des Wassers bei nicht völliger Benetzung des Rohres am Aufang zu constatiren ist, die etwa nachher verschwindet.

Weitere Angaben haben kein Interesse, da die Kräfte je nach der besonderen Behandlung der Röhren in hohem Grade variiren.

Sehr geringe Aenderungen der Flüssigkeiten geben ebenfalls grosse Veränderungen der elektromotorischen Kraft, die nicht immer mit der Veränderung der Leitungsfähigkeit zusammenhängen.

<sup>1)</sup> Eme weitere Kritik der Besultate von Edlund s. Doru, Wied. Ann. 9, p. 46, 10, p. 46, 1879\*; siehe auch eine Kritik der Besultate der anderen Forscher von Edlund, ibid. 3, p. 486, 1877\* und l. c. — 2) Dorn, Wied. Ann. 9, p. 545\*; Haga und Clark.

So ist nach Edlund!) l.c. beim Durchfliessen von destillirtem Wasser i elektromotorische Kraft (Stromintenatät) grösser, als bei dem besser tenden Wasserleitungswasser und dem schlechter leitenden Alkohol.

Auch wenn ein Flüssigkeitsstrahl aus einer Glasröhre, welche eine atinelektrode (1) enthalt, über eine schräge Platte, z. B. von Spiegelis, zu einer anderen Elektrode (2) fliesst, welche aus einem Platinblech bildet ist, erhält man nach den Versuchen von Elster?) grosse Potialdifferenzen. Dieselben können nicht von der elektromotorischen aft im Ausströmungsrohre bedingt sein, da bei Anbringung einer itten Elektrode (3) dicht unter demselben die Kraft zwischen den ektroden 1 und 2 gleich denen zwischen 1 und 3 + 3 und 2 ist. — bullich verhält sich eine Schellackplatte.

Wird eine Elektrode an verschiedenen Stellen in den Strahl gesikt, während eine andere etwa in der Mitte der Glasplatte dauernd er Stelle bewahrt, so folgt, dass nur der unmittelbar unter der Einfömungsstelle befindliche Theil der Platte erregend wirkt. Auch ist r Hauptwiderstand an dieser Stelle. Somit ist auch bei genügender össe der Platten die elektromotorische Kraft unabhängig von ihrer Oberche. — Wird die bewegliche Elektrode in der Mitte und am Rande s Strahles eingesenkt, so ergiebt sich kaum ein Unterschied. Auch den zwischen zweien in einer Niveaulmie des Strahles liegenden Stellen ine Potentialdifferenzen auf.

Je kleiner der Winkel  $\varphi$  zwischen dem Strahl und der von ihm troffenen Platte ist, desto grösser ist die elektromotorische Kraft E B. q=10 and  $20^{\circ}$ , E=36,46 and  $13,61^{\circ}$ ).

D'e elektrome torische Kraft nimmt mit dem Quadrat der Geschwindigit  $\epsilon$  des stromen len Wassers, welche durch Stellung des Hahns der Leitig regolnt werden kann, zu, wenn die sonstigen Bedingungen die gleichen üben, also der Platte durch längeres Ueberströmen bereits völlig auf ien constanten Zustand gebracht ist und der Strahl stets aus derselben finung ausfliesst. So war z. B. die elektromotorische Kraft E(D-1):

F	3047 mm Sec.	4247	5079	5730
$E$ 1 $^{\circ}$ ob $^{\circ}$	15,07	32,77	45,69	59,62
F ber.	16,98	32,22	46,09	58,64

Her verschiederen Substanzen ergaben sich verschiedene elektromoische kritte. So wur z. B. für:

		Чиэыр	Schrefer	Seide	Ashest	Glammer	Kantachuk
D = -	100)	0	10	14	40	43	46
		h illiagrath	Wachs	(algan	Porcellan	Schwefel	Schellick
(D -	(OIL)	46	65	72	72	72	105

<sup>9</sup> Lord West Ann 1 p 101 1877\* =  $^{9}7$  Elster, Wind Ann  $_{6}$ , 1869



Das Verhalten des Schellacks und Schwefels ist aualog dem bei den Diaphragmenströmen, wo für dieselben E=140.9 und 71.5 ist. Mit der Zeit können diese Werthe Aeuderungen erfahren. — Fliesst der Strahl in der Richtung des Hauptschnittes einer Kalkspathplatte oder senkrecht zu demselben, so ist der Unterschied der elektromotorischen Kräfte nur sehr gering.

Da es bei der Elektricitätserregung bei dem Vorbeiströmen der 219 Flüssigkeiten an den Glaswänden u.s.f. allein auf die relative Bewegung ankommt, so müssen auch derartige Erregungen bei der Bewegung fester Körper in ruhendem Wasser eintreten.

Man füllt z. B. nach Dorn 1) eine Röhre von 480 mm Länge und 10,9 mm Durchmesser, an welche in 353 mm Abstand zwei seitliche Ansätze mit Platinelektroden angeschmolzen sind, zu 1/4 mit durchsichtigen Perlen, zu 3/4 mit destillirtem Wasser, verbindet die Elektroden mit dem Galvanometer und kehrt das Rohr um, wobei die Perlen vom einen Ende zum anderen derselben fallen. Dann zeigt das mit den Elektroden verbundene Galvanometer Ströme an, welche der Bewegungsrichtung der Perlen entgegengesetzt sind und mit der Zeit abnehmen. Mit Seesand sind sie etwa fünf Mal so stark.

Hierbei trennen sich die durch den Contact mit dem Wasser negativ geladenen Perlen mit der unmittelbar anliegenden positiven Wasserschicht von dem übrigen, dicht an jenem ebenfalls noch positiven Wasser; ihre nunmehr überwiegende negative Elektricität bindet die positive des vorliegenden Wassers und macht dessen negative Elektricität frei u. s. f. Die freien Elektricitäten gleichen sich durch das Wasser und das Galvanometer aus.

<sup>3)</sup> Dorn, Wied. Ann. 10, p. 70, 1880\*.

## Viertes Capitel.

wegung einander berührender Flüssigkeiten und fester Körper durch den elektrischen Strom.

Wie beim Strömen von Flüssigkeiten in engen, schlecht leitenden ren elektrische Potentialdifferenzen und galvanische Ströme erzeugt len können, so können umgekehrt beim Durchleiten elektrischer me durch enge schlecht leitende Röhren, welche mit Flüssigkeiten llt sind, die letzteren bewegt werden.

Wird eine von einem galvanischen Strom durchströmte Flüssigkeit rgend einer Stelle durch eine poröse Wand unterbrochen, so bewegt ich durch dieselbe in den meisten Fällen in der Richtung des posi-1 Stromes. Man bezeichnet diese Erscheinung wenig passend mit Namen "elektrische Endosmose", jetzt auch nach E. du Boismond!) als "kataphorische Wirkung des Stromes". Sie wurde zuim Jahre 1807 von Reuss?) in Moskau entdeckt und mit dem ten motus storchangogus belegt, und nachher ohne wesentliche Abrungen von Porret3) wiederholt beobachtet,

Gresst man in ein Uförmiges Rohr, dessen Biegung mit Thon, Watte, on Sand erfullt ist, Wasser und senkt in beide Schenkel Elektroden Platinblech, die mit den Polen einer starken Säule verbunden sind, ersetzt sich alsbald das Wasser. Zugleich steigt es in dem Schenwelcher die negative Elektrode enthält, und sinkt in dem Schenmit der positiven Elektrode. - Statt des U-Rohres kann man ein wei Haliten zerschnittenes Glas anwenden, welches nach Zwischenng einer Blase wieder zusammengekittet ist. - Mit besser leitenden ssigkerten als Wasser, wie z. B. verdünnter Schwefelsaure, zeigt sich

<sup>1)</sup> E. du Bais-Reymond, Berl Monatsber. 1860, 20. Dec., p. 885\*. —enss, Mém. de la soc. imp. des naturalistes à Moscou, 2, p. 327, 1809\*. — orret, Thomson's Journ. 1816, Juh\*, Gilb. Ann. 66, p. 272\*.

das Phanomen sehr viel schwächer, so dass man es fruher nicht beobachten konnte.

Enthalt die porose Wand lockere Theile, z. B. Thoutheilehen, so werden sie mit dem Wasser gleichfalls in der Richtung des positiven Stromes fortgeführt.

Diese Mitfuhrung des Thones ist zuerst von Beuquerel1) beobnehtet worden. Er senkte in ein Gefüss voll Wasser, Fig. 43, zwei unten





durch Korke verschlossene Glastöhren. Die Korke waren mit kleinen Oeffnungen durchbohrt. In beide Rohren wurde fein vertheilter und befeuchteter Thon hineingethan und sodann wurden die Rohren mit Wasser gefüllt. Wurde vermittelst Platinelektroden der Strom durch die Rohren und das Gefäss geleitet, so sank der Thon von der die positive Elektrode enthaltenden Rohre in das Gefäss nieder. Wurde das

Wasser besser leitend gemacht, z. B. durch Zusatz von Säure, so trat diese Erscheinung nicht ein.

Queeksilber zeigt die Fortführung nicht.

Ohne poröses Daphragma ist es schwteriger, die besprochene Fortfuhrung der Flussigkeiten hervorzuhringen 2): auch Staubehen von Kohle, Schwefel, Magnesia u. s. f., welche man in einer der Elektrolyse unterworfenen Flussigkeit suspendirt, bleiben meist ruhig an ihrem Orte und weisen keine Bewegung der Flussigkeit nach 3) (s. w. n.).

Um die Gesetze dieser Erscheinung genauer zu studiren, habe ich 1) 221 folgenden Apparat, Fig. 44 (a. f. S.), angewendet.

Auf einen unten geschlossenen, porosen Thoncylinder a war oberhalb eine kleine tubulirte Glocke e gekittet, in deren Oeffnung ein verticales Rohr d mit seitlichem Ausflussrohr e eingesetzt war. Im Thoncylinder stand ein Cylinder e von Kupfer- oder Platinblech. Von diesem ging ein Draht f zum negativen Pol einer galvanischen Säule. Der Draht war in ein in den oberen Theil der Glocke luftdicht eingefügtes Glassohr eingekittet. Ausserhalb war der Thoncylinder von einem zweiten, mit dem positiven Pol verbundenen Blecheylinder i umgeben. Der ganzo Apparat stand in einem weiteren Glascylinder h, welcher zugleich mit dem Thoncylinder des Apparates mit Wasser oder mit einer anderen

Becquerel, Truité d'Électr. 3, p. 102, 1835°, — 2) Logeman und van Breda, Archives 33, p. 1°, Vegg Ann. 100 p. 149–18, 6°, — 3, Paraday, Exp Res. 5, §, 547, 1833°. — 3 G Wiedemann, Pegg Ann. 87, p. 521–1852°.

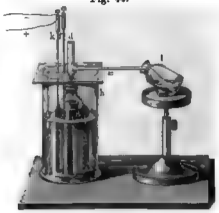
# Elektrische Fortführung von Flüssigkeiten.

ussigkeit gefüllt war. Die Intensität des Stromes wurde an einem Galnometer gemessen.

So wie die Säule geschlossen wurde, stieg die Flüssigkeit im Thonlinder und floss aus seinem Ausflussrohre in ein untergestelltes, geigenes Gefüss l.

Bei verschiedenen Versuchen wurde die leitende Oberfläche q des oncylinders durch Bestreichen mit Harz verkleinert.

Fig. 44.



Bezeichnet i die Intensität des Stromes, m die in der Zeit einer ertelstunde ausgeflossene Flüssigkeitsmenge in Grammen, so orgab sich der Anderem bei einigen Versuchen:

#### I. Wasser.

#### Bei ganzer Oberfläche:

,		111	108	83	60	48	36	'29
-m		17,77	13,26	10,59	7,46	5,89	4,47	3,38 g
(0)m	1	1,23	1.23	1,27	1,24	1,23	1,24	1,17 Mittel 1,23

i einer Oberfläche von

$$\frac{3}{4}$$
  $\frac{3}{8}$   $\frac{3}{16}$   $\frac{1}{16}$   $10 m/\hat{s}$  1,22 1,24 1,10 1,10

# II. Kupfervitriollösung.

# Berganzer Oberfläche:

	) 	106 2.48 - 2,34	,		65 1,49 2,29	53,5 1,25 g 2,33 Mitt	el 2,30
i eincr	Oberfl	áche von $10^2m/ ilde{t}$	2/3 2,31	1/ <sub>3</sub> 2,35		1/ <sub>13</sub> 2,31	

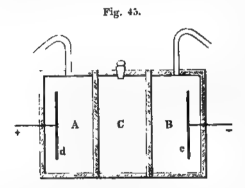
## Untersuchungen von G. Wiedemann.

169

Wurde die Dicke des Thoncylinders durch Abschaben verringert, so änderten sich die Werthe nicht. Es folgt also aus diesen Versuchen:

Die Menge der in gleichen Zeiten durch die Thonwand übergeführten Flüssigkeit ist der Intensität des Stromes direct proportional und unter sonst gleichen Bedingungen von der Oberfläche und Dicke der Thonwand unabhängig.

Man kann die letzten beiden Punkte dieses Gesetzes sehr gut nach- 222 weisen, indem man einen Zersetzungsapparat, ähnlich dem von Daniell



und Miller benutzten, Fig. 45, aus mehreren, beiderseits offenen Glascylindern A, B, C zusammensetzt, welche durch verschieden dicke und mehr oder weniger weit auf ihrer Oberfläche lackirte Platten von porösem Thon getrennt sind. Füllt man alle Abtheilungen dieses Apparates mit Wasser oder Kupfervitriollösung und leitet einen Strom hindurch, so

bleibt das Niveau der zwischen zwei beliebigen Thonplatten befindlichen Flüssigkeitsschicht ungeändert, so dass durch die eine nach der positiven Elektrode hinliegende Thonplatte ebenso viel Flüssigkeit in den Zwischenraum zwischen beiden Platten eingetreten, wie durch die der negativen Elektrode zuliegende Thonplatte ausgetreten ist 1).

Im Vergleich mit der durch den Strom gleichzeitig zersetzten Was- 223 sermenge ist die durch denselben Strom durch eine Wand von porösem Thon fortgeführte Menge Wasser sehr bedeutend. Letztere beträgt wohl das 500- bis 600 fache der ersteren. - Die geringe Gasentwickelung, welche bei den oben angeführten, mit Wasser angestellten Versuchen im Thoncylinder eintritt, hat daher auf die Resultate keinen wesentlichen Einfluss.

Bei Flüssigkeiten von verschiedener Leitungsfähigkeit ergiebt sich 224 kein so einfaches Gesetz, indess ist nach meinen Versuchen bei verschieden concentrirten Lösungen von schwefelsaurem Kupferexyd die Menge der übergeführten Flüssigkeit wenigotone mahalte umgekehrt proportional **(r: +** 

1

Einige Versuche von Fraund 1) über die Ausflussmenge zu von Zinkriollösungen, von dem Salzgehalt c in 100 g der Lösung, während einer unde ergeben, wenn k die Leitungsfähigkeit (Hg = 10°), f die Fluiät bei 18°, i die Stromintensität in elektromagnetischem Maasse, die mperatur t 16,74 bis 18,14° ist:

Die Werthe entsprechen der Formel:

$$\frac{mk}{i} = 48,05 (1 + 0.6186 f).$$

Fast alle Flüssigkeiten werden durch die porösen Diaphragmen in Richtung des positiven Stromes fortgeführt. Nur bei Lösungen in neutralem und saurem chromsaurem Kali hat H. Munck?) eine tführung in entgegengesetzter Richtung beobachtet. Gore? fand se Bewegung in der Richtung des negativen Stromes weder bei der tgenannten Lösung, noch bei Chromsäurelösung, wohl aber bei einer ättigten alkoholischen Lösung von Brombarium. Bei einer Cyaniumlösung war die Bewegung unmerklich.

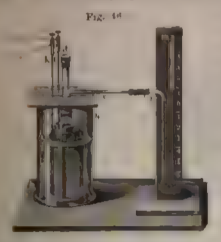
Sind verschiedene concentrirte Lösungen durch ein poröses Diaagma von einander getreunt, so addirt sich die gewöhnliche Endose zur elektrischen.

Von grossem Einfluss auf die Stärke der elektrischen Fortführung ist Natur des porosen Diaphragmas. So bestimmte Engelmann<sup>4</sup>) die intitaten der durch verschiedene Membranen durch Ströme von gleicher ensität hindurchgeführten Flüssigkeit (0,03 bis 0,5 procentiger Lösung Kochsalz) durch das Vorrücken derselben in einer 0,8 mm weiten mit einen Ahtheilung des Apparates verbundenen horizontalen Glasröhre. In fügte er zwischen zwei die Elektrodon enthaltenden, seitlich tubum, viereckigen Glasgefässe einen Trog von Hartgummi, in den oben imit einer Steigröhre versehene Oeffnung gebohrt war. Der Trog an den den Tubulis der Glasgefässe entsprechenden Stellen mit veriedenen Membranen verschlossen. Aus der Hebung oder Senkung des eans der Plüssigkeit in der Steigröhre konnte die verschiedene nelligkeit des Wanderns der Flüssigkeit durch beide Membranen beim

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Freund, Wied. Ann. 7, p. 59, 1879. — <sup>2</sup>) H. Munck, dn thert's Archiv, 1873, Heft 3 u. 4°; such ibid. 1866, p. 369°. — ed. Roy Soc 31, p. 253, 1880°; Beibl. 5, p. 455°. — <sup>4</sup>) Th. Tin, Arch. Neerland. 9, p. 332, 1874°.

Hindurchleiten des Stromes besbachtet werden. Die Schliessung desselben geschah nur so kurze Zeit, dass elektrolytische Abscheidungen der tonen der Lösung keinen Einfluss haben konnten. Schon bei verschiedenen Thouplatten wechseln die unter sonst gleichen Verhaltnissen hindurchgeführten Mengen im Verhältniss von etwa 73×107. Schnitte von Kartoffeln, Mohrruben, Holzplatten, Froschhaut, Schweinsblase, Katzentunge zeigten eine viel geringere Durchlässigkeit, welche gegen obige Zahlen im Verhaltniss von 41 bis 8 sank. Indess ändern sich die organischen Membranen mit der Zeit. Im Allgemeinen wandert durch diejenigen Membranen, welche leichter imbiburt werden, weniger Flüssigkeit.

Bei den beschriebenen Versuchen spielt die Reibung der Flüssig- 227 keiten bei ihrer Bewegung durch die Poren der Thonwand eine Rolle.



Man kann indess ein von jener Bedingung unabhängiges Maass der fortbewegenden Kraft des Stromes aufstellen, indem man durch hydrostatischen Druck ihrer Wirkung das Gleichgewicht halt.

Das auf den Thoneylinder des Apparates aufgesetzte Rohr wurde beiden Versuchen des Verfassers oben bei digeschlossen, und das an demselben befestigte Ausflussrohr e mit einem Quecksilbermanometer p.m., Fig. 46, verbunden. In dem Apparate befand

sich eine Lösung von Kupfervitriol. Bei Anwendung verschiedener Strome und verschieden grosser Flächen des Thoneylinders stieg das Quecksalher im Manometer verschieden hoch.

Ans der Messung der so erhaltenen Druckhöhen folgt, dass die Druckhohen, bis zu welchen die Flussigkeiten durch den galvanischen Strom ansteigen, der Intensitat des Stromes direct, der freien Oberfläche des Thonoylinders umgekehrt proportional sind

Einen Beweis für dieses Gesetz liefert unter Anderem die folgende Taleile, in der i die Intensität des Stromes, b die entsprechende Hobe des Quecksilberdruckes in Millimetern bei Anwendung einer Kupfer-

vitriollosung von etwa 19 Proc. Salzgehalt angiebt.

## Elektrische Fortführung von Flüssigkeiten.

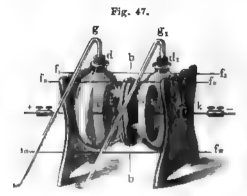
## Bei ganzer Oberfläche des Thoncylinders.

128 109 97 73 65,3 58,3 45 26,5 13 176,5 147,5 132,5 100,5 89,0 80,5 61,0 37,5 19,5 mm 'i 1,38 1,35 1,37 1,38 1,36 1,38 1,36 1,41 1,36 Mittel 1,37

Ist o die Grösse der Oberfläche, so ist als Mittel mehrerer Versuche:

0	1	0,70	0,40	0,20
h/i	1,37	1,80	3,42	6,00
oh/i	1.37	1.26	1.37	1.20

Um auch den Einfluss der Dicke der Thonwand zu bestimmen, wurde schen die auf einander geschliffenen und zwischen zwei Brettern



zusammengepressten Glasglocken a und a, des Apparates, Fig. 47, eine poröse Thonwand gelegt. Die
Glasglocken hatten boi c
und c, Tubuli, in welche
mittelst Kautschukstöpseln
Kupferdrähte eingesetzt
waren, welche im Iuneren
des Apparates Kupferplatten i und i, und aussen
Klemmschrauben trugen.
Auf den Tubulus d, wurde
eine |— förmige oben ge-

lossene Rohre aufgesetzt, welche mit dem Manometer verbunden war; Tubulus d blieb offen 1).

Der Apparat wurde mit Kupfervitriollösung gefüllt, und die Thonid allmahlich durch Abschaben dünner gemacht. Beim Durchleiten
Stromes ergab sieh unter Anderem, wenn d die Dicke der Thonid ist:

d	4,3	3,8	2.8 mm	$\mathbf{H} d$	8	4	1.7 - 2  mm
$I_{t-t}$	1.73	1.60	1,21	h/i	3,30	1,62	0,73
h id	4,02	4.21	4.32	h, i d	0.41	0.40	0.43 - 0.36

Die Druckhohe ist also der Dicke der Thonwande direct oportional.

Ber Anwendung verschieden concentrirter Kupfervitriollösungen von anntem specifischem Widerstand r ergab sich:

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) In der gezeichneten Form dient der Apparat als Voltameter zur Mesg des durch den Strom aus verdünnter Schwefelsäure abgeschiedenen Wasserls und Sauerstoffs.

#### Einfluss der Concentration.

Gehalt in Proc.	16,25	9,22	6,6	3,4	1,8
<b>r</b>	18,0	27,0	32,5	55,5	100,0
h/i	1,35	1,98	2,44	3,79	6,80
h/ir	7,50	7,33	7,50	6,83	6,80

Die Druckhöhen, bis zu welchen die Lösungen von Kupfervitriol unter sonst gleichen Bedingungen austeigen, sind also innerhalb gewisser Grenzen nahezu ihren specifischen Widerständen direct proportional.).

Mit einem ähnlichen Apparat fand Freund<sup>2</sup>), wenn  $p_i$ ,  $p_a$ ,  $p_u$  den 230 Gchalt an wasserfreiem Salz in Grammen in 100 g,  $k_i$ ,  $k_a$ ,  $k_u$  die entsprechenden Leitungsfähigkeiten gegen die des Quecksilbers gleich Eins der Lösungen im Inneren und Aeusseren des Thoncylinders nach dem Versuch, resp. der ursprünglichen Lösung, t die Temperatur bezeichnet, wobei die Stromintensität i an einer Tangentenbussole im elektromagnetischen Maasse gemessen wurde:

$\mathrm{Gu8O_4}$								
•	<b>p</b> i	pa	10 <sup>8</sup> ks	10 <sup>8</sup> ka	ś	N	h ki	h ka
20,7	2,57	2,93	112,3	128,6	2,938	77,1	2948	3245
21,8	5,23	5,61	199,2	211,1	4,533	74,7	3281	3476
22,4	8,54	9,33	309,4	338,3	6,531	68,0	3221	3470
20,9	2,79	3,10	119,3	128,8	2,844	75,5	3165	3419
20,0	5,63	6,30	204,8	225,1	3,924	64,8	3382	3716
17,7	8,17	8,75	269,7	287	4,736	55,3	3149	3351
14,1	2,76	2,98	103,0	108,3	2,356	64,2	2797	2941
15,7	2,57	2,94	101,3	111,5	2,742	73,4	2713	2985

<sup>&#</sup>x27;) Matteucci, Compt. rend. 51, p. 914, 1860°, ähnlich auch Neyreneuf (Ann. de Chim. et de Phys. [5] 2, p. 438, 1874') betrachten die elektrische Endosmose nur als eine gewöhnliche Endosmose, welche secundär durch die chemischen Veränderungen der Flüssigkeit zu beiden Seiten des Diaphragmas hervorgerufen wird, welche beim Hindurchleiten des Stromes durch Abscheidung von Alkalien und Säuren oder Gasen auftreten. Diese Annahme ist indess unhaltbar, da die elektrische Endosmose auch eintritt, wenn die Flüssigkeit am Diaphragma bei der Elektrolyse nicht verändert wird, die Elektroden also von ihr weit entfernt sind. Auch würde dann bei plötzlicher Umkehrung der Richtung des galvanischen Stromes nicht plötzlich die Wanderung der Flüssigkeit sich gielchfalls umkehren. Wenn ferner Matteucci beschaften der Elektroden von der porcen Wand eine Flüssigkeit und Behwächung der Widerstandes und Behwächung der Stromes und Behwächung der Betrachten und Behwächung der Betrachten der Stromes und Behwächung der Betrachten der Stromes und Behwächung der Betrachten der Betrachten der Behwächung der Betrachten der Behwächung der Behwäch

Der Quotient q = hk i ist also bei constanter Temperatur constant; bei abnehmender Temperatur nimmt er nach den letzten drei Versuchen zu nach der Formel  $q_t = 2265$  (1  $\pm$  0.0232 t).

	Zn 8 O 4								
ť	pi	p <sub>0</sub>	108 kr	108 Å a		ÎŁ	h.k.	h ka	
15,0	9,50	10,61	276,5	298,4	4,650	48,64	2892	3121	
15,6	14,54	15,43	367,3	377,4	6,933	59,3n	3184	3272	
15,0	19,56	20,31	419,9	426,2	6,417	57,64	3772	3848	
15,1	19,64	20,21	420,6	426,0	6,291	38,10	3884	3934	
15,8	10,74	10,47	306,5	301,3	5,154	52,22	3927	3053	
15,5	5,43	5,81	181,3	190,5	3,563	54,88	2717	2854	
15,8	5,38	6,12	181,8	200,7	8,772	54,55	2824	2902	
15,8	1,72	1,99	66,5	76,3	1,897	52,94	1856	2129	
10,0	13,61	14,78	356,9	374,7	5,710	46,83	2927	3073	
1,61	24,45	25,70	447,6	439,8	6,496	59,43	4095	4022	
15,9	19,16	20,74	426,1	438,1	6,482	55,98	3547	1647	

Bei der Zinkvitriellösung nimmt danach der Quotient q mit wachsender Concentration p zu und zwar nach der Formel:

$$q = 2763,65 (1 + 0.0015062 p + 0.00091098 p^4).$$

Ein Maximum von q zeigt sich aber nicht für die Concentrationen, wo die Leitungsfahigkeit ein Maximum ist. Bei sehr geringer Concentration nahern sich die Quotienten q für Kupfer- und Zinkvitriol einander.

Für verschiedene Temperaturen ist etwa zwischen 15.5 und 23,160

$$q_t = 2779.9 (1 + 0.01998t).$$

	Ca (N O <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> (Temp. 20,8 22)							
Pu	þi	ры	ku .	k.	d.a	A.k.	hki	h ka
0,596 1,878 4,060 1,878	7,372	4,367	68,0 148-6 291-9 150,4	247,0	311,9	1756 1307 789,0	66<,2	843.8
U,SAR	0,597	0,879	70	102,8 	75,7	1112,8	10808,5	1234,9 1580,7



#### Einfluss der Concentration.

175

Die Quotienten q nehmen also mit wachsender Concentration schnell ab nach der Formel:

q =	1680,54	(1 — 0,1	15622 p).
-----	---------	----------	-----------

Zn (N O <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> (Temp. 15,8—17,3°)										
pı	pa	kį	ka	$\frac{h  k_i}{i}$	h ka					
0,93	0,98	78,6	76,5	1561	1622					
2,02	2,60	154,8	193,5	974	1217					
3,62	4,43	256,6	303,7	700	828					
2,23	2,42	171,8	179,8	1158	1207					
0,84	1,01	70,3	80,3	1204	1384					
5,10	5,54	309,7	357,3	617	771					

Auch hier zeigt sich eine Abnahme von q mit wachsender Concentration nach der Formel:

$$q = 1700,2(1-0,115345 p).$$

Eine Wiederholung dieser Versuche mit einem Apparat, bei welchem sich die Concentration der Lösungen an der Thonwand nicht ändern kann, wäre wünschenswerth.

Die Gesetze über die Druckhöhen atimmen vollständig mit denen 231 über die durch die elektrische Endosmose fortgeführten Flüssigkeitsmengen. Da man eine poröse Wand als ein System von Capillarröhren betrachten kann, so muss, um gleiche Flüssigkeitsmengen durch sie hindurch su führen, der jedesmalige, hierzu angewandte hydrostatische Druck nach den Versuchen von Poise uille und Hagen ihrer Oberfläche (der Anzahl der Capillarröhren) umgekehrt, ihrer Dicke (der Länge der Capillarröhren) direct proportional sein. Soll also der hydrostatische Druck der durch die elektrische Endosmose bewirkten Fortführung der Flüssigkeiten, welche von der Oberfläche und Dicke der Thonwand unabhängig ist, das Gleichgewicht halten, so muss er jenen Bedingungen entsprechen.

Endlich ist der sur Fortführung gleicher Flüssigkeitsmengen durch eine poröse Wand erforderliche hydrostatische Druck ihrer Zähigkeitsconstante proportional. Seil also der Druck der Kraft der elektrischen Ueberführung das Gleichgewicht halten, welche dem specifischen Widerstand der Lösungen nahezu entspricht, so müsste der letstere der Zähigkeit der Lösungen ebenfalls annähernd proportional sein. Da dieser Widerstand innerhalb enger Grensen dem Salzgehalt der Lösungen

gekehrt proportional ist, ebenso wie die Zähigkeit der Lösungen, so amt dieser Satz mit dem §. 224 ausgesprochenen Resultat, dass die 1ge der elektrisch übergeführten Flüssigkeitsmengen bei Kupferfollösungen innerhalb enger Grenzen dem Salzgehalt umgekehrt protional ist 1).

Eine eigenthümliche Wirkung der elektrischen Endosmose ist von hue?) und E. du Bois-Reymond?) beobachtet worden:

Bringt man zwischen die Platinelektroden einer starken Grove'schen die einen Muskel, so contrahirt er sich zuerst, sodann zeigt er wellenge, schnell gegen die negative Elektrode fortschreitende Verdickunund endlich an letzterer eine andauernde Anschwellung, welche beim finen des Stromes von derselben zurückweicht und bei Umkehrung des mes sich zur entgegengesetzten Elektrode bewegt. Diese Erscheig ist durch die Fortführung der Flüssigkeit im Muskel in der Richg des positiven Stromes bedingt. Zugleich treten dann noch Veränungen der Muskelsubstanz an den Elektroden durch die elektrolytien Processe ein.

In ähnlicher Weise hat E. du Bois-Reymond an einem zwischen Elektroden gebrachten Eiweisscylinder eine Anschwellung an der ativen und eine Zusammenschnürung an der positiven Elektrode beobtet, so dass der Cylinder in gewissen Fällen die Gestalt eines abgenpften, an der kleineren Grundfläche wie eine Rakete gewürgten als annimmt. Auch wenn der Cylinder zwischen Papierbäuschen als ktroden liegt, die mit Flüssigkeiten getränkt sind, welche den Stromser leiten als die Flüssigkeit im Eiweiss, zeigt sich die analoge Eremung.

In mit Wasser befeuchteten, zwischen die Elektroden gebrachten ommassen findet ehenfalls diese Wanderung zur negativen Elektrode t. Der Thon wird dadurch an der positiven Elektrode trockner und Waderstand steigt. (Vergl. hierüber das Capitel "Secundärer Widerid".)

i) Auf der elektrischen Endosmose kann vielleicht folgende Erscheinung dien. Fex (Pogg. Ann 47, p. 604, 1839°) theite eine Schüssel durch eine verdamter Schwefelsaure geknetete Thonmasse in zwei Abtheilungen. In eine Altheilung wurde verdinnte Schwefelsäure, in die andere Kupfervillesung gegessen und in die erstere an den Thon anliegend eine Zinkplatte, ite andere ebeiso ein Stück Kupferkies gestellt. Wurde die Zinkplatte inte ek prierkies durch einen Draht verbunden, so zeigte der Thon nach vier hen en sehn ferges Gefüge, mit einem auf der Stromesrichtung senkrech-Baltenderchen hegang. Bei Anwendung von Eisen- und Kupfervitriol waren die hen im Thon von Eisen- und Kupferoxyd erfüllt. Diese Erscheinung kann seinung der durch das Trocknen des Thones bei der Fortführung der Flüssig, oder auch durch die Ablagerung der Oxyde belingt sein. — §) Kühne, hert und E. du Bois-Reymond, Archiv 1860, p. 542°. — §) E. du Bois- und I. Monatsher der Berl. Akad. 1860, 20. Dec. p. 885°.

Wie schon oben erwähnt, kann man die poröse Wand als ein System 233 webt enger Capillarröhren anschen. Dann muss die Erscheinung der Bevezungen der Flussigkeiten durch den Strom bei hinlänglichen Poten auch in weiteren Rohren hervorgerufen werden können. Statte schon Armstrong 1) eine Bildung eines continuirlichen Wasserstrums ohne porose Wand unter Einfluss des Stromes einer Dampfelektriffmischine wahrgenommen.

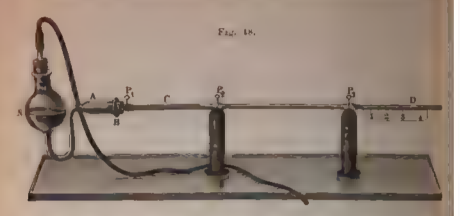
Le verband zwei mit Wasser gefullte Spitzgläser, welche in einem testand von 0,4 Zoll von einander aufgestellt waren, durch einen feuchten Seidenfaden. Bei Verbindung des einen Glases mit dem negativerschen Kessel, des anderen mit der Erde, strömte zuerst das Wasser über den Faden hinweg in Gestalt einer Wassersaule in der Richtung im positiven Stromes, während bald der Seidenfaden in das mit der Lide verlundene Glas, also in entgegengesetzter Richtung hinübergezosen wirde. Dann blieh das Wasser einige Secunden, bei anderen Versen sogar einige Minuten in Gestalt eines Bogens zwischen beiden wern ausgestreckt. In dieser Zeit konnte indess keine Volumänderung der Flusigkeit in den Gläsern wahrgenommen werden. Wurden Staubteneten auf die Oberfläche dex Wassers gestreut, so zeigten sie einen wiegelten Strom in demselben an, einen äusseren vom positiven zum wegstiven Glase, und einen inneren in umgekehrter Richtung.

Quincked) hat diese Beobachtungen weitergeführt, indem er ge- 234 mit hat, dass auch bei Anwendung schwächerer Ströme von Reibungsstreitat, sowie bei Anwendung von galvanischen Säulen von sehr cherry clektromotori-cher Kraft in Capillarrohren die Ueberführung nach iensellen Gesetzen erfolgt, welche oben für die porösen Wände gefunden \*-rd-n. - Em Glascohr CD (Fig. 48 a. f. 8), in welches bei P1, P2, P3 Clattadrahts eingeschmolzen waren, und das in eine Glaskugel NAB einrostat war, diente zu vielen Versuchen. Das Glasrohr musste aus mögaut gut molirendem Glase bestehen und sehr sorgfaltig vor jedem Verand Jurch Emsenken in concentrirte Schwefelmure und Salpetersaure and Hindurch saugen von heissem destillirtem Wasser gereinigt und unter destalietem Wasser aufbewahrt werden. Das Wasser lost mit der Zeit an 1-a Wanden des Robres etwas Glas auf und sein specifischer Widerstand wonnt ale, wodurch die Verhaltnisse geändert werden können; deshalb and auch das Rohr vor den Versuchen jedesmal durch Hindurchsangen von frischem Wasser von Neuem gereinigt werden. - Stellt man das Robe schwach geneigt auf, druckt vermittelst Einblasen in den an dem B-halter NAR angesetzten Kantschukschlauch das in letzterem befindbehe Wasser in das Rohr CD hinein, bis es em constantes Niveau ausenommen hat, und verbindet zwei der Platindrähte P, sei es mit den

<sup>1)</sup> Armstrong, Phil Mag (1) 23 p. 199, 1843"; Pogg, Ann. 60, p. 155", — Quencke Pogg, Ann. 113 p. 513, 1861",

178

Belegungen einer geladenen Leydener Flasche, sei es mit dem Conductor und dem Reibzeug einer in Thatigkeit befiedlichen Elektrisirmaschinso bewegt sich das Wasser im Sinne des positiv-elektrischen Stromes im



Robre, und man kann sein Austrigen oder Sinken in demselben durch ein Mikroskop oder die Theilung bei D beobachten

Bei Anwendung einer Leydener Batterre ergab sich dass die Steighöhe des Wassers proportional der idurch eine Lane' che Massilasche gemessenen) Elektricitätsmenge in der Batterie di-Dauer des Ansteigens unabhangig von dersilben ist. Ferner ist die Steighöhe unabhaugig von der Oberflache der Batterie, die Dauer des Ansteigens nimmt mit derkelben ah. Die Steighohe ist auch proportiona, der Lange der von der Elektricität durchströmten Flüssigkeitsstrecke -Wird der Querschmtt des Rohres zwischen den Elektroden durch fanschieben eines Glasstabchins vermindert, so wachst dabei unter sond gleichen Umstanden die Steighobe schristark. Als z.B. die Querschuitte des Robres mit und ohne Glasstab sich wie 1 2,765 verhielten, stamien die Steighohen im Verhaltnesse von 16,17, 1. Diese Zunahme scheint von der Quantität und Dichtigkeit der durch das Rohr fliessenden Elektricität uusbhangig zu sein — Man muss hierbei vermeiden, dase ap dem freien Ende der Flussigkeit gleichtalls der Querschnitt des Robres verandert wird, da sonst der die Flussigkeit begrenzende Meniskus und so auch der mechanische Widerstand gegen die Bewegung sich andert.

Rei gleichem Querschnitt (bei einem leeren Rohre und einem weiteren Rohre mit eingelegtem Glasstabe) nimmt die Ueberführung mit wachsender Obertlache der Röhrenwand sehr bedentend zu. — Mit wachsendem Widerstande die Schlieseungsbogens der Batterie (bei Einschaltung von Wassersnalen) den mit was heender Entladungszeit, nimmt die Steighobe hauptsachlich bei grosse

th Wilberstanden, und immentlich auch die Schnelligkeit des Ansteigens st. - Da nun mit Verlaugerung und Verengung des Rohres zugleich die Entadungszeit zummmt, so kann hierdurch die Steighobe nicht besitzt vergenssert werden. - Reiner und wasserhaltiger Alkohol zeigen dieselben Gesetze des Ansteigens, eteigen aber starker an als Wasser, dagegen nimmt bei Zusatz von Sauren und Kochsalz zum Wasser die beitungsfähigkeit desselben zu und zugleich die Steighöhe ab

Achniche Resultate wurden erhalten, als durch den Apparat der 235 From von 40 oder 80 zur Saule verbundenen Grove schen Elementen eneitet wurde. Die Steighobe ergab sich unter sonst gleichen Vertadnissen proportional der Stromintensität und bei verschiedener lange der Flüssigkeitsstrecke proportional der elektromotorischen ärzift der Kette. Bei Rohren von verschiedenem Durchmesser (0,376 tis 1,99 mm) war bei gleicher elektromotorischer Kraft die Steighobe unterstumgekehrt proportional dem Quadrat des Röhrendurchmessers. — Wird aber der Querschnitt der Röhren durch Einlegen ten Glasstäben versändert, so folgt wiederum wie oben, dass bei gleichem Gerschnitte die Steighobe mit der Zunahme der inneren Röhrenoberstäche

Wurde die Glasröhre, in welcher der Strom durch die Flüssigkeit moliste, innen mit sehr verdünnter Schellack bung benetzt und sodann eer eknet, so dass die Rohrenwand aus Schellack gebildet war, und an im Ende des Rohres vermittelst eines Korkes ein nicht verandertes Glassische gesetzt, in welchem sich das Ende des in den Rohren befindlichen Wissertadens bewegte, so war die Ueberführung des Wassers bedeutenter, als wenn der Schellacküberzug tortfiel. Wurde die Rohre mit einem lekeren Silberühersug verschen, so fand die Fortführung langsamer mit. — Achnliche Robschfungen kann man austellen, wenn man den Leberhinder des S 227 beschriebenen Apparates mit atherischer Aethytiplatinchloritelosung trankt und gluht.

Bei Auflosung geringer Mengen von schlocht leiten ien Stoffen, z. B. in Giase der Rohren, im Wasser andert sich die Steighobe kaum, wahrend der Zusatz sehr gut leitender Körper, z. B. von 0,1 Proc. Kochsalz der 0,01 Proc. Schwefelsaure zum Wasser das Austeigen nicht mehr sauszanehmen ist.

Die binner aufgestellten Genetze entsprechen völlig den von mir gete lenen, wenn man den Widerstand of der Flussigkeitssäule im Glasrohr
is icht bedeutend ansicht gegen den übrigen Widerstand der Schliessung
it imm E die elektromotorische Kraft der Saule, so ist die Stromintentut I — E w., und die Hohe des Ansteigens nach meinen Versuchen
– const I w. — const E, sie ist also unabhangig von der Länge und
om Widerstande der Flüssigkeit und nur der elektromotorischen Kraft

## Elektrische Fortführung von suspendirten Pulvern.

Die Ueberführung der Flüssigkeiten, sowohl durch poröse Thonide wie in Röhren, gelingt auch durch den Strom des Ruhmkorff'm Inductionsapparates.

Während die bisher genannten Flüssigkeiten eine Bewegung in der ntung des positiven Stromes zeigen, hat Quincke bei einer gewiesen te von reinem absolutem Alkohol unter Anwendung constanter galvaher Ströme eine Ueberführung im entgegengesetzten Sinn bachtet. Die Gesetze der Ueberführung durch poröse Wände, sowie ch Glasröhren vermittelst des Entladungsstromes der Levdener Bate stimmen im Uebrigen mit den Gesetzen der normal gerichteten tführung von Wasser u. s. f. vollkommen überein. Durch Zusatz von sser änderte sich das Verhalten des Alkohols in das normale um. Der der Richtung des Stromes der negativen Elektricität stattfindende ssigkeitsstrom zeigt sich, freilich nur unter Anwendung von Reibungsstricität, in einer innen mit Schellack bekleideten oder reinen Glasre auch bei Terpentinöl und bei einer alkoholischen Auflösung dessel-; ist die Glasröhre aber mit Schwefel bekleidet, so wandert das Oel ler Richtung des positiven Stromes. In einem Ueberführungsapparat Thoncylinder (§. 227) wird gleichfalls das Terpentinöl bei Verdung der Platinelektroden mit den Belegungen einer Batterie im ne des negativen Stromes fortgeführt, und zwar ist die übergeführte ssigkeitsmenge proportional der in der Batterie angehäuften Elektritsmenge. - Wird dagegen die Glasröhre des Ueberführungsapparates r. 47) durch ein Schwefeldiaphragma unterbrochen, bestehend aus am mit Schweselpulver fest vollgestopsten und beiderseits mit Seideng geschlossenen Glasrohr von 30 mm Länge und 3,5 mm Durchmesser, wandert in diesem das Terpentinöl im Sinne des positiven Stromes Levelener Batterie.

In offenen Glassohren zeigt Schwefelkohlenstoff durch den Strom Leydener Flasche meist die normale Ueberführung; nur bei einer ssorte die anomale. Bei Thondiaphragmen zeigt er keine Ueberrung. Ehensowenig war dieselbe überhaupt bei Steinöl, Aether, ochenöl wahrzunehmen.

Zuwerlen werden die Flüssigkeiten durch den Strom schon allein befeuchteten Glaswänden fortgeführt 1).

Füllt man z B. die Schenkel eines ARohres, in welche von unten tindrähte eingeschmolzen sind, durch ein oben an der Biegung anetztes Rohr gleich hoch mit Wasser und leitet durch die Elektroden 1 Strom einer Holtz'schen Maschine, so wandert das Wasser, offen-

<sup>1)</sup> Roiti, Bullet, del Giorn, di Sc. Nat. ed Econom. di Palermo Nr. 14, Juli 1879\*, abrilich Gernez, Compt. rend. 89, p. 303, 348, 1879\*; Beibi. 4, c. 58 und 68\*.



bar über die feuchte Oberfläche, von der positiven zur negativen Elektrode. Die übergeführte Menge ist proportional der Zeit und der Drehungegeschwindigkeit der Maschine. Sie ist unverändert, wenn die eine Elektrode derselben ebenso wie die entsprechende Elektrode des Roh-

Versuche von Reuss, Faraday, Heidenhain.

res abgeleitet wird.

Alkohol wandert wie Wasser. Terpentinöl als schlechter Leiter und die sehr gut leitende Lösung von sweifach chromsaurem Kali zeigen die Erscheinung nicht.

An die Erscheinungen der elektrischen Ueberführung der Flüssig- 238 keiten knüpft sich ein anderes Phänomen an; die Bewegung von Theilchen, welche in den Flüssigkeiten auspendirt sind.

Schon Reuss 1) setzte in ein horizontales Prisma von feuchtem Thon zwei verticale, mit Wasser gefüllte Glasröhren ein und bedeckte ihren Boden mit gewaschenem Sande. Beim Einsenken der Leitungsdrähte einer 74 paarigen Volta'schen Säule in die Glasröhren trübte sich das Wasser des die positive Elektrode enthaltenden Glases durch Thontheilchen und der Thon bedeckte den Sand daselbst einige Linien hoch. Dagegen wurde das Wasser zu der die negative Elektrode enthaltenden Röhre übergeführt; es blieb daselbst aber klar. Im Wasser selbst beobachtete Reuss eine Bewegung suspendirter fester Theile in der Richtung des negativen Stromes.

Auch Faraday<sup>2</sup>) beobachtete eine hin- und hergehende Bewegung von suspendirten Fasern in Wasser, welches zwischen zwei nahe an einander befindlichen Platindrähten in einer hermetisch verschlossenen Glasröhre dem Einfluss eines Stromes ausgesetzt war. Durch den Druck in der Röhre war die Gasentwickelung und die dadurch etwa bewirkte Strömung des Wassers fast ganz aufgehoben. Faraday schreibt diese Erscheinung auf die abwechselnden Anziehungen und Abstossungen der Fasern durch die Elektroden. Auch der oben (§. 233) angeführte Versuch von Armstrong gehört hierher.

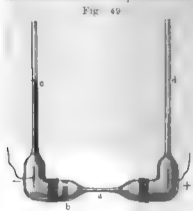
Später beobachtete Heidenhain, als er den Strom einer Säule 239 von 16 Grove'schen Elementen durch ein Blattstück der Vallisneria der Länge nach hindurchgehen liess, bei 300 maliger Vergrösserung unter dem Mikroskop eine Anhäufung der die Zellen erfüllenden Chlorophyllkügelchen an der der positiven Elektrode zugewandten Seite der Zellen, namentlich auch, als nach einiger Zeit das Leben derselben ertödtet war. E. du Bois-Reymond<sup>3</sup>) hat diese Bewegung sehr deutlich an den Stärkekörnchen der Kartoffelzellen wahrgenommen. Jürgensen<sup>4</sup>) wies sodann die Bewegung der in Flüssigkeiten suspen-

<sup>1)</sup> Reuss, Mém. de la soc. imp. des natural. à Moscou S, p. 332, 1809°.—

5) Faraday, Exp. Res. Ser. XIII, §. 1569, 1605. 1838°.——

8 Reymond, Monatsber. der Berl. Akad. 20. Dec.
hain und Jürgensen, Reichert und du B

rten Theilchen nach, indem er unter das Mikroskop auf einer Glasplette rischen zwei Keilen von Hollundermark die zu untersuchende Flusse it brachte, welche jene Keile gleichfalls erfullte, in der Flüssigkeit lasser) kleine Theilchen (Carmin u. s. f.) suspendirte und die Etektrotei r Saule in die Keile einsenkte. — Auch mittelst des folgenden, einen sparate von Jürgensen nachgebildeten Apparates kann man diese liegung zugleich mit der Ueberführung der Flüssigkeiten zeigen. Ein narohr, Fig. 19. ist bei a einger ausgezogen und in dasselbe bei her ropf von Gyps oder Thou eingesetzt. Das Rohr wird mit zwei vertickt Röhren e und d verbunden, in welche die Etektroden (Platin oder spferdrähte) eingesenkt sind, und das Rohr mit Wasser erfullt, in welche Mitarketheilehen auspendirt sind. Beim Durchleiten des Stromes steut



das Wasser in dem die negative Elektrode enthaltenden Schenkel wahrend man unter dem Mikroskop in dem engeren Theih des Rohres eine Bewegung der Starketheilchen in der Richtung des negativen elektrischen Strones beobachtet. Vermehrung der Leitungsfahigkeit des Wassers durch Zusatz von Salzen oder Säuren vermindert und hemmt endich ganz die Bewegung desselben und der suspendirten Theilchen.

Quincke d a dagegen but eine doppelte Bewegung der spendigten Theilehen beobachtet. In die Flüssigkeit im Gese des Apparetes Fig. 48 wurden einige Starkekörnehen gebracht d duschen dach Durchblasen von Luft durch das Glasrohr (von ga O. Lann Darchmesser) aufgerührt. Nachdem die Hussigkeit das ar ganz criullt hatte, wurde es an seinem Ende durch Wachs geilossen, ui I min durch Verbindung der eingeschmolzenen Platindrahte t Conductor und Keibzeug einer Elektrisirmaschine ein Strom durch s Wasser hu durch geleitet. Durch ein Mikroskep mit 30 facher Verosserung wur le bei langsamem Dreben der Scheibe der Maschine eine wigung der Starkekörneben an der Rohrenwand im Sinne des mosiet, in der Mitte der Rohre im Sinne des negativen elektrischen Stros brobachtet. Ber schneilerem Drehen, also starkerer Intensität den Atrischen Stromes, bewegten sich die mittleren Theile schneller in zteren. Sonn, und mit ihnen bewogten sich im gleichen Sinn auch die osseren Theileben an der Wand, wahrend die kleineren noch in der chtung des positiven Stromes fortschritten. Endlich bei noch schnellen Drehen wanderten alle Starketherlehen im Sinne des negativen elektrischen Stromes fort. Analog wirken auch (durch Unterbrechung der Schliessung durch eine Luftschicht) einseitig gerichtete Inductionsströme und constante galvanische Ströme. Beim Durchleiten der Batterieentisdungs durch die Röhre schreiten die Stärketheilehen erst ein wenig im Sinne des positiven Stromes fort, kehren dann plötzlich um, und fliessen schnell in der entgegengesetzten Richtung weiter.

Bei weiteren Röhren sind stärkere Stromintensitäten erforderlich. um alle Theilchen in demselben Sinne fortzutreiben; bei engeren Röhren tritt dies schon bei sehr schwachen Strömen ein.

Achnliche Versuche stellte Quincke auch mit dem von Jürgen- 241 sen angewandten Apparate an, nur dass die poröse Thonwand in demselben entfernt war.

Gerade wie Stärke verhalten sich andere in Wasser suspendirte Pulver, wie Platinmohr, fein zertheiltes Gold, Kupfer, Eisen, Graphit, Quarz, Feldspath, Braunstein, Schwefel, Schellack, Seide, Baumwolle, Lycopodium, Papier u. s. f., durch Schütteln fein vertheiltes Terpentinöl und Schwefelkohlenstoff, Gasbläschen von Sauerstoff, Wasserstoff, Luft, Aethylen, Kohlensäure. Diese Gase waren in ganz enge röhrenförmige Glasfäden eingefüllt worden, welche beiderseits zugeschmolzen wurden und deren eines Ende dann unter dem Wasser in dem Untersuchungsrohr abgebrochen wurde. Durch Erwärmen konnten aus den engen Röhrchen einzelne Gasblasen in den Untersuchungsapparat eingebracht werden.

In Terpentinöl bewegt sich Schwefel wie im Wasser im Sinne des negativen Stromes, alle anderen untersuchten Stoffe (dieselben wie beim Wasser) bewegen sich dagegen im Sinne des positiven Stromes. Terpentipöltröpfehen, Gasbläschen u. s. f. in gewöhnlichem Alkohol bewegen sich im Sinne des negativen Stromes, in dem Alkohol indess, welcher durch den Strom in einer Glasröhre zur positiven Elektrode geführt wird, im Sinne des positiven Stromes. Dagegen wurden Quarztheilchen oder Luftbläschen in Schwefelkohlenstoff im Sinne des positiven Stromes in der Mitte und an der Wand in einer Glasröhre fortgeführt, in welcher sich der Schwefelkohlenstoff selbst in derselben Richtung fortbewegte.

Die quantitativen Gesetze dieser Ueberführung wurden an dem 242 Apparat Fig. 48 studirt, dessen Rohr zwischen den Platinelektroden einen Durchmesser von 1,89 mm hatte. Derselbe wurde mit Wasser gefüllt, das Rohr fast horizontal gestellt und unter gleichzeitiger Ablesung eines Chronometers die Fortschiebung eines Lycopodiumkügelchens vermittelst eines mit Ocularmikrometer versehenen Mikroskopes abgelezen. Die Intensität des angewandten constanten Stromes wurde an cinem Galvanometer mit astatischer Nadel mittelst Spiegelablesung beatlant. Die Geschwindigkeit des Theilebens ergab sich proportional r von der Entfernung desselben von den m Kraft der angewandten Säule.

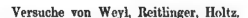
Bei Anstellung dieser Versuche mit einer Leydener Rattere ver von den Theilchen bei der Entladung zurückgelegt leg proportional der durch die Flüssigkeitssaule strausien Elektricitätsmenge, unabhängig von der Lange ist lüssigkeitssäule und der Oberflache der Batterie. Anderte sich derselbe wenig, wenn durch Einschaltung einer mit A.k. isfüllten Rohre die Entladungszeit der Batterie verlangert wurde. Ist heilchen legte im ersten Fall seinen Weg in weniger als einer haber beunde zurück, im letzteren in längerer Zeit.

An engeren Stellen der Rohren werden die Theilehen schneller feresführt, so dass also ihre Geschwindigkeit mit der Stromesdickligke mimmt, weshalb auch bei den Versuchen von Reuss die Bewegung au hontheilehen sich nur in der Lage Sand in den Rohren seines Apparate icht aber in dem darüber stehenden Wasser zeigte. Die bei geringet tromintensitäten an den Wanden der Rohren in entgegengesetzte ichtung wie in ihrer Mitte fortgehenden Theilehen besitzen gleichander Intensität proportionale, nur etwas geringere Geschwindigkeiten wetztere.

Es scheint hiernach das Wasser au der Röhrenwand stets in der ichtung der positiven Elektricität fortgeführt zu werden und sodam arch die Mitte der Röhre zurückzustromen, die in demselben auswenrten Theilchen (Stärke) scheinen aber überall einen Antrieb in der ichtung des negativen Stromes der Elektricität zu erhalten. Hot schwaien Strömen reisst das Wasser die in entgegengesetztein Sinne an triebenen Theuchen an den Wänden des Robres mit sich fort; in der itte desselben ist die Bewegung des Wassers der der Theilchen gleichrichtet and beide addiren sich. So zeigt sich ein Doppelatrom det heilehen. Bei starkeren Strömen wachst in Folge der Reibung an den randen die Geschwindigkeit des Wassers nicht verhaltnissmassie, woh. ier die der suspendirten Theilchen, so dass sie sich daselbst schneber n Sinne des negativen Stromes bewegen als das Wasser im entgegensetzten S.nn. Die Bewegungsrichtung der Theilchen ist deshalb an len Stehen der Rehre die gleiche, im Sinne des negativen Stromes, auf t sie an den Wanden langsamer. Da grossere Theilchen im Verhalt-158 zu ihrer Masse eine kleinere Reibung am Wasser besitzen ale lemere, so schreiten bei gewissen Stromintensitäten erstere schon egen die Richtung des Wasserstromes vor, während letztere noch von emselben mitger ssen werden. - Bei Anwendung von verschiedenen fem ertheilten Substanzen in Terpentinol ist Alles ungeändert bis auf die ewegungsrichtungen.

Wechselt die Richtung der Ströme, welche durch die Flüssigkeit eleitet werden, sehr schnell, so wird dadurch die Forthewegung der heilehen gehindert. Sie ordnen sich dann in Folge ihrer dielektrischen adung in bestimmte Curven, welche die Pole mit einander verbinden





Bind die Theilchen nach einer Richtung verlängert, so fällt diese in die . Richtung der Curve 1). Man kann den Versuch nach Weyl anstellen, indem man auf eine rechteckige Glasplatte von 145 mm Länge und 40 mm Breite mit Schellacklösung an die schmalen Seiten zwei gleichschenklige Dreiecke von Stanniol klebt und bis auf ihre in der Mitte der Platte um 2 mm von einander abstehende Spitzen mit Schellack lackirt. die Spitzen wurden verschiedene aus Pflanzen extrahirte Krystalloide, s. B. das aus Paranussen durch Aether extrahirte weisse Krystallpulver, in destillirtem oder alkoholhaltigem Wasser suspendirt gebracht und mit einem Deckglas bedeckt mit dem Mikroskop beobachtet, während zugleich die Stanniolspitzen mit der Inductionsrolle eines de Bois'schen Schlittenapparates verbunden waren. Aehnlich wie diese Pulver ordnen sich fein zerriebenes Kupferoxyd, Chromoxyd, Schwefeleisen, Zinnober, Smalte. Glas (sehr geeignet), Flussspath, schwarze Tusche, Carmin, Kohle, Blaschen von Sauerstoff und Wasserstoff, welche durch den Strom an den Stanniolspitzen entwickelt waren, längere Zeit mit Wasser gekochtes Lycopodium.

Seukt man nach Reitlinger und Kraus<sup>2</sup>) zwei mit den Conductoren 244 einer Elektrisirmaschine verbundene Kugeln in Terpentinöl, in welchem Kork- und Schweseltheilchen suspendirt sind, so geht der Kork zur negativen, der Schwesel zur positiven Kugel. Wird das Terpentinöl durch ein Papierdiaphragma zwischen den Kugeln getheilt, so bedeckt es sich entsprechend an der der positiven Kugel zugekehrten Seite mit Kork, an der anderen mit Schwesel.

Ganz ähnliche Versuche hat später Holtz') angestellt.

Senkt man den einen oder anderen Pol einer Elektrisirmaschine in Schwefeläther ein, in dem Lycopodiumeamen suspendirt ist, so hängt sich derselbe in einem dicken Wulst an den negativen Pol. Schwefel, Zinnober, Schwefelantimon umgeben in gleicher Weise den positiven Pol.

Kittet man in den Boden eines Glases zwei mit den Polen der Elektrisirmaschine verbundene Spitzen, bedeckt den Boden mit sein gepulvertem Braunstein, Smirgel, Eisenoxyd und mit Petroleum, Terpentinöl, Benzin oder Schweseläther, so ordnen sich die Pulver in seinen Curven an; namentlich auch reducirtes Eisen. Zinnober in Aether geht mehr in wolkenartigen Bildungen an den positiven Pol. Zucker und Kleie bilden zusammenhängende leitende Fäden zwischen beiden Elektroden. Dabei oscilliren die Theilchen in jeder einzelnen Linie zwischen den Polen und die Linien selbst verschieben sich zur Soite, wodurch eine rotirende Bewegung erzeugt wird, namentlich bei Zinnober oder Schweselantimon, welche keine zusammenhängenden Linien bilden, und wenn man

<sup>3)</sup> Weyl, An und Kreur gangu

<sup>1976,</sup> p. 718°. — 3) Reitlinger — 5 Holts, Pogg. Ann. Erweins für Neuvorpom-

die eine Elektrode ringformig wahlt und die andere in ihr Centrum stellt. Ueber Spitzenelektroden hebt sich die Flüssigkeit, namentlich über der negativen. In sehr gut leitenden Flüssigkeiten zeigt sich die Erscheinung nicht.

24.5 Die Ursache der Strömungsströme haben wir 5, 198 in der beim Contact der festen Wande und Flussigkeiten entstebenden Potentialdifferenz zwischen beiden gesucht und so also die Strömungsströme, wie bereits Zollner<sup>1</sup>), mit den Reibungsströmen der Elektrisirmaschine parallelisiet.

Selbst wenn die die festen Wande unmittelbar berührende Flüssigkeitsschicht an denselben haftet, also nur die folgenden Schichten mechanisch oder elektrisch bewegt werden, kann einmal zwischen diesen und
der unbeweglichen Schicht wegen ihrer verschiedenen Zusammensetzung
eine elektrische Differenz auftreten, sodann über kunn sich auch die in
der Flüssigkeit an der Contactstelle mit der Wand eineste Elektricität
mit abnehmender Dichtigkeit bis in die bewegten Flüssigkeitsschichten
linein erstrecken und von letzteren mitgenommen werden.

Auf die selbe Ursache lassen sich, nach Quincke 1), die Erscheinungen der Fortführung der Flüssigkeiten und der in ihnen suspendirten Pulver zurückführen.

Wenn sich beim Durchleiten eines Stromes die freien Elektricitäten nach den bekannten Gesetzen der Gefalle über die Oberflache verbreiten, kann die geladene Flüssigkeitsschicht sich je nach ihrer Elektricität gegen den positiven oder negativen Pol hin verschieben. Ist die Potentialfunction an den einzelnen Stellen des Rohres V, fallt seine Lange-dimension in die Axe der x, so ist die Kraft, mit welcher die durch den Contact mit der Rohrenwand mit der Elektricitatsmenge  $\varepsilon$  geladenen Flüssigkeitstheilehen fortgeführt werden, gleich  $K = C\varepsilon dV dx$ , wo Ceine Constante ist. Ist k die specifische Leitungsfähigkeit, q der Querschmitt des Rohres, I die Strommtensität, so ist auch dV dz = I kq, also die Kraft

$$K = C. \varepsilon \frac{I}{ka}$$

Die Geschwindigkeit der Flussigkeit ist also proportional der Internität des Stromes, proportional der durch den Contact mit der Robres wand erzeugten elektromotorischen Kraft, umgekehrt proportional des Leitungsfähigkeit der Flüssigkeit und dem Querschnitt des Robres Indess darf man nur das erste Gesetz als ganz richtig anerkennen, da mit Aenderung der Flüssigkeit und der Robrenweite nicht nur die Werthe £, q und k sich andern, sondern auch die Reibung der Flüssigkeit an den Röbrenwanden und in sich selbst, mithin die Constante

<sup>1)</sup> Zollner, Pogg Ann. 158, p. 530, 1870' - 4) Quincke Pogg And 113, p. 685, 1861'

C andere Werth annumit. Eine genauere Prufung dieser Gesetze zeigt daher nur ihre Richtigkeit innerhalb gewisser Grenzen. Die Bewegung der Flüssigkeit findet durch die Stromeswirkung nur an der Röhrenwand statt, da nur hier die Contactelektrieitat auftritt. Kann sich die Flüssigkeit frei bewegen und ist ihr Querschnitt nicht greis, au wird larch die Contanon auch die ganze Flüssigkeitsmasse mitbewegt. Ist aber die Bewegung derselben als fanzes gehemmt, au stromt die in einer bestimmten Richtung an der Rohrenwand bewegte Flüssigkeit in entzegengesetzter Richtung durch die Rohrenwane zurück ().

Die Bewegung der in den Flüssigkeiten suspendirten Theilchen ertart sich unch derselben Formel wie oben, nur müssen wir statt i die in den Theilchen durch den Contact mit der Flüssigkeit erregte Elektricitätsmenge is setzen, welche meist gleichartig ist mit der den Glassanden durch den Contact mit der Flüssigkeit mitgetheilten Elektricität und so meist ein Wandern der Flüssigkeit mitgetheilten Elektricität und so meist ein Wandern der Röhrenwänden und in ihrer nächsten Nahe, veranlasst. Ihre Geschwindigkeit muss daher ebenfalls proportional der Stromintensität und der elektromotorischen Krast des Contactes, umgekehrt proportional der Leitungsfähigkeit der Flüssigkeit sein. Indesstreten hier dieselben Storungsursachen wie oben auf, welche eine volltändige Prufung dieser Gesetze nicht gestatten. Auch hier bewegen sich die Theilchen, je nachdem sie durch den Contact mit der Flüssigkeit positiv oder negativ werden, zur negativen oder positiven Etektrode hin.

Im Wasser schemen alle Korper durch Contact negativ elektrisch su werden, wie auch bei der Reibung an den verschiedensten Körpern das Wasser sich positiv elektrisch ladet. Auch fand Quincke selbst, als er einen Condensator aus einer mit nassem Fliesspapier bedeckten und einer mit Braunsteinpulver bestrichenen Glasplatte construirte, welche in der Luft in einem kleinen Abstand einander parallel aufgestellt waven, dass bei Verbindung beider mit einem durch Wasser getranktes Fliesspapier und Prüfung der Wasserplatte an einem Hankel'schen Elektroskop sich letztere positiv ladet. — In ähnlicher Weise wird Alkoholdurch Reibung an festen Korpern schwächer positiv elektrisch als Wasser; beine Fortführung durch den Strom in Glassohren ist schwacher als die des Wassers. Dagegen wird Terpentinöl durch die Reibung mit den meisten festen Korpern negativ elektrisch 2); es wandert durch den Strom in Glassohren in entgegengesetzter Richtung wie Wasser.

<sup>2.</sup> Quincke hat beebachtet, dass das Glas an den Ribtenwanden beim Durch leiten des Strumes durch less in der Robre enthacten Wesser viel schreber aufge, et wird, als wenn man tas Wasser um niechanisch durch die Robrensest, weil durch den Strom stein be animitelber au der Robrens und beitreben, mat Glas gesati gien Wassertte in Gitallichte weilen wahrend sied beim meshanischen Hindur hjreisen des Wassers in Finne der Robrense des Robrens

Für diese Erklarung spricht auch das folgende, den betrachteten Wanderungen analoge, von l'oggendorff') beobachtete l'hanomen. Eine etwa 4 Linien weite, 1 Fues lange Glasröhre, welche an beiden Enden auf etwa einen Zoll Länge aufrecht gebogen ist, ist durch langes Auskochen des darin enthaltenen Quecksilbers völlig luftleer gemacht und zugeschmolzen (bei der Rewogung leuchtet sie durch die Reibung des Quecksilbers). In thre aufrechten Enden sind Platindrahte eingeschwolzen Bildet das Quecksilber einen Faden von etwa 4 Zoll Lange, der indess die Robre nicht in ihrem ganzen Querschnitt ausfüllt, und verbindet man die Platindrahte mit den Elektroden der Holtz'schen Elektrisirmaschine, so verlängert sich der Quecksilberfaden gegen die positive Elektrode hin, sein hinteres Ende schiebt sich nach und so wandert der Faden unter oscillatorischen Zuckungen zur positiven Elektrode. Schat bei Einschaltung bedeutender Widerstände in den Schliessungskreis findet diese Wanderung noch statt. Das Quecksiber wird hier durch Contact mit dem Glase negativ und so zur positiven Elektrode hinbewegt.

217 Genauere Betrachtungen und Berechnungen hierüber hat Helmholtz angestellt 4).

Wird durch eine Flüssigkeit in einem Rohre ein Strom geleitet, durch welchen ein elektrisches Gefalle erzengt wird, so bewegt sich die positiv geladene Wandschicht mit fort, wohei sie durch Reibung die inneren Theile der Flüssigkeit mitnimmt, wenn kein Gegendruck vorbanden ist, welcher bei richtiger Größe event, durch die Mitte der Rohre ebenso

<sup>7,</sup> Poggendorf, Pogg Ann. 131, p. 8-5, 1867\*, Monatcher Jer Berl Akad o Juni 1807" - Eine andere Theorie der elektrischen Endosmose ist von Weiske (Pogg. Ann 103 p 485, 1858) a fgestellt. Er unnert eine Anhan fring freier Spannungselektrichtat an den Beruhrangeflachen der Elektroder und them I be at rely to at these Anha thing and tip so bed about years, ye so like to ter der Elektrolyt leitet. In einer Salzheung enthalt jedes Salzmolocul ein gut beiten les elektropositives Metallotom und ein auniecht beitendes Anion Das Met illst in, well-lies so li der nogativen Elektrode zukehri, set sien so mit der from a ganyon Blektronar depoliten labor. Die letztere blecht aber ur ht an der Be übrut gestelle des gut bestenden Metallaterns mit der Elektrode, sendem vertreitet sich ihrt die Obusfalle des einteren wahrend die Berthrungssten. keine Elektristat bewahrt. Daher soll hær keine Abstossung statitude. -Die Anion dagegen erhalt an seiner Berobrungsstelle mit der positiven hara trode positive Flektrichtet, und diese kann sich nicht weiter über das Ansei Verbreiter, da disseller schliele leget So sel eine Abstressing an der Berich red gaste be entarelien, welche die Lesung zur negativen Elektrole innerfat -CombantA of the absorbar that their observable total be stilled as the property of the stilled o m sich - Recult (Compt rend 36, p. 829, 1851) will die ungloch school Winderung der Ionen und die elektrische Endormose auf eine formliche Eest trebase der Verbindung des gebieten Sanzes mit dem Losangsmittel und wif be Volumenveränderungen zuruckfinzen, welche der Elektricht an den Elektrisch dur a diesen Process und die utragen Abschadungen der Ionen daseiber erwi den soll. Es at a bi wohl abzusehen, wie sich bieraus der Einfluss der Cocentral of and bente Phanomeno ergoben soil. - 1) He imholtz, Wied Ann Tp. 351, 1879".

viel Flüssigkeit rückwärts treiben kann, wie an den Wanden durch die elektrische Wirkung vorwärts strömt. Dann ist ein stationärer Zustand eingetreten.

Wird umgekehrt die Flüssigkeit durch einen hydrostatischen Druck
 nach der einen Seite durch ein mit Flüssigkeit gefülltes Rohr gepresst,
 so werden auch die inneren Theile der Grenzschicht fortbewegt. So
 lange sie sich der Wand parallel im Rohre bewegen, bleibt ihr elektrisches Gleichgewicht bestehen; trennen sie sich an der Ausflüssstelle von der Wand, so tritt ihre positive Elektricität mehr oder weniger frei hervor.

Am Anfangsende des Rohres treten neue unelektrische Schichten an die Wand, welche bereits negativ geladen ist. Sie entziehen also dem Rest der Flüssigkeit positive Elektricität und lassen ihm negative. Diese negative Elektricität am Anfang und die positive am Ende des Rohres gleichen sich theils durch die Flüssigkeit, theils durch Nebenleitungen aus. Ohne letztere muss die Potentialdifferenz an den Enden des Rohres so weit steigen, dass darin ebenso viel Elektricität zurückfliesst, wie durch Convection mit den Wassertheilchen vorwärts geführt wird.

Wir betrachten nach diesen Principien zuerst die elektrische En- 248 dosmose.

In einem geraden Rohr, dessen Axe die der x ist, sei die constante Geschwindigkeit der Flüssigkeit u. Dann ist  $\partial u/\partial x = 0$ . Fliesst durch das Rohr ein Strom von der Intensität I, ist der specifische Widerstand der Flüssigkeit w, der Querschnitt des Rohres Q, ist  $\varepsilon$  die elektrische Dichtigkeit der äusseren Flüssigkeitsschichten, die nicht von x abhängt,  $\varphi$  die in elektrostatischen Einheiten gemessene Potentialfunction, so ist die die Volumeneinheit der Flüssigkeit bewegende elektrische Kraft  $X = -\varepsilon \partial \varphi/\partial x = \varepsilon I w/Q$ .

Ist ferner der hydrostatische Druck am Anfang des Rohres P, am Ende Null, die Länge der Rohres L, so ist im Inneren des Rohres überall die gleiche Aenderung des Druckes  $\partial p/\partial x = P/L$ ; ist endlich  $k^2$  die Reibungsconstante, so wird die Strömungsgleichung, sobald die Bewegung stationär geworden ist:

$$\mathbf{X} - \frac{\partial p}{\partial x} = \frac{\varepsilon Iw}{Q} - \frac{P}{L} = -k^2 \left( \frac{\partial^2 u}{\partial y^2} + \frac{\partial^2 u}{\partial z^2} \right),$$

welchen Ausdruck wir —  $k^2 \Delta^2 u$  schreiben wollen.

Die Grenzbedingung an der Röhrenwand ist, wenn die Flüssigkeit daran entlang gleiten kann, l die Gleitungsconstante und N die nach innen gerichtete Normale ist:

$$\overline{u} = l \frac{\partial u}{\partial N} \dots \dots \dots 2$$

wt man # in #0 + #1, so dass:

$$\frac{P}{L} = k^2 \mathcal{A}^2 u_0, \quad -\frac{k L w}{Q} \approx k^2 \mathcal{A}^2 u_0, \quad \hat{u}_i = l \frac{c u_0}{c N}, \quad \hat{u_1} = l \frac{c u_0}{c N}$$

t, so ist dadurch die Differentialgleichung erfüllt und se ist die Geschwiegkeit der Flüssigkeit durch den bydrostatischen Druck allein, si darch in elektrischen Antriob allein. Da ferner — 4 x s — 2 p ist, so folgt

$$0 = \mathcal{A}_1 \left( \varphi - \frac{4\pi k^2 Q}{I\pi} u_1 \right).$$

Da aber u, bei constanter Intensität von x unabhängig, φ von s near abhängig sein muss, so folgt

$$\varphi = \frac{4\pi k^2 Q}{Iw} u_1 = C - \frac{xQ}{Iw} + by + cz,$$

v C, b, c Constante sind.

An der Grenzfläche ist, da u, - I. eu, e N ist

$$\varphi_{+} - l \frac{c}{c} \frac{\varphi}{N} = C + \frac{xQ}{Iw} + (\overrightarrow{by} + \overrightarrow{ez}) - l \left( b \frac{\partial y}{\partial N} + c \frac{cz}{cN} \right)$$

a hat am ganzen Umfang des Robres, falls die Dicke der Doppelschrittegen den Krummungshalbmesser daselbst verschwindet, den gleiches ferth, der also nicht von g und  $\varepsilon$  abbangt, in der letzten Gleichung uss also b=c=0 sein

Ferner ist in der Mitte des Robres & = 0, also ist dort zu setzen:

$$\varphi_{i} = -\frac{xQ}{Iw}$$
; daher  $\varphi_{i} = \varphi_{i} - t\frac{e\varphi}{eN} = C$ 

, 1

$$\frac{4\pi k^2 Q}{Iw} u_1 - \varphi_2 - \varphi_3 + i \frac{\partial \varphi}{\partial N}.$$

Do Worth φ, φ, kann als das elektrische Moment des topp ha ha ha bezeichnet werden.

1st keine hielmistatische Druckdifferenz an den Enden des Rohrei ing, so wird in O und, wenn die Dicke der elektrischen Schicht methalli wilcher it kleiner ist, sehr klein ist, ut im ganzen Rohre con int. Dann ist die gesammte durch jeden Querschnitt des Rohreinsen befolgstigkeitsmenge:

$$t^{*} = \frac{rI}{4\pi l}, \left(q = \varphi_{a} + l\frac{\partial \varphi}{\partial N}\right) = \frac{QE}{4\pi Lk^{2}}\left(\varphi_{b} - \varphi_{a} + l\frac{\partial \varphi}{\partial N}\right),$$

 $\phi(E)=aIL/Q$  do an den Enden der Röhre wirkende Potentialdifferen d. Der erste Werth enthält die Durchmesser der Röhre, der zweite der eitungswiderstand der Flüssigkeit nicht:

1st keine theitung vorhanden, so ist  $l. 2\phi cN = 0$ .

The erste Formel zeigt, übereinstimmend mit den Versuchen übere Durchstromung von Flüssigkeiten durch Thonwunde, dam die durch

was Strom von gegebener Intensität durch die Wand getriebene Flüssigredenenge von der Dieke derselben unabhängig ist. Da bei einer
mal so grossen Thouwand und gleichbleibender Gesammtintensität I
be Stromes in jeder Pore derselben die Intensität nur I is ist, aber
smal so viel Poren vorhanden sind, so muss auch die Menge der Flüssigten von der Oberfläche der Thouwand unabhängig sein.

Misst man I z R. durch Abscheidung von Kupfer in einem Kupfer- 250 utnolvaltameter, ebenso ic, reducirt die betreffenden Werthe auf Sienens-Daniell-Einheiten, und bestimmt ebenso k, so erhält man tich den Versuchen des Verfassers, bei denen freiheh auf diese absoluten festimmungen nicht besonderer Werth gelegt wurde, wenn e der Gehalt im Lösungen in 1000 eem in Milligrammen Metall, so der specifische Widerstand gegen das Platin gleich 0,001 ist.

			80,		Ca 804 + 5 aq			
	e	70	5,56	47,36	149,38	97,514	89,12	Ď.
	b.	17	790 Ca	2593	2247	3076	3258	4
	q. ~ c	p. 1.	667 1)	1,677	2,408	1,573	2,214	L
	$C_{\mathbf{u}}(\mathrm{NO}_{z})_{z}$				Ag NO <sub>3</sub>			
٠		32,26	71,85	64,04	42,01	79,74	79,46	29,87
*	1	1484	1559	1695	2409	1876	1878	4656
7	- gr. 1),	5665	0,5661	0,6917	0,7000	1,626	1,744	2,533

16.8 Potentialdifferenzen φ, - φ, steigen also kaum über 2,5 Da-17... and nehmen, ausser beun Kupfervitriol, mit wachsender Concen-2-ton ab

Au den Versuchen von Fround folgen (8, 230) nach Dorn 1) für kintrolbesingen bei Umrechnung der in elektromagnetischem Maasse Sussenen Intensitaten in elektroststische Einheiten durch Multiplique mit r = 28,565 10<sup>10</sup> und der in Quecksübereinheiten gemessenen betrysfahigkeiten in die entsprechenden mechanischen Einheiten durch briton mit 1,1704 10 %, wobei die elektromotorische Kraft eines Da-ill (11,71 Siemens-Weber) in elektrostatischem Maasse 0,3915 ist, 20 Werthe  $\varphi_i = \varphi_d$  in Daniell'schen Einheiten.

Hier unmit die Potentialdifferenz q. - q., mit wachsender Con-

Die Brucksteigerung durch elektrische Differenz in einem 251
257 mit kreinformigem Querschnitt ergieht sieh durch die analoge Bebehang.

<sup>1.</sup> Dorn Word Ann 10 p 70 1880\*.

Die Gleichungen:

$$\frac{P}{L} = k^{\dagger} \mathcal{A}^{\dagger} u_0 \qquad u_0 = l \frac{\partial u_0}{\partial N}$$

en, wenn R der Radius der Röhre ist:

$$u_0 = \frac{P}{4 k^2 L} (r^2 - R^2) - \frac{l P R}{2 L k^2}$$

i das Gesammtvolumen der durch jeden Querschnitt fliessenden issigkeit:

$$U_0 = -\frac{4PR^4}{8k^2L} - \frac{\pi PR^4l}{3k^2L}.$$

Drückt der hydrostatische Druck ebenso viel Flüssigkeit ( $U_0$ ) rückrts, wie durch die elektrische Potentialdifferenz vorwärts getrieben wirl 1), so ist  $U_0 + U_1 = 0$ , also:

$$-\frac{\pi P}{8Lk^2}(R^4+4R^3l)+\frac{R^2E}{4k^4L}\left(\varphi_i-\varphi_a+l\frac{\partial\varphi}{\partial N}\right)=0$$

er, wenn die Gleitung verschwindet:

$$\frac{\pi}{2} PR^2 = E(\varphi_i - \varphi_a).$$

Die Steighöhe ist also der Potentialdifferenz an den Enden des hres proportional, wie auch aus den Versuchen des Verfassers folgtsist terner umgekehrt proportional dem Quadrate des Röhrendurchessers, wie Quincke gezeigt hat. Aus den Beobachtungen des letzten folgt

$$\varphi_i - \varphi_a = 3.9347$$
 Daniells.

Auch die Resultate für ringförmige Röhren schliessen sich direct des rechnungen au.

Die von Quincke studirte Fortführung des Wassers durch ntiadungen der Leydener Flasche folgt aus denselben Principien. Sind die Drucke am Anfang und Ende des Robres P<sub>1</sub> und P<sub>2</sub>, so die durch den Querschnitt in der Zeiteinheit hindurchströmende

üssigkeitsmenge U12 gegeben durch die Gleichung:

$$U_{12} = \frac{P_1 - P_2}{W_{12}},$$

• W<sub>1,2</sub> — 8k<sup>2</sup>L πR<sup>4</sup> den Reibungswiderstand im Rohre bezeichnet. In das Rohr seien an zwei Stellen (2) und (3) Platindrähte einsetzt, durch welche die Entladung hindurchgeht; bei (1) taucht das Rohr ein weiteres Glasgefäss, bei (4) endet die Flüssigkeitssäule. Die zucke an den vier Stellen seien P<sub>1</sub>, P<sub>2</sub>, P<sub>3</sub>, P<sub>4</sub>, die Werthe 8k<sup>2</sup>L/πR<sup>6</sup> ien für die einzelnen Röhrentheile mit W<sub>1,2</sub> u. s. f. bezeichnet.

the durch die einzelnen Theile des Rohres fliessenden Mengen  $U_{12}$ ,  $U_{23}$ ,  $U_{34}$  and den durch das betreffende W dividirten Druckdifferenzen proportional, wozu in dem Theile (2.3) noch die durch die Elektricität beforderte Flüssigkeitsmenge  $Iw(\phi_* - \phi_*) + \pi k^*$  kommt. Da durch alle Rohrentheile gleiche Flüssigkeitsmengen strömen müssen, so ist:

$$\frac{P_1 - P_2}{W_{12}} - \frac{P_2 - P_3}{W_{23}} + \frac{Iw}{4\pi k^2} (\varphi_i - \varphi_s) = \frac{P_1 - P_4}{W_{3,k}}.$$

Bei den Versuchen von Quincke war  $P_1 = P_i$ . Dann wird:

$$U_{23} = -\frac{W_{12} + W_{34}}{W_{12} + W_{23} + W_{34}} \cdot \frac{Iw(\varphi_i - \varphi_a)}{4\pi k^2},$$

so dass im Inneren des Röbrentheils (2 3) der Strom dem an seiner Oberflächenschicht und in den Enden (1 2) und (3 4) entgegenlauft; entsprechend den Versuchen von Quincke mit suspendirten festen Theilehen.

Setzt man die bei der Entladung hindurchgegangene Elektricitätsmenge f I dt = M, so wird:

$$\int U_{14} dt = \frac{W_{13}}{W_{12} + W_{23} + W_{34}} \cdot \frac{Mw(\varphi_i - \varphi_a)}{4\pi k^2}.$$

Wie bei den Versuchen von Quincke ist also die Verschiebung im Ende (3-4) der entladenen Elektricitätsmenge proportional und nimmt proportional nut dem Widerstand zu.

Bei drei Platinelektroden 2, 5, 3 ergiebt sich direct die Verschiebung H bei gleichen Elektricitätsmengen  $H_{23} + H_{13} = H_{23}$ .

Bei verschieden weiten Röhrentheilen (2.5) und (5.3) sollten die Fortführungen den vierten Potenzen ihrer Radien R proportional sein, be Versuche gaben in Folge ungleicher Reibungen keine genauere Ueberauszimmung.

Wird in dem Röhrentheil (3 1) durch Einlegen von Glasfäden der Wiestand Wiest vermehrt, so nimmt entsprechend der Formel und '(unnake'n') Versuchen die übergeführte Flüssigkeitsmenge ab, werden ist (2 3) eingelegt, so nimmt sie zu.

Ein enspendirtes Theilehen in der Flüssigkeit ladet sich ebenfalle der Flüssigkeit entgegengesetzt. Mit seiner Flüssigkeitshülle zusamzen kann es also durch den elektrischen Strom nicht verschohen werden;
be Schwerpunkt der ganzen Masse bleibt unverandert; wohl aber kann
zen das Ineilehen in der Flüssigkeit verschieben, wobei die Bewegung
ruselben in der Richtung des negativen Stromes zeigt, dass en negativ
raden ist. Indem das verschohene Theilehen in Folge der Leitung der
mitigkeit bald wieder seinen früheren elektrischen Gegensatz gegen
ze hangkeit erhält, wandert es bei fortdauerndem Strome weiter.

<sup>&#</sup>x27;r Quincke, Pogg Ann. 113, p. 168, 1861',

ie Geschwindigkeit der Theilchen gegen das Wasser ist bei ihrer ser ven Kleinheit der Dichtigkeit, resp. bei gleichem Querschnitt der b nsität des Stromes proportional, wie auch Quincke gezeigt hat.

In ähnlicher Weise lassen sich die Gesetze der Strömungstrome ableiten.

Ist die Dichtigkeit der Elektricität in der Flüssigkeit im Abstad von der Wand der Röhre gleich e, die Geschwindigkeit u der Flüssigeit an der Wand gleich Null, so ist sie in der Entfernung N nahm leich N. ? u, ? N, und die durch das Flächenslement ds d N in der Leitenheit geführte Elektricitätsmenge:

$$\epsilon \frac{\partial u}{\partial N} N ds dN.$$

Da  $s=1/4\pi$ .  $\tilde{c}^2\varphi$   $\tilde{\sigma}N^2$  ist, so folgt zunachst bei der Integration ach N:

$$\int \varepsilon N dN = -\frac{1}{4\pi} \int_{0}^{\pi} \frac{\partial^{2} \varphi}{\partial N^{2}} N dN = \frac{1}{4\pi} (\varphi_{i} - \varphi_{u})$$

nd die gesammte durch den Querschnitt des Rohres geführte Elektrich Stamenge:

$$M_0 = \frac{1}{4\pi} (\varphi_i - \varphi_a) \int \frac{\partial u}{\partial N} ds = -\frac{PQ}{4\pi k^2 L} (\varphi_i - \varphi_a).$$

ro, wie oben, P, Q, L,  $k^2$  die Druckdifferenz an den Enden, den Querchnett, die Lange des Rohres und die Reibungsconstante bezeichnet hie letzte Formel tolgt aus den Entwickelungen von Green, nach desse atzen:

$$\int_{c}^{c} \frac{u}{N} ds = - \int \mathcal{A}^{g} u dy ds = - \frac{PQ}{k^{2}L}.$$

Wirkt ausserdem an den Enden des Rohres eine Potentialdifferen L. so tuhrt diese durch das Rohr in der Zeiteinheit die Elektricität nenge

$$M_1 = \frac{EQ}{\tilde{w}L}$$

Fliesst der Elektricitätestrom durch das Rohr, so ist Gleichgewich

$$M_2 + M_1 = 0$$
, d. h.  $E = w \frac{P}{4\pi k^2} (\varphi_1 - \varphi_2)$ 

st.

Die durch die Strömung erzeugte Potentialdissernz ist also d Druckdissernz au den Enden des Rohres und dem specisischen Wide stand der Flussigkeit proportional, aber unabhängig von der Lange under Grosse und Gestalt des Querschnittes. Dieses Resultat stimmt für Thondisphragmen mit den Versuchen Quincke's über die Diaphragmenstrome, wobei die Wand als Nichtleiter anzusehen ist. Bei leitenden Wänden treten selbstverständlich andere Bedagungen ein

Soweit man den Widerstand und die Reibungsconstante der Flussigkeiten berechnen kann, folgt aus diesen Versuchen für Kochsalzlösungen.

$$\phi_1 = \phi_0$$
 14,56 (?) 2,74 1,98 1,42 bis 0,11

Die Werthe (φ<sub>i</sub> - φ<sub>o</sub>) liegen also den aus der Fortführung der Flüssigkeiten durch den Strom berochneten nahe.

Für Röbren, welche dem Poissenelle'schen Gesetz folgen, ergiebt sich die Unabhängigkeit der Potentialdifferenz E von der Länge und den Querschnitt der Rohre aus den Versuchen von Haga, Clark und Dorn, ebenso die Proportionalität von E mit dem Druck.

Verbindet man zwei Elektroden im Rohr durch eine zweite Leitung, ein Galvanometer, so ergieht sich in einem cylindrischen Rohr, welches dem Polse uille'schen Gezetze folgt, die Ausflussmenge  $U=\frac{1}{2}A\pi r^4$ , wo A eine Constante ist. Die mittlere Geschwindigkeit der Flüssigkeit ist also  $(u)=\frac{1}{2}Ar^2$ . So ist auch  $C = CN=\frac{1}{2}Ar=\frac{1}{2}$ 

$$M_0 = 2(n)(\varphi_i - \varphi_a),$$

wasch die lutensität des Stromes von den Dimensionen des Rohres unabhängig und nur der mittleren Geschwindigkeit der Flüssigkeit proportsonal ist.

Ber Rohren, welche dem Poissuille'schen Gesetze nicht folgen, treten vel complicirtere Verhältnisse ein. Daher können auch bei solchen Sohren die Versuche z. B. von Edlund keine Uebereinstimmung mit der oben entwickelten Theorie zeigen.

## Funftes Capitel.

Continuirliche Erregung von Elektricität und elektrischen Strömen vermittelst der Influenz und dazugehörige Erscheinungen.

255 Bereits §. 95 haben wir angeführt, wie man mittelst des Elektrophors ohne neue directe Erregung der Elektricität nur durch Auflegen,
Ableiten und Heben des Deckels auf den einmal gepeitschten Kuchen
eine, wenn auch durch Zwischenzeiten unterbrochene, so doch lange
dauernde Quelle von Elektricitat gewinnen könne.

Um eine continuirlichere Elektricitatserregung zu orhalten, könnte man die von Thomson und Righi (Th). I, §. 175 u. 176) construirten Apparate verwenden, welche indess mehr zur Verstärkung geringer Ladangen für elektrometrische Versuche, als zur Erregung großer Elektricitutsmengen dienen.

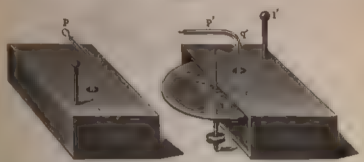
Zur dauernden Erzeugung bedeutender Elektricitätsmengen hat zueret Belli<sup>1</sup>) das Princip des Duplicators angewendet.

Eine auf eine verticale Axe aufgesetzte Glasscheibe Fig. 50 ist auf der Oberläche mit drei Stanniolsectoren N beklebt, welche sich indess nicht berühren. Ueber die Scheibe wird ein in zwei Hälften  $AA_l$  getheilter Kasten mit doppelten Eisenblechwänden geschoben, dessen innere und aussere Wände durch Harz sorgfältig von einander isolart sind. Die inneren Wände sind mit zweien mittelst Glasröhren von den äusseren Wänden isolirten Metalldrahten l und  $l_1$  verbunden. Durch kleine Definungen in den oberen Wänden der Hälften des Kastens gehen obenso isolirte Drähte pqr,  $p_1q_1r_1$  hindurch, welche im Inneren feine Drähtbursten tragen, die auf der Scheibe schleifen. Die innere Wänd der

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Belli, Annali delle Scienze del Regno Lomb, Venet, 1831, p. 11°. Corse elementare di fisca aperimentale 3, p. 406, 1841°

Halfte A wird sehr schwach positiv geladen (z. B. durch eine in der nassen Hand gehaltene und an Stab l gebrachte Silbermünze). Sind die Armaturen N durch den Draht  $p \neq r$  im Kasten A mit der Erde verbunden, so laden sie sieh durch Vertheilung negativ. Gelangen sie an die Bürste des Drahtes  $p_1 q_1 r_1$ , welcher vorlaufig mit der inneren Wand der Halfte  $A_1$  verbunden ist, so ladet sieh dieselbe ebenfalts negativ und zwar bei längerem Drehen stärker als die innere Wand von A positiv geladen ist. Ist die Ladung genügend gross, so werden die Verbindungen umgekehrt; so dass die Belegungen N mit der Erde verbunden sind, wenn sie aich in der Hälfte  $A_1$  befinden, und mit der inneren Wand





von A, wenn sie in letztere Hülfte übergehen. Dadurch ladet sich dieselbe allmäblich starker positiv. Dieser Wechsel der Verbindungen wird wiederholt bis zur genugend starken Ladung der inneren Wände von A,  $A_1$  vorgenommen. Dann werden beide inneren Wände isolirt und der eine Draht, z. B.  $p_1 q_1 r_1$ , mit der Erde, der andere, p q r, mit dem zu elektristrenden Korper verbunden.

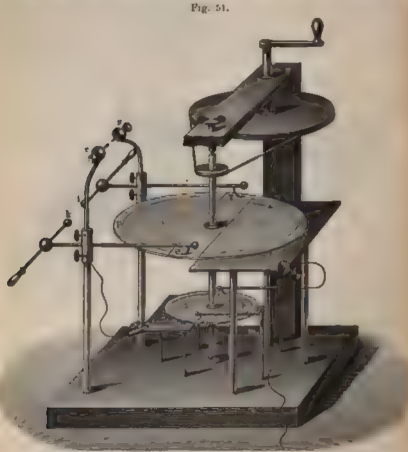
Die negative Elektricität, welche beim Verweilen in der Hälfte  $A_1$  in den durch  $p_1 q_1 r_1$  mit der Erde verbundenen Belegungen N influenzirt wird, wird beim Uebergang derselben in die Halfte A auf Draht p q r und die damit verbundenen Korper übertragen. Bei umgekehrter Verbindung des Körpers mit  $p_1 q_1 r_1$  und von p q r mit der Erde wird derselbe positiv geladen.

Eine praktischere Construction, bei welcher die Maschine ohne vor- 256 herige Umanderungen der Leitung sich selbst anregt, ist im Jahre 1865 von Topler 1) ausgeführt worden.

Topler's Maschine, Fig. 51 (a. f. S.), hesteht aus einer um eine verticale Axe durch einen Schnurlauf etwa 15 bis 18 Mal in der Minute umlaufende Glasscheibe, welche oberhalb mit zwei halbkreisformigen bis 6 cm breiten Streifen p und q, gerade unter den Streifen mit zwei

<sup>9</sup> Topler, Pogg Ann. 125 p. 469, 1865\*

grossen Sectoren A und B von Stanniol beklebt ist, die mit den Streifen sunzeln verbunden sind. Auf den Streifen auf der Glasplatte schleifen zwei Federn oder Büschel von sehr feinem Draht e,f, welche mit zwei auf Glasfüssen stehenden Auffangestäben verbunden sind, in deren Enden zwei ebenfalls in Kugeln i und k endende Metallstäbe mit Ebonitgriffen verschoben werden. Auf die Stäbe sind noch zwei Metallshalter



aufgesetzt, in denen zwei Metallspitsen r und s in verschiedenen Entfernungen einander gegenübergestellt werden können. Unter die eine Halfte der Glasscheibe wird eine z. B. positiv elektrisirte Metallplatte At gebracht.

Die positive Elektricität dieser Platte vertheilt durch Influenz die Elektricität in der darüber befindlichen Stannielbelegung Aq, welche gerade die Feder f herühre; die negative Elektricität sammelt eich in der

Beingung selbst an, withrend die positive durch f der Spitze s und Kugel santromt. Wird die Glasscheibe im Sinne des Pfeiles gedreht, so dass der Staunioletreifen q die Feder c orreicht, so geht die negative Elektreitat desselben bei fortgesetzter Drehung zum Theil auf e, k und r ther. Zugleich kommt aber Streifen p mit f in Contact und ladet sich contiv, die Influenz durch die elektrisirte Platte Al vermehrt dann diese Ladung u. s. f., so dass sich dieselbe bis zur Funkenentladung zwischen and & steigert. Stehen i und & zu weit von einander, so wird die lading so gross, dass elektrische Ausgleichungen im Apparat, namentlich zwischen den Segtoren und der elektrisirten Platte A, eintreten and so den Apparat unwirksam machen. Dies wird wesentlich vermiesen, wenn an Stelle von A, eine auf der Unterseite mit Stanmol belegte, oberhalb lackirte Glasplatte genommen wird und die Spitzen r und s mander so weit genähert werden, dass bei zu grosser Ladung die Entsadung zwischen ihnen übergeht.

Da die elektrische Dichtigkeit, wenn die Scheibe ruht, schnell ab. 257 summt, und die Maschine untbätig wird, vereint Topler zwei Maschinen 20 muer, indem er auf derselben Axe unter der beschriebenen Scheibe och eine zweite ähnlich vorgerichtete, aber kleinere anbringt, auf der die Federn e, und f; schleifen, von denen e, durch eine Klemmschraube and A. f. mit der Erde communicirt. Eine der Platte A, gang ahnwho Platte of steht durch eine Klemmschraube I mit dem Leitungssystem ekr in Verbindung. Wird zuerst Platte A, positiv geladen. wahrend A von f, a von f, berührt wird, und die Axe in Rotation versetzt, so ladet sich Platto a, negativ, die negative influenzirte Elektricitat von Platte a geht auf fi über, die positive beim Herantreten ron a suf c, and zum Theil auf Platte A, u. s. f., so dass A, immer stirker geladen und obenso die Potentialdifferenz auf den Leitersystemen /15 and ckr immer grösser wird. Ein Theil der Elektricität von a bleibt freshed in a und wird bei weiterer Drehung durch / und m. zur Erde signaleitet.

Hantig genugt schon die Reibung an der Luft oder den Contactfedern, um der einen Scheibe so viel Elektricität zu ertheilen, dass lurch diese Verstärkung die Maschine zum Maximum der Wirkung geangt.

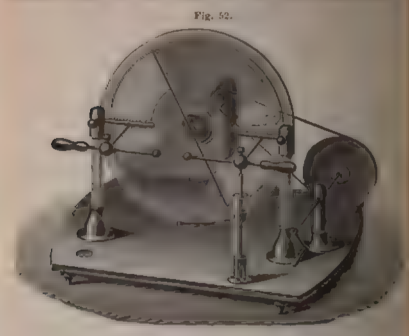
Ein anderes Multiplicationsverfahren zur Erzielung größerer Elck- 258 trestatamengen ist im Princip bereits von Volta 1) angegeben worden. Man soll den Kuchen eines Elektrophors reiben, mit dem Deckel den liuchen eines zweiten elektrisiren, mit dessen Dockel den des ersten stärker laden u. a. f.

<sup>&#</sup>x27;) Volta, Collerone delle opere [1] 1, p. 118'. Firenze 1816'. Riess, le congeolekte. 1, p. 223'.

Dieses Verfahren zur Vermehrung der Quantität der Elektrientät in völlig abgeänderter Form von W. Holtz zur Construction kräfte wirkender Maschinen benutzt worden, welche mit dem Namen Holtz sehe Maschinen, Influenzmaschinen, Elektromaschinen<sup>1</sup>), Elektroper maschinen<sup>2</sup>) bezeichnet worden sind.

259 Price eine Maschine dieser Art (die Holtz'sche 1) Influenzmaschmerster Art) hat im Weschtlichen die folgende Faurichtung 1).

Anf eine durch einen Schonrlauf in schnelle Rotation versetzlar-Stahlaze, welche von einer dicken Hülle von Ebonit umgeben ist, m



eine beiderseits lackirte Scheibe von dünnem Glase aufgesetzt. Hinter derselben ist zwischen Ebonithaltern eine zum Durchlassen der Axe ib der Mitte durchbrochene zweite Scheibe fest aufgestellt, welche an zwei im horizontalen Durchmesser gegenüberliegenden Stellen von uvalen

<sup>1)</sup> Poggendorff, Berl Monatsber, 1870 p. 271°. Pogg Ann. 141, p. 161. 1870°. — 2) Ob man de Influenza aschae El Atrophermas Line de Belegurges, Kushen" centen will, h. n./t. serbstrerstand, h. ganz daton ab., wie west man den Begriff tes Elektroph, is ausdebinen will, vgl. Riens. Berl Monatsber 1868, 881°, Abb. II. p. 82°, Pogg Ann. 140, p. 276, 1870° — 5; Holtz, Posan, 126, p. 157°, 127°, p. 32°, p. 15°°, 130°, p. 247°, 1880° min moderne. ben/ — 4) Nach einer Construction von St. h.



## Beschreibung.

gegen die Axe sich verengenden Löchern durchsetzt ist. Scheibe sind auf der der drehbaren Scheibe abgekehrten Hinterseite die Belegungen, Papiersectoren mit einem Centriwinkel von etwa 60° geklebt. Sie sind in Verbindung mit schmalen, neben den Löchern ihnen gegenüber auf die Vorderseite der Scheibe geklebten Papierstreifen, die zugleich zwei zu einer oder mehreren Spitzen oder einer Schneide zugeschärfte dünne, gegen die drehbare Scheibe vorgebogene Metallbleche tragen. Die hintere Scheibe steht in einem Schlitz in einer Ebonitplatte, welche durch eine Schraube näher oder ferner an die drehbare Scheibe gerückt werden kann. Oberhalb der Drehungsaxe der beweglichen Scheibe hängt sie in einem Schlitz in einem Ebonitstab, mit dem sie ebenfalls verschoben werden kann. An beiden Seiten wird sie durch Ebonitknöpfe gehalten. Vor der drehbaren Scheibe, gegenüber den horizontalliegenden Streifen, befinden sich zwei Aufsauger, Metallkämme, die an Metallstäben mit durchbohrten Metallkugeln befestigt sind. Stäbe stehen auf sorgfältig lackirten Glasstäben mit Ebonitfassungen, welche sich auf ihren Lagern verschieben lassen. Durch die durchbohrten Kugeln gehen zwei conaxiale mit Ebonitgriffen versehene Metallstäbe, auf deren einander zugekehrten Seiten verschiedene Elektroden, aufgeschliffene Metallkugeln, Platten u. s. f. aufgesetzt werden können. Da die Entladung nach aussen am leichtesten an den Stangen dieser Conductoren an ihrer Austrittsstelle aus den Ebonithaltern 1) eintritt, werden dieselben daselbst zweckmässig halbkugelförmig ausgehöhlt. Alle Fassungen bestehen möglichst aus Ebonit, der sorgfältigst lackirt wird um die Bildung von Schwefelsäure auf seiner Oberfläche durch den Sauerstoff (resp. das bei dem Spiel der Maschine erzeugte Ozon oder die Salpeterzäure) der Luft zu vermeiden.

Ausserdem ist an der festen Axe der drehbaren Scheibe ein der letzteren paralleler Metallstab, der Querstab oder Hülfsconductor oder schräge Conductor, befestigt, welcher sich um seinen Halbirungspunkt drehen lässt. Derselbe kann auch an einem besonderen, auf dem Gestell der Maschine zwischen den Auffängern aufgestellten Metallbügel angebracht sein. Er ist mit Metallspitzen ("neutralen Kämmen") auf der der drehbaren Scheibe zugekehrten Seite versehen und wird so eingestellt, dass seine Axe etwa den von den Löchern abgekehrten Kanten der Papiersectoren der festen Scheibe gegenübersteht. Unter die Auffänger kann man zwei Leydener Flaschen stellen, deren Drähte in Löcher der Auffänger passen und deren äussere Belegungen durch einen unterhalb liegenden Stanniolstreifen verbunden sind, so dass sie nach Art der Cascadenbatterien wirken. (In der Figur ist nur eine derselben gezeichnet.

Man kann diese Flaschen auch zunächst, statt mit einem inneren

<sup>\* -</sup> Toltz, Pogg. Ann. 156, p. 627, 1875\*.

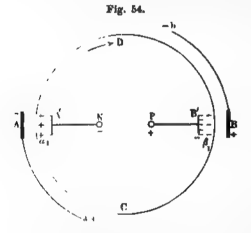
tungsdraht, nur mit Glasröhren versehen, auf welche die Conduen sich stützen. Senkt man durch verticale Löcher in den Kagh-Conductoren oben Metallkugeln tragende Metallstäbe bis auf den len der Flaschen, so werden letstere dadurch mit ihnen veraden.

An Stelle dieses Flaschensystemes hat Holts eine beiderseits of G, Fig. 53, von etwa 1 cm Durchmesser nahe an ihren Ende



ten und aussen mit Stanniolringen bb und  $b_1b_1$  belegt und dessitt Holzfassungen HH bedeckt, welche sich auf die Zuleiter an den ektroden  $CC_1$  auflegen. Die inneren Belegungen sind durch schmidtunniolstreifen S verbunden.

Das Spiel der Maschine lässt sich übersehen, wenn man nach Bera 1) die drehbare Scheibe als einen Cylinder (Fig. 54) darstellt, des



A und B mit ihres Spitzen a und b, innes die Aufsauger A' und B' mit ihren Kugeln P und N gegenüberstehes.

Wir wollen zuert annehmen, die Papierhelege seien schmale 
Streifen und der abgeleitete Querstab sei von der Scheibe entferst. 
Die Kugeln N und P 
seien in Contact. Der Belegung A werde durch 
Berührung mit Katsen-

t oder einem geriebenen Ebonitstab negative Elektricität zuertheilt. Vorderfliche der rotirenden Scheibe wollen wir die dem Experimen-

<sup>1)</sup> Bertin, Ann. de Chim. et Phys. [4] 13, p. 191°. — 2) Will man die leeung positiv laden, so dient dazu eine Platte oder ein Stab von Ebonit, Chas, reellan Glunmer, welche mit einem mit Leder bekleideten amalgamirten d abgeleuteten Holzstreifen gerieben stark positiv elektrisch werden (Pognadorff, Pogg Ann. 154, p. 643, 1870°.

tator und den Aufzangern zugekehrte, als Hinterfläche die der festen Scheibe mit den Belegungen zugekehrte Seite bezeichnen.

Dann wird zunschat durch Influenz die Scheibe dielektrisch polarisirt, so dass thre Molecule die positiven Pole A zu, die pegativen A abkehren. Zugleich strömt durch Influenz auf den Kamm A' auf die ihm ungekehrte Vorderfische der Scheibe bei at positive Elektricität über, weiche diese Polarisation befordert. Kugel N ladet sich dadurch negativ. Event, geht, wenn N und P in Contact sind, die negative Elektricität bis sam Kamm B' und begiebt sich von da zum Theil auf die Vorderflache der drebbaren Scheiba bei B., wodurch einerseits ihre Molecule daselbet ihre contiven l'ole der Vorderfläche, ihre negativen der Hinterfläche zukehren, andererseits die Belegung B influenzirt wird, so dass sie an der B' segen iberliegenden Stelle positiv, an den ferneren Stellen, namentlich an ber Spitze b. negativ elektrisch wird. Dreht sich die Scheibe im Sinne des Picts von A über D nach B, so langt zunächst die bei a, mit freier toutiver Elektricität geladene Vorderfläche, ebenso die daselbat durch die l'caritat der Molecule positive Hinterfläche gegenüber der negativen burge b an. Durch Influenz auf dieselbe geht die negative Elektriciit von ihr auf die Hinterfläche der Scheibe über, die Belegung B ladet ach stärker positiv, als vorher. Durch thre influenz wird nun wiederum a namm B' negative Elektricität influenzirt, welche auf die Scheibe bei de abergaht, die selbst noch stärker dielektrisch polarisirt wird, wähmi die positive von A kommende Elektricität der Vorderfläche diesen tebergang befordert, resp. auf den Kamm B' übertritt. Bei weiterer Dremag der Scheibe gelangen von B, aus die negativen Stellen der Vordertof Hinterfläche nach A, die negative Elektricität beider bedingt ein tustromen von positiver Elektricitat von der Spitze a auf die Hinterbete der Scheibe, die dadurch daselbet ibre negative Ladung in eine bustive amkehrt; die Belegung A selbst wird noch stärker negativ ge-Men u. s. f. Ist die Ladung der Belegungen A und B auf eine gesuse libbe gestiegen, so ist die Dichtigkeit der aus A' nach N stromenden negativen, aus B' nach P stromenden positiven Elektricität so and dass man die Kugeln N und P von einander trennen kann und Elektricitaten dazellet sich in einem Funkenstrom ausgleichen, der Ton Uebergang vermittelt. Bald stellt sich eine constante Vertheilung a Ladungen ein. - Da die positive Elektricität der Scheibe auf die "Him & schon aus der Perne influenzirend einwirkt, ladet sich die Hin-"tache schon in einiger Entfernung von b negativ und umgekehrt von Tise a positiv. Ebenso strömt aus dem Kamm B' der von D kommenno positiven Elektricität auf der Vorderfläche schon auf eine gewisse internung die negative Elektricität entgegen und aus A' positive Elek-Total der von C kommenden negativen Elektrimtät der Scheibe. Entsechend den auch sonst auftretenden Unterschieden in den Licht-Ochemungen an negativen und positiven Spitzen erscheinen am Kamm A mor oder weniger wert gegen C sich ausbreitende blaue Lichtbüschel,

am Kamm B nur ein blaues, auf einen engern Raum beschrän Leuchten  $^{1}$ ).

Nach der oben gegebenen Erklärung dürfen nur die Spitzen e b die rotirende Scheibe berühren, nicht aber die Papierbeloge A mit Ersetzt man daher die Oeffuungen in der feststehenden Scheibe die schmale diametral gerichtete Schlitze, klebt die Belege neben diesel auf die der rotirenden Scheibe abgekehrte Seite, und lässt durch Schlitze nur die Spitzen a und b gegen erstere herantreten, so fant nirt die Maschine, nicht aber, wenn die Belege auf der Vorderseite, Spitzen auf der Hinterseite der festen Scheibe liegen. Indem ist Anwendung von derartigen Scheiben mit schmalen Schlitzen statt Fenster nicht sweckmässig, da die Maschinen schwächer wirken, wascheinlich, weil sich die durch die Entladungen gebildete Untersalps säure u. s. f. nicht entfernen kann und die Elektricität ableitet 1.

Wendet man statt der Papierbelege Belege aus einem schlechte Leiter an, so wirkt die Maschine nicht, da dann die in den Spätzen fluenzirten Elektricitäten aus ihnen ausströmen, die entgegengeset Elektricitäten nicht von den Spitzen auf die Belegungen übergehen. I ten die Belege zu gut, sind sie s. B. von Metall, so tritt ihre urspräliche Ladung in zu grosser Schnelligkeit zu den an ihnen befindlig Spitzen über und von da direct auf die rotirende Scheibe. Hieres wird die Wirkung der Maschine vermindert. Deshalb ist ein Körpermittlerer Leitungsfähigkeit, wie Papier, der geeignetzte; aus demsel Grunde leistet eine etwas stumpfere Spitze an den Belegungen best Dienste, als eine oder mehrere scharf zugespitzte.

Bringt man die Papierbelege nur auf zwei schmalen getreen Glasstreifen au, so wirkt die Maschine auch, vereagt aber leicht, da i

<sup>1)</sup> Wir weichen hier von den theoretischen Ausführungen von P. Ri (Borl. Monatsher. 1867, p. 194°; Pogg. Ann. 131, p. 226°; Abh. 2, p. 30°; s Berl. Monatsher. 1873, p. 765°; Pogg. Ann. 153, p. 534, 1873°; Abh. 2, p. Eme "diahlehe Theorie der Holtz'schen Maschine a. auch Righi, Mém Robgna [ ] 6, p. 87, 1875°) mit denen im Allgemeinen die obigen Betrack gen aber austromen, ganz entsprechend dem §. 101 in einzelnen Punkten Nach Riess wurde durch Doppelinfluenz durch die negstive Belegung A die Scheibe und den Kamm, die Scheibe zunächst auf der Vorderfläche sativ dann numentlich durch die Influenz dieser Ladung, weniger durch der Belegung, in der Mitte negativ, auf der Hinterfläche positiv elektri Wirterfa auf der Vorderfläche bei α<sub>1</sub> der Process wie beschrieben verliefe, weberder Prehung die Spitze δ die positive Elektricität der Hinterfläche aufzut int da lurch Belegung B laden. Da indess die Hinterfläche bei α<sub>1</sub> nur durch die karische P darisation der Molecüle des Glases positiv geladen ist, also two positive Flektricität enthält, wenn nicht nach sehr lange dauernder wirkung durch beitung im Glase eine solche Ladung eintritt, so werden wir nehmen mussen dass von der Spitze δ zunächst nur durch die Influenz der twen Elektricität der Vorderfläche bei D die negative Elektricität auf Hinterflache abergeht, welche dann bis zur Spitze α gelangt. — <sup>9</sup>) Vgl. Hem] Compt, rend. 62, p. 58, 1866°. — <sup>8</sup>) Poggendorff, Berl Monatsber. 1869°; P. Ann. 130, p. 158°.

con der rotirenden Scheibe die Elektricität in die Luft zerstreut 1). - Sind he l'apierbelege, wie bei der beschriebenen Maschine, auf einer kreisrunden Glasplatte befestigt, so wird dieselbe auf der der rotirenden Scheibe zugekehrten Seite durch Influenz an den Stellen, wo erstere ihr mit positiver oder negativer Ladung gegenübersteht, resp. negativ oder positiv elektrisch, wodurch in Folge der Anzichung der Elektricitäten der rotirenden Scheibe die Verluste vermieden werden.

Eine Vergleichung der Maschinen mit leitenden rotirenden Sectoren 262 (Topler) und rotirenden Nichtleitern (Holtz) zeigt nach Topler?), dass die ersteren sehr leicht Selbstentladung zeigen, auch discontinuirlinhe Strome liefern und eine begrenzte Schlagweite besitzen, dagegen gegen Lufteinflüsse sehr wenig empfindlich sind, während diese Einflusse auf die Erregung von Apparaten mit rotirenden Nichtleitern von grossem Linflusse sind, die letzteren aber die erstgenannten Uebelstände nicht in gleichem Masse zeigen 1).

Bedecken der gauzen befigenzmaschine mit einem Glaskasten mit 263 einem doppelten Blechboden, der von unten geheizt werden kann, Trocknen der Luft unter dem Kasten mittelst Phosphorsaureanhydrid oder englischer Schwefelskure erbält die Maschine gewöhnlich in Thatigkeit. I'm das Ozon und die salpetrige Saure zu entfernen, setzt man unter den Glaskasten Schalen mit Lemöl (nicht Terpentinöl, wodurch die Lackschichten erweicht werden können). Sind die Scheiben der Maschinen mit Staub bedeckt, so werden sie mit Wasser abgewaschen und getrocknet. Mit Schellack überzogene Scheiben müssen von Zeit zu Zeit neu lackirt werden, da der Ueberzug durch die Funken und Büschel an den Elektroden corrodirt wird.

Wird der Abstand der Kugeln P und N zu gross, so hört häufig 264 die Maschine vorubergehend auf zu functioniren, dann tritt eine Umkehrung ihrer Polarität ein, wie man an der Lichterscheinung an den Kammen deutlich erkennen kann. Der Grund ist, dass sich dabei allmahlich das Leitersystem A'N so stark negstiv, das System B'P so stark positiv ladet, dass die s. B. von D kommenden Theile der Vorderseite der Scheibe positiv bleiben, wenn sie beim Kamm B vorbeigehen. Gelangen sie dann vor die Spitze a. so wirkt die Influenz dieser positiven Elektrisirung der negativen auf der Hinterflache entgegen; Spitze a strömt nicht mehr positive, sondern negative Elektricität aus, wo-

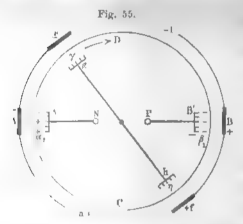
<sup>1)</sup> Breas, Abl. 2, p. 65° — 1 Topler Page Ann. 127, p. 117, 1866° —
3) Nach Carl (Carl, Rep. 5, p. 279, 75, 1866°) kennte bei 200 Versuchen an
73 Tagen eine Holtz sche Moschine 125 Mal ohne outberige Dishing, 74 Mal
mit vorheriger Drehung, 3 Mal nacht erregt werden. Die Finkensange betrug
14 Mal zwischen is 1.8 4,5 cm, 41 Mal zwischen 5 mil 9,1 cm, 145 Mal 10 cm und niehr. Dabei war der Einfluss der Luftfeuchtigkeit augenscheinlich,

urch Belegung A unelektrisch oder positiv geladen wird. Gelangt for die bei a negativ geladene Stelle der Hinterstäche der Scheibe zu pitze b, so wird wiederum durch Aufsaugung derselben die Belegung I negativ statt positiv, und so hört die Maschine auf zu wirken oderhrt ihre Polarität um.

Die Umkehrungen treten in regelmässigeren Intervallen ein, wenn mit die beiden Conductoren N und P mit den beiden Belegungen euer eydener Flasche, eines Coudensators oder mit den inneren Belegunges weier ausserhalb verbundener Flaschen verbindet.

Je größer die Belegungen A und B sind, je mehr Elektricität er ithalten, desto schwieriger muss bei einem gegebenen Abstand zwischer und P diese Umkehrung eintreten, so also, wenn dieselben statt eniger Grade von A gegen D und B gegen C einen Sector von etw 0° umfassen. Dann kann es kommen, dass die Maschine nur unthätterd und durch die Zerstreuung der überschüssigen Elektricitäten vor und P aus in die Luft wieder im früheren Sinne sich selbst erregt.

Die erwähnten Uebelstände werden vermieden, wenn man die Begungen auf der den Spitzen abgekehrten Seite auf etwa 60° ausdehr



und letzteren gegenübervor der Vorderläche der Scheitz den ihr parallel und diametral gestellten, conaxial sur Scheibe drehbaren Querconductor 3) befestigt, welcher an seinen der Scheibe zugekehrten Enden mit den neutralen Kämmen verschen ist.

Der Uebersicht halber wollen wir annehmen, wie es in der That bei früheren Maschinen üblich war, dass vor den Kämmen des Querstabes g, h (Fig. 55) beson-

ne Belegungen e. f auf der festen Scheibe angebracht seien, die durch enter, schmale Pap, erstreifen u. s. f. mit den vor den Conductorenu. nen befindlichen Belegungen A, B verbunden sind. Sind die Begungen A und e negativ, so geht zunächst bei der Belegung e und ter dem Kamm g die positive Ladung der Vorderfläche der Scheibe

<sup>1</sup> Resset i N emento [2] II, p 5, 1874" — 2) Der Hulfsconductor ist ich Anwei im zwei i diametraler Hulfskämme durch Holiz (Pogg. Ann 17, ) — 1805) zuerst von Poggendorff (Berl Monatsber, Febr. 1867) suszet worlen.



# Wirkung des Querconductors.

z ebenso vor sich, wie früher, ebenso der Process vor der Spitze nd dem Kamme B'. Ist aber hierbei der von A'N isolirte Conor PB' so stark positiv geladen, dass nicht mehr positive Elektät von der Scheibe auf ihn übergeht, so gelangt letztere bis an Kamm h des Querstabes, wo sie sich mit der von g kommenden stiven ausgleichen kann. Dadurch wird verhindert, dass diese posi-Elektricität bis zur Spitze a und Kamm A' kommt und so die Lag umgekehrt wird. Auch die Kämme A' und B' der nicht verbunen Conductoren A'N und B'P nehmen an der Ladung der Scheibe il, indess in geringerem Grade als die Kamme g und h des Querstada in ihnen stets freie Elektricitäten zurückbleiben, welche der Verlung der Elektricitäten in ihnen durch die Belegungen und den ergang der betreffenden Elektricität auf die Vorderfläche der Scheibe jegenwirken. Wenn daher die einzelnen Stellen der Vorderfläche Scheibe beim Vorübergang bei dem Kamm A' und bei getrennten ductoren A'N und PB' bereits positiv geladen sind, so kann sich e Ladung beim Vorübergang bei Kamm g noch so weit steigern, schon bei  $\alpha_1$ , wenn die Conductoren A'N und PB' allein, aber mit nder verbunden verwendet worden wären, sonst aber die Abstände Kämme und Belegungen von der beweglichen Scheibe bei au und y. ebenso bei  $\beta_1$  und  $\eta$  die gleichen wären.

Das Verhältniss ist ganz dasselbe, wie wenn ein Körper, der einer vachen Influenz ausgesetzt gewesen ist, nunmehr einer stärkeren tenz im gleichen Sinne unterworfen wird, durch die er auch stärker den wird 1).

Somit erscheinen in diesem Fall die gleichen Lichterscheinungen len beiden, je den verbundenen Belegungen A und e, sowie B und f enüberstehenden Kämmen A' und g, sowie B' und h. Sind die Conoren A'N und PB' mit einander verbunden, so ladet sich gleich vor in die Scheibe bis zum Maximum.

Liegen dann die Belegungen e und f etwas weiter von ihr ab oder Kämme g und h etwas näher daran, so kann, indem Kamm g von positiven Elektricität der Vorderfläche der Scheibe stärker influenzirt 1, als von der negativen Belegung e und ebense Kamm h von der gegenüberstehenden negativen Vorderfläche stärker als von der poven Belegung f, aus g negative, aus h positive Elektricität auf die eibe übertreten und so ihre Ladung schwächen. Dann sind die Lichtheinungen von den Kämmen A' und g einander entgegengesetzt, aso von B' und h?

i) Riess, Berl. Monatsber. 1870, p. 1°. Poggendorff, Berl. Monatsber., p. 275°; Pogg. Ann. 141, p. 161, 1870°. — i) Vgl. hierüber Riess, Berl. ataber. 1870, p. 1°. Die oben gegebenen Erklärungen weichen an den bes. § 261 erwähnten Punkten von denen von Riess ab. — Bei einer andeaber weniger empfehlenswerthen Construction von Holtz (Pogg. Ann. 136, 171°) werden ausser den, kleinen Belegungen gegenüberstehenden Construction.

- 126

Läset man die Belegungen A und B fort, so dass nur die Beleguse und f direct durch Leiter mit den Spitzen b und a verbunden l. so wirkt die Maschine ebenfalls: da hierbei indens nur von der Vorfläche der rotirenden Scheibe Elektricität auf die Conductorenkamme and B' übergeht, die Influens der Belegungen A und B aber fortfälk, st die Wirkung schwächer.

Mittelet des Querstabes kann man bei einer Maschine, welche z. R. e denselben zwischen den Kugeln N und P der Conductoren 7 cm ze Funken giebt, unter Anwendung der vier Belegungen A. B. c. f Funkenlänge auf 16 cm., unter Benutzung der Belegungen e und f in auf 14,5 cm steigern 1).

Die Ausgleichungen der Elektricitäten im Querstab kann man direct hweisen, wenn man ihn in der Mitte unterbricht und daselbet eine cuirte Entladungsröhre einschaltet 1). Die Lichterscheinungen in deren geben die Richtung des Stromes an, welche nach den oben anebenen Regeln wechselt.

Ebenso wie bei direct verbundenen Conductoren ist auch bei Einaltung einer Entladungsröhre swischen ihnen der Querstab überflüssie. sur Entladung in derselben nur ein geringes Potential erforderlich ist 1.

Zu nahe darf man die Kämme des Querconductors nicht an die ductorkämme bringen, da sie sonst den Conductoren durch Spitzeskungen Elektricität entziehen. Man kann dies nachweisen, inden 1 den Querstab isolirt und eine der Elektroden ableitet. Der Quer-) ladet sich dann bei zu grosser Nähe mit der Elektricität der nicht elesteten Elektrode 4).

Mit wachsender Funkenlänge zwischen N und P muss deshalb der ikel zwischen den Conductoren und dem Querstab vergrössert werden. gt die Funkenstrecke näher an dem positiven Elektrodenhalter. n man den Querstab den Elektroden mehr nähern, als im gegenthei-

oren, noch deren zwei andere, im Winkel von je 90° gegen die ersten geite, ebenfalls mit Kämmen versehene Hülfsconductoren der Scheibe gegenreestellt, von denen ein jeder mit dem ihm in der Bichtung der Drehung Schabe folgenden Conductor verbunden ist. An den Hülfscondnetoren wirhier namentlich die auf der festen Scheibe allmählich sich herstellendes

ungen influenzirend.

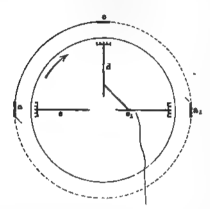
<sup>1)</sup> Ruess, Berl Monatsber. 1870, p. 1\*; Pogg. Ann. 136, p. 171\*, — 7) Pog-dorif, Berl Monatsber. 1870, p. 275\*; Pogg. Ann. 141, p. 161, 1870\*. eler die Vorgange, wenn man eine Influenzmaschine ohne oder mit Hülfinctor, un letzteren Falle mit oder ohne grosse Papierbelege, sei es durch dene Flaschen ladet, die mit den Elektroden verbunden sind, sei es durch Strom einer anderen Maschine, auch bei Vertauschung der diametralen Eleken mit dem Hulfsconductor; siehe die ausführliche Abhandlung von Pog-86, 1876\*.

### Maschine von Riess.

ligen Falle, wohl weil in diesem Falle die negative Elektricität, die sich wesentlich zuerst entladet, eine geringere Dichtigkeit erhält 1).

Eine andere Art, das Umschlagen der Maschine zu verhindern, ist 269 von Riess?) angegeben worden. Er bringt an derselben, Fig. 56, drei

Fig. 56.



Beleguegen a and  $a_1$  and  $c_2$ je im Abstand von 900 an. von denen a und c mit einander verbunden sind, und drei Conductoren e, e, und d mit Kämmen an denselben, von denen d und e. verbunden und zur Erde abgeleitet sind. - a sei positiv, a, negativ geladen. Ist der Conductor e zu stark geladen, so dass sich die zwischen e und a hindurchgehende Scheibe nicht mehr negativ ladet, so wirkt der Hülfsconductor mit dem Kamm d ganz ebenso, wie

der Querstab der Holtz'chen Maschine und vermittelt von Neuem eine normale Elektrisirung der Scheibe. Die Verbindung von  $e_1$  mit der Erde bedingt zugleich eine stärkere Ladung des Kammes und der gegenüberliegenden Scheibentheile durch die Influenz von  $a_1$ ; indess kann die ungleiche Vertheilung der Elektricitäten auf beiden Conductoren in Folge ihrer ungleichen Ausdehnung zuweilen störend wirken.

Würde man an der festen Scheibe vier Belege mit nach der- 270 selben Seite gerichteten Spitzen im Abstand von je 90° anbringen, vor jeder an der rotirenden Scheibe einen Conductor mit Spitzenkamm befestigen, die diametral gegenüberstehenden Conductoren unter einander und je mit einer Kugelelektrode verbinden, so erhielte man die doppelte Elektrisitätsmenge, wie vorher, da nunmehr auch die Zahl der Erregerstellen die doppelte ist 3).

Statt durch Erregung der Belegungen kann man die Influenz- 271 maschine erster Art auch durch Verbindung der getrennten Conductoren mit den beiden Belegungen einer geladenen Leydener Flasche oder den

<sup>1)</sup> Poggendorff, l. c. — 2) Riess, Pogg. Ann. 140, p. 168, 1870°; Abb. 2, p. 69. Eine Beschreibung einer solchen Maschine Riess, Berl. Monataber. 1874, p. 196°; Abb. 2, p. 78°. — 3) Poggendorff, Berl. 1869°; Pogg. Ann. 189, p. 158°.

Wiedemenn, Richtrichts. IL.

entgegengesetzt geladenen inneren Belegungen zweier aussen verhundene Flaschen erregen, wenn man dabei die Scheibe in Drehung versetzt i

Besitzt die Maschine keinen dismetralen Hülfsconductor, so zeige die Kumme durch ihre Lichterscheinung die Ausströmung der ihner zuertheilten Elektrichtsten; die Flaschen entladen sich vollständig, dass aber laden sie sich wieder im entgegengesetzten Sinn u. s. f. Schalte man eine Geinsler sche Köhre oder ein Galvanometer zwischen den Belegungen der Flaschen und den Kämmen ein, so kann man die abweck selnde Richtung der Ströme zwischen denselben nachweisen.

Bei dem diametralen Conductor dauert dagegen das Ausströmen der Elektricitäten der Flaschen aus den Elektrodenkummen nur kurze Act alsbald erscheinen die entgegengesetzten Lichterscheinungen zuerst auf dem nächstliegenden Kamm des diametralen Conductors, dann nuch auf der betreffenden Elektrode. Die Flaschen laden sich immer stärker in ursprünglichen Sinn bis zu einem Maximum?).

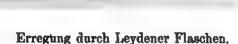
Verbindet man die eine Elektrode der Maschine ohne diametrales Conductor mit einer einseitig belegten Glasplatte, die andere mit einer kleinen auf der anderen Seite der Platte angebrachten Scheibe oder Spitze, und ist letztere mit dem mit der positiv geladenen Flasche verbundenen Kamm verbunden, so erhält man, wenn eine Entladung zwischen den einander genäherten Elektrodenkugeln eintritt, eine Liebterscheinung, wie wenn man eine Franklin'sche Batterie unter Verbindung ihres negativen Pols mit der Spitze, ihres positiven mit der Belegung der Glasplatte entladen hatte und umgekehrt. Achnliches zeigt sich an den Rändern der mit den Elektroden verbundenen Belegungen einer Franklin'schen Tafel.

Im Moment also, wo der Funken zwischen den Elektrodenkugelt ubergebt, ist der mit der positiven Elektrodenkugel verbundene Kammund Zuleiter zu der unbelegten Seite der Platte negativ geladen. Es kann also keine Umkehrung der Maschine eintreten; der Elektricitätsstrom derselben entladet sich gleichzeitig mit der Glasplatte durch die Kugeln. Sind aber die Kugeln zu weit von einander entfernt, so kann sich letzterer nicht zwischen ihnen ausgleichen, er ist dem Strom der Maschine entgegengesetzt, entladet sich durch die Kamme auf die Scheibe und bewirkt die Umkehrung.

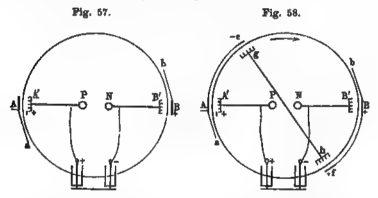
273 Die Ursachen dieser Erscheinungen sind die folgenden 1): Wird ohne diametralen Conductor die aus der positiv geladenen Flasche durch den damit verbundenen Kamm A', Fig. 57, auf die Vorderflache der drebharen Scheibe ausstromende positive Elektricität bis zum anderen nega-

<sup>1)</sup> Rossetti N Cimento [2], 11, p.5, 1874° — 2) Poggendorff, Berl Mcnatcher 1870, p. 175°, Pogg Ann. 141, p. 161, 1870°. — 3) Rossetti, Lr. Ferrici, N Cimento 10 p. 49, 1873° — 4) Rossetti, Lr.





tiven Kamm B' fortgeführt, so entladen sich allmählich die Flaschen. Da aber auch die dem letzteren Kamm gegenüberliegende Belegung B der festen Scheibe ihre negative Elektricität durch die Spitze b auf die Hinterfläche der drehbaren Scheibe strömen lässt und sich dadurch positiv ladet, so strömt bei weiter gehender Entladung der Flaschen der Kamm B' negative Elektricität auf die Scheibe, die mit B' verbundene Flasche ladet sich entsprechend positiv.



Mit diametralem Conductor, Fig. 58, bewirkt die an die Scheibe vom positiven Kamm A' abgegebene positive Elektricität alsbald an dem derselben Belegung zugekehrten Kamm g eine Ausströmung von negativer Elektricität, während der andere Kamm h positive Elektricität auf die Scheibe treten lässt. Gelangt diese positive Elektricität auf der Scheibe bis zum Kamm A', so hindert sie nicht nur den Austritt der positiven Elektricität aus A', sondern ladet A' und die damit verbundene Flasche noch stärker bis zu einem Maximum.

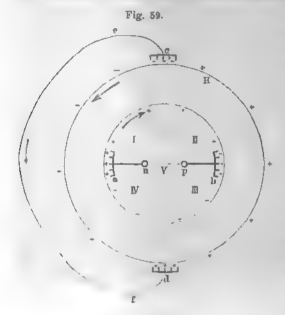
Die durch die Maschine selbst gelieferten Elektricitäten gleichen sich, wenn dieses erreicht ist, durch den diamentralen Conductor aus 1).

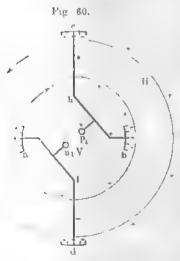
Bei einer anderen Construction von A. W. Holtz?) sind an der 274 Elektromaschine die Belegungen völlig vermieden.

Die einfachste Form dieser "Elektromaschine zweiter Art" ist zunächst schematisch die folgende: Zwei gleich grosse parallel liegende und conaxiale Glasscheiben V und H, welche in Fig. 59 (a.f. S.) als Cylindermäntel gezeichnet sind 3), werden in entgegengesetzter Richtung mit gleicher

<sup>1)</sup> Vergl. eine andere Ansicht von Ferrini (l. c.). Eine Betrachtung der Umkehrungen, bei der auch die Luftverluste berücksichtigt sind, siehe auch Neyreneuf, Ann. de Chim. et Phys. [5] 5, p. 397, 1875\*. — 3) Holtz, Pogg. Ann. 130, p. 128, 1867\*. — 3) Poggendorff, Berl. Monateber. 1872, 817\*; Pogg. Ann. 150, p. 1, 1873\*; auch Biess, Berl. Ber. 1867, 194\*; Pogg. Ann. 131, p. 226\*; Abh. 2, p. 83\*. Weitere Betrachtungen, wenn die eine Scheibe

eschwindigkeit in Rotation versetzt. Jeder von ihnen stehen zwei die etral gegenüber liegende Metallkämme a, b und c, d gegenüber, von men die ersten beiden von den beiden letzteren einen Winkelsbatand





von 90° haben. In Kämme a und b der vorderen oder oberen Scheibe tragen die Elektroden n und g. die der hinteren oder unteren c und d sind zunächst durch einen Draht of metallisch mit einander verbunden.

Hält man vor die Hinterstäche der Scheibe H gegenüber Kamm a eine geriebene Ebonitscheibe, so strömt aus Kamms durch Influenz postive Elektricität auf die Vorderstäche von Scheibe V über, Sind die Elektroden p und

n mit einander verbunden. so geht die negative Elektricität von Kamm a durch Kamm b auf die rechte Seite der vorderen Scheibe V. Eine Geissler'sche Röhre. welche zwischen p und a eingefügt wird, zeigt durch ihre Lichterscheinung die Richtung dieses Stromes an Drehen sich die Scheiben, so dass die elektrischen Stellen von V vor die Kamme e und d kommen, so strömt Kamm c durch Influenz negative, Kamm d positive Elektricität auf die Hinter-

t rt, die andere ruht, siehe Poggendorff, Berl, Monateber, 1874, Jan. 1875, et Pogg Abi, 153 p. 80, 1874

flache von Scheibe H aus, während sich in dem verbindenden Draht of die entgegengesetzten Elektricitäten ausgleichen. Gelangen jetzt die resp. negativ und positiv elektrisirten Stellen der Scheibe H vor die Kamme a und b, so bedingen sie durch Influenz dort ein weiteres, verstärktes Ausatromen von positiver und negativer Elektricität; man kann die erregende Ebonitplatte fortnehmen, die Kugelo der Elektroden n und p von einander entformen und Funken schlagen zwischen ihnen über.

Hierbei polarisiren sich auch die Scheiben selbst. In den mit I und III bezeichneten Quadranten sind ihre Aussenflächen ungleichnamig, in den Quadranten II und IV gleichnumig geladen. Stehen die Glasplatten sohr nabe, so sieht man an ihren Rändern in den letzten beiden Uundranten, namentlich in den positiven, Lichtbüschel hervorbrechen, die der Ladung der Aussenseite derselben gleichnamig aud und starken Ozongeruch verbreiten. Auch erscheinen zwischen den anderen Quadranten der Scheiben viele kleine glangende Fankehen, namentlich gegenüber den Kammen 1), in Folge der Influenz auf ihre einander augekehrten Oberflächenschichten.

Bei dieser Anordnung ist die Richtung des Stromes zwiechen den 275 Elektroden n und p von der Drohungsrichtung der Scheiben unabhängig; nur in dem Drahte fe wechselt die Stromesrichtung mit derselben. Es wird indess nur die vor der einen Scheibe entwickelte Elektricitat benutzt.

Unterbricht man aber den Draht cefd bei h und i (Fig. 60) und verbindet & mit der Elektrode b, i mit der Elektrode a und endlich die Verbindungsdrahte hb und as mit zwei Elektroden n, und pi, so geht zwischen beiden ein Strom positiver Elektricität von pr nach ni über. In diesem Falle ist die in der Figur bezeichnete Rotationsrichtung festzuhalten. Werden die Scheihen entgegengesetzt gedreht, so strömt Kamm d negative, Kamm e positive Elektricität auf die hintere Scheibe aus, während durch die Verbindungsdrahte von i nach a positive, von h pach b negative Elektricität fliesst and so die von den Kammon b und a aus nach den Elektroden a und p fliessende Elektricität neutralisirt. Die Wirksamkeit der Muschine erlischt.

Bringt man vor der Scheibe V ohne die abwechselnden Kamme zu 276 verbinden, wie in Fig. 59, noch einen diametralen Conductor an, der zwei nm etwa 15° gegen die vier schon vorbandenen Kamme gedrehte Kamme trägt, so befördert er bei der gezeichneten Drehungsrichtung die Wirkung zwischen den Elektroden a und p. Dabei müssen seine Kamme vor den Quadranten I und III stehen.

Ist númich die Maschine bei verbundenen Elektroden n und p errogt und zieht man letztere aus emander, so konnen sie in Folge

<sup>1)</sup> Bereits von Holtz beobschiet.

der Ansammlung der negativen Elektricität in a und der positiven in p nur Elektricitat auf die vordere Scheibe ausstromen und somit wurde auch die Influenz auf die hinteren Kämme abnehmen.

Ist aber vor der Trennung der Elektroden der diametrale Conductor zwischen den Quadranten Lund III angebracht, so kann er nach der Trennung der Elektroden von der stärker elektrisirten Hinterscheibe stärker influenzirt werden als von der näheren, aber schwächer elektrisirten Vorderscheibe, er giebt aus dem Kamm vor I positive, aus dem vor III negative Elektricität aus und ladet so die Scheibe von Neuem, so dass die Kamme a and d starker influenzirt werden. Im diametralen Conductor entsteht. wenn die Elektroden in Contact sind, ein positiver Strom von I nach Ill. wenn sie weit getrenut sind, von III nach I. Im letzteren Falle wirkt der Querconductor also verstarkend. Verbindet der diametrale Conductor die Quadranten II und IV, so strömt durch die Influenz beider Scheiben aus seinem Kamm vor II negative, aus dem vor IV positive Elektricität aus, wodurch der Austritt der betreffenden Elektricitäten aus den Kömmen b und a noch mehr gehemmt wird und die Wirkung abnimmt. Steht der Conductor in verticaler Lage, so dass seme Kamme den Kämmen e und d gegenüberliegen, so strömen die je einander gegenüberliegenden Kamme des Conductors und die Kamme an der hinteren Scheibe die gleichen Elektricitäten aus und vernichten so ihre Wirkungen.

277 Fig. 61 giebt die Anordnung einer solchen Maschine entsprechend dem Schema Fig. 60, bei der die Scheiben borizontal gelegt sind.



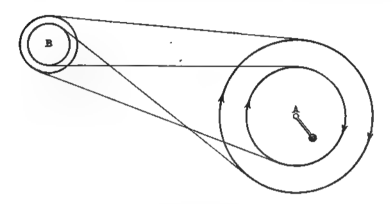
Fig. 61.

Fig. 62 zeigt einen Schnurlauf, durch den vermittelst der Kurbel A auf einfache Weise die entgegengesetzte Brohung der auf die Axe B aufgesetzten Scheiben erzielt werden kann.

## Construction von Holtz.

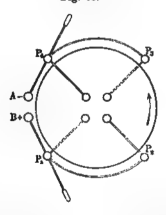
Sind die Elektroden der Holts'schen Maschine zweiter Art so weit 278 von einander entfernt, dass keine Funkenübergänge zwischen ihnen die Ausgleichung ihrer Elektricitäten vermitteln, so treten Umkehrungen der Ladungen ein, wie man an den veränderten Lichterscheinungen an den Aufsaugekämmen wahrnimmt 1).

Fig. 62.



Sind in der Figur 63  $P_1$  und  $P_3$  die der unteren,  $P_2$  und  $P_4$  die der oberen Scheibe gegenüberstehenden Kämme und sind die mit den

Fig. 63.



Kammen  $P_1$  und  $P_2$  resp.  $P_3$  und  $P_4$  verbundenen Elektroden B und A positiv und negativ geladen, so sind die elektrischen Zustände der Scheiben:

l, N. Cimento 16, p. 131 u. 185, 1876.

obere Scheibe					untere Scheibe			
unter	$P_1$	$P_2$	$P_{3}$	$P_4$	$P_1$	$P_2$	$P_{1}$	$P_4$
Anfang	0	+	0 '	_	+	0	.—	0
nach 1/4 Drehung	z	0	4.	0	Ó	_	0	+

In Folge dieser Ladung der Scheiben strömt aus  $P_1$  und  $P_2$  rest die untere und obere Scheibe positive Eicktricität, aus  $P_2$  und I dieselben Scheiben negative Elektricität aus, wodurch die positiv dung von I und die negative von I vermindert wird. Die Ladun Scheiben ist dann bei Beginn und Ende des sweiten Drehungsadranten:

	obere Scheibe					untere Scheibe			
unter	$P_1$	$P_1$	$P_1$	$P_4$	$P_1$	$P_{1}$	$P_3$	$P_{\bullet}$	
Beginn (2. Q.)		+	+	_	+	_	_	+	
Ende (2. Q.)	_		+	+	_	_	+	+	

Wiederum strömt jetzt aus  $P_1$  und  $P_2$  auf die untere und ober zeibe durch Influenz positive, aus  $P_3$  und  $P_4$  negative Elektricitä durch von Neuem die Ladung von A und B vermindert wird. Is n die auf den Scheiben vorhandenen Elektricitäten dadurch neutre rt resp. umgekehrt werden, ist bei Beginn des dritten Drehungs adranten:

Die Scheiben sind also in demselben Zustand wie bei Beginn de eiten Drehungsquadranten, so dass dieselben Verhältnisse in jeder genden Quadranten sich wiederholen.

Sind dadurch die Elektroden A und B unelektrisch geworden un auf entgegengesetzt bis zum Maximum geladen, so kann am End i betreffenden nten Drehungsquadranten keine Ausströmung vocktricttat auf die Scheiben eintreten, sie bleiben geladen, bis nac er weiteren Drehung um einen (s. + 1 ten) Quadranten ihre Ladung is

	(	bere S	ich ei be	9		untere	Scheit	<b>96</b>
naten	$P_{\rm L}$	$P_2$	$P_3$	$P_4$	$P_1$	$P_{g}$	$P_{2}$	$P_4$
	+	_	-	+		+	+	_

Auch hier kann, da die untere Scheibe z. B. über  $P_1$  negativ is i über wiegend influenzirend wirkt, nicht positive Elektricität aus des amehr negativen Kamm  $P_1$  austreten n. s. f., die Scheiben drehen sie ih um einen n+2 ten Quadranten ohne neue Elektricitätsübergängt n. also um einen Halbkreis, bis an das Ende des n+2 ten Quadrantes die Ladungen sind:

abere Scheibe

untere Scheibe

 $P_{\gamma}$ Pr  $P_{i}$ quten 4

 $P_1$  $P_{i}$  $P_{\lambda}$ 4.

Jetzt ist gerade die umgekehrte Ladung wie am Ende des zweiten nadranten eingetreten.

Bei verschiedener Capacität der mit den Elektroden verbundenen 279 enductoren muss die durch die Aenderung der Lichterscheinungen an in Elektroden erkennbare Umkehrung stets bei gleichem Potential einsten. Setzt man also 1) an die Elektroden zwei ie 1 m lange Zinkrlinder von etwa 21 cm Durchmesser mit abgerundeten Enden, in welhen sich eben solche Cylinder verschieben lassen, so entspricht die uer jeder Periode der Capacitat der Conductoren, also cet. par. ihro inge. Dies gilt sowohl, wenn beide Elektroden mit den Zinkconducran, oder nur eine verbunden und die andere abgeleitet ist. Mit abnohendem Feuchtigkeitsgrad nimmt im Allgemeinen die Zeit der Perioden zu einem Maximum ab und steigt bei weiterer Verminderung der suchtigkeit wieder. Je trockner die Luft ist, deste grosseren Einfluss I die Zeit der Perioden hat die Veränderung der Oberflache.

Daze die zwischen den Perioden der abwechselnd gerichteten Wirang der Maschine liegenden Perioden der Unthätigkeit derseiben je - Umdrehung der Scheiben entsprechen, hat Pieruzzi gezeigt, indem das Verschwinden und Wiedererscheinen der Lichterscheinungen teleraphisch an einem Registrirapparat notirte. Sie umfassten statt 0,5 p. 0.554 bis 0.788 Umdrehungen.

Die Elektroden A und B kehren nach dem Obigen ihre Polarität 280 cht zugleich mit den Elektricitätsströmen von den Scheiben zu den mmen um, sondern innerhalb der Unthätigkeitszeit der Muschine. an kann dies boobachten, wenn man die Elektroden mit dem grossen sehevlinder verbindet, resp. die eine derselben dabei zur Erde abitet. Bringt man auf das äusserste Ende des einen Blecheylinders in Henley'sches Quadrantelektrometer, so zeigt es beim Aufhoren a Lichterscheinungen eine Maximalablenkung, fallt aber sogleich reder, woranf die Lichterscheinungen wieder anstreten und das Elekometer von Neuem langsam zum Maximum ansteigt. Ist der mit der men Elektrode verbundene Leiter sehr gross, so kann man auch von ihm pen langen Draht zu einem Funkoumikrometer leiten, welches andeeseits mit einem Rohnenberger'schen Elektrometer verbunden Der Ausschlag zeines Goldblattes wechselt dann mit dem jedesdigen Eintritt einer neuen, am Henley'schen Elektrometer zu beobhtenden Ladungsperiode. Die Zeit zwischen der Neutralität der Elek-

<sup>1)</sup> Pieruzzi, l. c.

oden und ihrer Maximalladung ist dieselbe, in welcher zuerst die ifangs an einander gepressten Elektroden nach ihrer Trennung von nander das Maximum ihrer Ladung annehmen.

Werden statt der die Elektroden vergrössernden Conductoren, z. B. Leydener Flaschen, mit ihnen verbunden, so finden die inkehrungen in Folge der grösseren Capacität derselben langsamer att, jedoch ganz in derselben Weise, wie in jenem Falle. Man kann inn auch ausser durch das Elektrometer die Zunahme der Ladung der lektroden in jeder Periode beobachten, indem man sie zu bestimmten eiten nach einer Umkehrung einander nähert und die Zunahme der ihlagweite zwischen ihnen beobachtet. In einer Geissler'schen öhre, welche zwischen der einen Elektrode und der damit verbundenen elegung des Condensators eingeschaltet ist, kann man sehr gut die zwechselnde Richtung des Elektricitätsstromes in jeder Periode wahrehmen.

Mit wachsender Drehungsgeschwindigkeit der Scheiben acheint die nit einer Periode in trockner Luft ab-, in feuchter zuzunehmen, was wohl cundären Elektricitätsverlusten zuzuschreiben ist. Wird hierbei der indensator von der Maschine losgelöst, wenn die Lichterscheinungen i den Kämmen verschwinden, so ist die Maschine nicht mehr thätig. e Kämme sind entladen; indess ladet sie sich alsbald wieder bei Verndung mit demselben. Lässt man den Condensator in Verbindung mit ir Maschine, bis er sich zum Maximum geladen hat, und hört dann die aschine auf zu wirken, so wirkt sie wieder, wenn man den Condensart durch abwechselade Verbindung seiner Belegungen mit der Erde partil (aber Liebt zu schr) entladet.

Wird die unt dem Condensator verbundene Maschine gerade beim erschwinden der Lichterscheinungen angehalten, so wird die Maschine i der Drehung nach einigen Minuten wieder activ, aber in entgegensetztem Sinn Dasselbe geschieht, wenn nach Loslösung des Condentors die Elektroden der Maschine unter sich und dann wieder getrennt it dem Condensator verbunden werden.

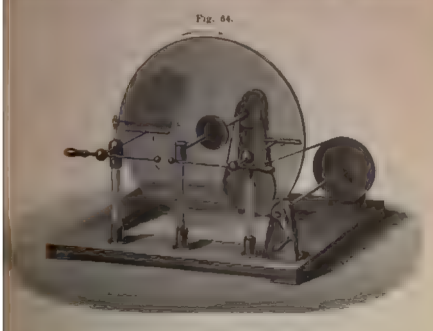
Selbstverstandlich kann man nach der Ladung des Condensators ih die Belegungen desselben vom Dielektricum abheben, dann wieder flegen und nachher wiederum durch Verbindung derselben mit der aschne die letztere erregen.

In anderer Weise als durch den Queretab oder die Hülfsconductoren chindert Kundt<sup>1</sup>) die Umkehrung der Ladung der Influenzmaschine rei Virbindung derselben mit einer Reibungselektrisirmaschine.

Da durch einen Schnurlauf in Rotation versetzte Glasscheibe, g. 64, reibt sich auf der Hinterseite an einem auf einer isolirenden

<sup>1)</sup> K (nd+ P)g; Ann. 135, p. 484, 1868\*

Glasstange aufgestellten, mit einem Seudenflügel von nicht ganz einem Quadranten Umfang versehenen amalgamirten Kissen K, welches durch eine Feder gut gegen die Scheibe gedrückt wird. Auf der Vorderseite der Scheibe, dem Reibkissen gegenüber und in einem Abstand von 1800 davon sind zwei, wie bei der Holts'schen Maschine mit Conductoren



verschene Spitzenkämme isolist aufgestellt. Die Axe und die Ständer für die Kämme sind aus Glas gefertigt. — Beim Drehen gab eine Maschine mit 20 zölliger Scheibe einen continuirlichen Funkenstrom von 1 bis 1,5 Zoll, mit einer Doppelflusche Funken von 5,5 Zoll (par.) Länge.

Bei der Drehung der Scheibe wird die geriebene Hinterseite bei K positiv. Bei Drehung um 180° influirt dieselbe auf dem der Vorderseite gegenüber liegenden Kamm II negative Elektricität, welche auf die Vorderseite der Scheibe überströmt, wahrend der Conductor P daselbst positiv geladen wird. Dreht sich die Scheibe wieder um 180°, so geht ein Theil der negativen Elektricität zum Kamm I vor dem Reibzeug. Der Conductor N ladet sich negativ. Jetzt beginnt das regelmässige Spiel der Maschine Da das Kissen isoliet ist, so wird es durch die fortgesetzte Reibung stark negativ geladen, so dass auch noch durch seine luftuenz viel positive Elektricität aus dem Kamm I zur Scheibe überströmt, der Conductor N desselben sich stark negativ ladet. Bei weiterem Drehen um 180° geht die positive Elektricität der Vorderseite direct auf Kamm II über, die auf der hinteren Seite wirkt influirend. So ist stats bei der Drehung der Scheibe,

wenn die Theile ihrer Hinterfläche z. B. vom Reibzeug nach oben und dann zu Kamm il gehen, ihre obere vordere listste positiv, die unter Halste negativ geladen. Mittelst directer Versuche kann man der Ladung nachweisen. Ist beim Vorbeigang der Scheibe bei dem Reibzeug die positive Elektricität ihrer Hinterseite durch die negative der Vorderseite gebunden, so influirt nur die diehtere Elektricität des Reibzeug aelbet. Wird das Reibzeug abgeleitet, so sinkt die Wirksamkeit, noch mehr bei Ableitung des positiven Conductors.

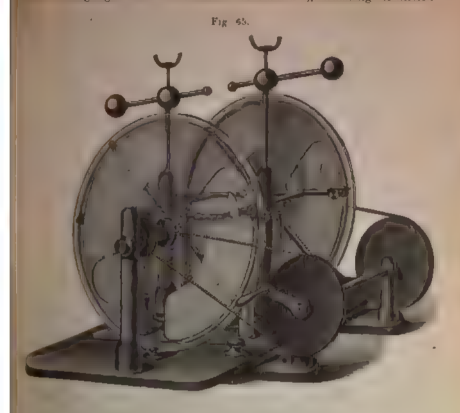
Die Maschine ist weniger empfindlich gegen den Einfluss der Leftfeuchtigkeit, als die von Holtz, sie liefert indess auf den Conductoren mehr positive als negative Elektricität, da der positive Conductorsowohl vom Reibzeug wie von der Scheibe, der negative nur von letzterer beeinflusst wird. Werden die Conductorenkugeln zu weit von einander entfernt, so kehrt sich indess die Ladung nicht um, da die Reibung die Richtung derselben erhalt, indess sinkt die Spannung au den Polen betrachtlich, was durch den Querstab vermieden werden kann. 1).

283 Um die Erzeugung der Elektricität in der Holtz'schen Maschier zu verstärken, hat Poggendor(f²) zwei solcher Maschien mit einander vereint. Die drehbaren Scheiben derselben (Fig. 65) sind in Abstand von etwa 10 cm auf derselben Aze befestigt und vor ihaer stehen ausserhalb die festen Scheiben, deren Fenster und Papierbelegungst mit den Spitzen von der einen Seite der Maschine aus geschen zeh gegenseitig decken. Zwischen den drehbaren Scheiben rühen auf inflirenden Füssen horizontale Messingröhren mit horizontalen Kammes an den Endon, welche den Ansatzen der Spitzen an den Belegungen gerade gegenüber stehen. Dieselben tragen verticale Messingröhren, die oberhalb in durchbohrte Kugeln enden, durch welche die Elektroden gesteckt sind. Diametrale Querstäbe mit radial gestellten Kämmen and vor jeder drehbaren Scheibe vor den von den Spitzen abgekehrten Enden der Belegungen angebracht.

Bei einer etwas bequemeren Construction von Ruhmkorff sind die festen Scheiben innerhalb angebracht, die rotirenden Scheiben anwebalb. Von aussen stehen ihnen wie hei den gewöhnlichen Holtz'scheib Maschinen die Conductorenkämme gegenüber, welche durch Diermoge Metallstücke mit den Elektroden verbunden sind.

<sup>1)</sup> Carré Mateurt traite 2 p 202° Carl Rep 6, p 82, 1870°) bringt vet de Vordersiste e me p trier les tiles oder biscots cobe zwei dametral generatur ste soch Metallkathere om deren enter d'abjeduité, deren at letter R interior Conferent et la ben od. Auf der Hinterseite rourt d'aggenitéer explaine un einem an dig mirren Rei verig sob mehr le Olissoch de. in Loi 6 gegan ber in einem haben p attention beging unt Spaten, wie her der Holtz sohn Marchane, algebracht (Arbeit his arch Winter in Le 2) Poggien derff, Beni Manatsber 1877, 275°, Poggi Ann. 141 p. 161, 1870°.

Soll die Maschine wirken, so müssen die einander gegenüber stehen- 284 den Belegungen der so vereinten Maschinen gleichnamig elektrisch

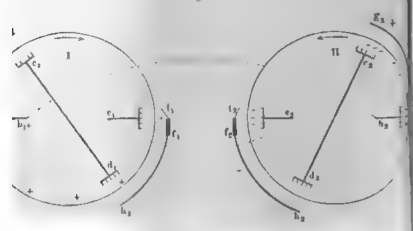


werden, also die ihnen gegenüber stehenden und mit einander verbandenen Kamme gleichartig erregen.

In der schematischen Figur 66 (a. l. S.) sind I und H die beiden drehbaren Scheiben,  $a_1g_1$  und  $a_2g_2$  resp.  $f_1h_1$  und  $f_2h_2$  mit ihren Spitzen  $s_1$  und  $s_2$ , sowie  $t_1$  und  $t_2$ , die einander gegenüber liegenden Belegungen, ebanso sind  $b_1$  und  $b_2$  sowie  $c_1$  und  $c_2$  die jeweilig mit einander verbundenen, einander benachbarten Kamme,  $c_1d_1$  und  $c_2d_2$  die ebenfalls paralleten Hülfsconductoren beider Hälften der Maschine. — Die Maschine wird erregt, indem nur eine Belegung, z. B.  $a_1$ , mit einem durch Reibung elektrisiten Körper, besser mit dem Knopf einer geladenen Leydener Flasche berührt wird. Der Process verhiuft dann im Wesentlichen in folgender Weise. Ist die Belegung  $a_1$  der Hälfte 1 der Maschine positiv elektrisitense strömt von dem gegenüber stehenden Kumm  $b_1$  negative Elektricität auf die Scheibe I über, positive Elektricitat begiebt sieh zu Kamm  $b_1$  und stromt von dort auf Scheibe II. Dadurch wären zunschst die ver-

ındenen Kämme noch entgegengesetzt geladen. Die auf Scheibe II von hergetretene positive Elektricität vertheilt die Elektricitat von Belegung; die negative Elektricität sammelt sieb vor  $b_2$  und strömt aus der beschbarten Spitze  $s_2$  auf die Hinterfläche der Scheibe II, die positive samelt sieh bei  $g_2$  gegenüber dem Kamm  $c_2$  des Hülfsconductors. Dreht siehe vor  $b_2$  positiv elektrisirte Stelle von Scheibe II, bis sie dem letzteren

Fig. 66.



genübersteht, so strömt aus ihm negative Elektricität auf die Scheibe nd he Belegungen nur kurz, so dass die Kämme des Hülfseonductors ibelegt in Steden der Scheibe gegenüber stehen, so kann man entrechand to Dunkeln beobachten, dass die Lichterscheinungen von b. . I cq vers landen sand. Die aus ca ausströmende negative Elektricität r nag nicht nar daselbst alle freie positive Elektricität zu neutralisiren, n lert, kann miglicher Weise auch die Scheibe auf der Vorderfläche negativ den, wenn die Inflaenz der positiven Elektricität der Belegung a. g. bei hinbinglich stark ist, um auch die Influenz der negativen Elektricität it der Hinterfliche der Scheibe II zu überwiegen. Gelangt die elektride Stelle der Scheibe II bis vor die Spitze t, so giebt ihre Hinterfläche re negative Ladung daselbst an Belegung f2 h2 ab. Da bei der Drenig der Schalle I die von by aus kommende negative Elektricität ihrer · lerfluche (die event. durch die aus Kamm e, ausströmende positive ktricht ein wenig geschwächt sein kann, obgleich die bei g1 positive legung a  $g_1$  dem zum Theil entgegenwirkt), in  $t_1$  ein Ausströmen pomter El-ktricitat auf die Hinterfläche von Scheibe I veranlasst, so ladet h die Betegung f, h1 selbst negativ, und nunmehr sind die für den ing der Maschine erforderlichen Verhältnisse hergestellt. In den erbindungsstaben der Kämme bi und by sowie ei nud eg flieset kein ektricit itsstrom mehr, wie man sich nach Puggendorff bei Unterbrechung derselben und Einschaltung einer Entladungsröhre in die Unterbrechungsstelle überzeugen kann 1).

An der Poggendorff'schen Doppelmaschine hat Rossetti (l. c.) 285 keine periodische Umkehrungen wahrgenommen, wenn die Elektroden weit getrennt und mit einem Condensator, sowie etwa mit zwei mit den ausseren Belegen verbundenen Flaschen, und beide Scheiben mit den diametralen Conductoren versehen sind. Nur wenn der diametrale Conductor der einen entfernt wird, so wechselt sie ihre Polarität, so dass beide Maschinen einander entgegen wirken, dann kehrt sich auch in der auderen der Strom um, beide wirken in gleichem Sinne u. s. f.

Während bei den Holtz'schen Maschinen durch Uebertragung der 286 an einer Stelle der Scheibe erregten Elektricität auf die an einer auderen Stelle erregende Belegung allmählich die Quantität der erregenden



Fig. 67.

und somit auch der erregten Elektricitaten vermehrt wird, wird in der 8. 256 beschriebenen Maschine von Topler durch die Influenz der Elektricität einer festen und permanent geladenen Platte auf einen gleichnamig influenzirten Stanniolstreifen das Potentialnivenu der ent-

Vergl Poggendorff Berl, Monatsber 1871, p. 514°; Pogg. Ann. 14°
 p. 1, 1872° und namentheh auch Riess, Berl, Monatsber 1876, p. 234°,
 p. 65.

sprechenden Elektricität in den Elektroden an der Entladungestelli gestellert.

Dasselbe Princip hat Töpler bei einer Reihe anderer Maschins mit vielfachen Erregungsstellen angewendet, durch welche zum The relativ sehr grosse Elektricitatsmengen erzeugt werden können. Eine Maschine dieser Art ist z. B. die folgende. Auf einer festen Glasplattsind zwei Papierbelegungen Aund C. die "Vertheiler", Fig. 67 (a. v. S.), azgebracht. Vor derselben rotirt eine Glasscheibe, auf welche eine Anzah "Uebertrager", Stanniolblättehen geklebt sind, deren jedes eine me Messingblech bekleidete, in der Rotationsrichtung nach beiden Seiten dachformig abfallende Erhöhung trägt. Die wie bei den übrigen Maschinen eingerichteten Elektroden E und F tragen Besen von silber übersponnenen Fäden oder Schleißedern, welche bei der Drehung de Scheibe über die Uebertrager hinweggleiten.

Sind die Belegungen A und C entgegengesetzt, z. B. A positiv, C negativ geladen, so influenziren sie in den ihnen gegenüberstehenden

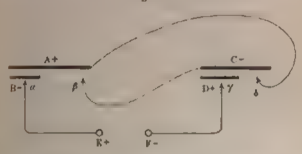


Uebertragern B und D, welche gerade mit den Elektroden durch die Federn communiciren mogen, die entgegengesetzten flektrieitäten und stassen die gleichnamigen ab B wird negativ, E positiv, D positiv, F negativ. Beste sich die Scheibe, so gelangt der negative Vebertrager B zur megativen Elektrode F, zu der ihre negative Elektricität auch noch in Folge der Abstossung Seitens des negativen Vertheilers C übergeht

und so die Ladung daselbst steigert. Das Analoge geschieht, wenn der Uebertrager D von F nach E gelangt. Ebenso wirken alle übrigen Uebertrager.

Vallkommener lässt sich diese Steigerung der Ladung nach Töpler!) durch eine Complication erreichen. Zunächst ist die rotirende Scheibe, Fig. 68, mit den Uebertragern ganz wie bei der erwähnten Maschine eingerichtet. Die Elektroden tragen horizontale Spitzenkämme, an denen die gerade den Uebertragern gegenüberstehenden Spitzen durch Schleiffedern ersetzt sind. Die feste Scheibe mit den vertheilenden Belegungen A und C ist von oben nach unten in zwei Hälften zerschnitten, um den Uebergang der Elektricitäten zu verhindern. Vor der rotirenden Scheibe sind ausserdem an einem diametralen, schräg gestellten Glasstabe zwei Holzkugeln befestigt, welche obenfalls auf den Uebertragern schleifende

Fig. 69.



Federn tragen, die mit den hinter ihnen befindlichen Belegungen der festen Scheibe verbunden sind.

Das Smel der Maschine ist wesentlich das folgende:

Es seien A und C, Fig. 69, die Vertheiler, B und D die ihnen gerade gegenüberliegenden, durch die Federn  $\alpha$  und  $\gamma$  mit den Elektroden E und F communicirenden Uebertrager.  $\beta$  und  $\delta$  seien die mit A und C verbundenen Federn. A sei positiv. C negativ. In der gezeichneten Lage zicht A die negative Elektricität des Systems EB gegen B hin, E wird positiv. Ebenso wird durch die Influenz von C der Uebertrager D positiv, die Elektrode F negativ. Berühren E und F einander, so gleichen sich ihre Ladungen aus. Dreht sich die rotirende Scheibe und gelangt Uebertrager B an Feder  $\beta$ , so ist das Potentialniveau der negativen Elektricität in C in Folge der Influenzwirkung von D niedriger als in B. Ein Theil der Ladung von B geht auf C über und verstärkt dessen

<sup>1)</sup> Töpler, Eicktretechn Zeitschr. 1, p 56, 1880°; Berl Monatsber. H Dec. 1878, p 250°; Beibl 4, p. 398°, siehe ebendassibat oma specialiere Berechnung der Ladungaverhaltnisse. Maschinen mit nichteren Scheiben int Töpler bereits Pozg. Ann. 125, p. 494, 1865° und 130, p. 518, 1867° beschrieben und verwendet.

Wiedemunn, Mektriettie. IL

Ladung, Gelangt B mit seiner nunmehr schwächeren negativen Laduz zur feder 7, so geht dieselbe auf die Elektrode F über und zugleich wird die Ladung der letzteren durch die Influenz von C verstarzt Das Analoge gilt von dem Lebertrager D, wenn er von der Stellung von C bei der mit A verbundenen Feder 5 vorbei zur Feder a vor A gelangt.

Auf diese Weise steigern sich die Potentialniveaux in A und timmer mehr und ebenso die Ladungen der Elektroden. In Folge deset genugen sehon ausserst schwache Ladungen von A und C zur allmiblichen Erregung der Maschine bis zu den stärksten Leistungen. Mistische derartige Ladungen sehon von vornherein ohne Aussere Zufuhr zu

Elektricität vorhanden. Die Maschine erregt sich von selbst.

Ausser den erwähnten Vorgängen wirkt auch die Glasoberfläche der rotirenden Scheibe. Die neben a stehenden Spitzen des Kammes sen kum Folge der Influenz des positiven Erregers A auf die Scheibe negative Elektricität aus und geben ihre positive an die Elektrode E ab; bei der Rotation der Scheibe gelangen ihre negativ geladenen Stellen an despitzen des Kammes neben  $\gamma$ , welche ihnen positive Elektricität zuszten, wahrend sich die Elektrode F negativ ladet. Hierdurch wird de Ladung der Elektroden noch weiter verstärkt.

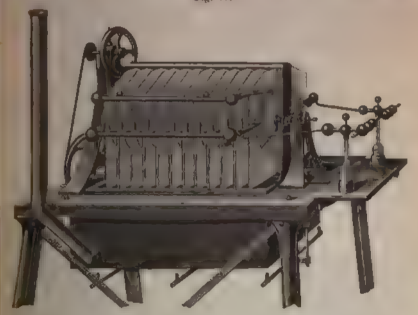
287 Bei einer noch grösseren Maschine setzt Topler auf die Rotatieuzaxe hinter der festen Scheibe noch eine Anzahl unbelegter Scheiben, 1 bis n, auf und bringt zwischen 1 und 2, 3 und 1 u. s. f. horizontale Metallkämme an, welche ihre der Rotationsrichtung entgegengesetzter Spitzen schräg gegen die beiden daneben hegenden Scheiben wenden und mit den vor der vordersten Scheibe hegenden, mit den Elektroden communicirenden Kammen verbunden sind. Zwischen den Scheiben 2 und 3, 4 und 5 stehen dagegen auf beiden Seiten der Drehungsaxe je zwei auf emander hegende Glasplatten, zwischen welche Papierbelegungen geklebt sind, welche mit den erregenden Belegungen der eriten featen Scheibe, wie auch mit den Schleiffedern B und d communiciren. Durch die Influenz dieser, ebenso wie die vorderen Erreger geladenen Belegungen wird die Elektricität der Soitzenkamme zwischen den Scheiben vertheilt, sie senden wie die Spitzenkamme vor der ersten Scheibe mit den Ucbertragern ihre den Belegungen entgegengesetzten Elektrichtäten auf die ihnen gegenüberliegenden Stellen der Scheiben, welche aubis zu den gegenüberhegenden Kammen mit sich fortfuhren u. a. f.

Bei dieser grosseren Maschine, in welcher 20 bis 60 je 26 an im Durchmesser haltende Scheiben auf die gemeinsame Axe gesetzt sind, wird auf beide Enden eine mit Uebertragern versehene Scheibe aufgesetzt, um so die Wirkung zu verstärken.

Die Elektroden dieser Maschine rühen auf zwei in Porcellangefüsst eingesetzten Glurchren. Die Gefäsze sind innen und aussen mit Stanniel belegt und dienen somit als Leydener Flaschen. Um sie mit den Elektroden zu verbinden, senkt man Drühte, welche oben mit Metallknöpten versehen sind, durch die Glasröhren bis auf den Boden der Gefasse (vergl. §. 259).

Der ganze Apparat steht auf einem sehr festen Tisch von Gusseisen. Die Axe kann durch ein System von mit Schnurläufen verbundenen Rädern mittelst Menschenkraft oder eines anderen Motors (z. B. eines kleinen Hydromotors) in Rotation versetzt werden. Die Scheiben sind

Fig. 70.



mit einem Glaskasten bedeckt, unter welchen man eine Schale mit Leinöl stellt (siehe §. 263), und aus dem die Elektroden hervorragen.

Von unten kann der den Apparat tragende Tisch durch Gasflammen geheizt werden, welche in einem Blechkasten mit Schornstein brennen.

Eine solche Maschine mit 20 Scheiben von je 26 cm Durchmesser, deren Axe in der Secunde 22 Umdrehungen macht, wozu eine Arbeit von 1 inkg verbraucht wird, kann einen Elektricitätsstrom von 0,0081 absoluten Einheiten hefern, wie sich beim Durchleiten des Stromes durch eine mit Wasser gefüllte Uförmige Glasröhre und eine Tangentenbussole mit bekanntem Reductionsfactor ergab. Die Stromstärke war nahezu der Drehungsgeschwindigkeit (von 4,25 bis 22 Umdrehungen in der Secunde) proportional.

Mit wachsender Schlagweite 5, welche bei 8 mm grossen Elektrodenkugeln und bei einem regelmässigen Funkenstrom bis zu 55 mm betragen kann nimmt die Stromstarke I ab ( $\epsilon = 0 - 55$  mm, I = 41 - 24). Bei isolirten Elektroden und Verbindung mit den Flaschen kann is regelmässigem Funkenstrom die Schlagweite sogar bis zu 130 mm br

tragen.

Verbindet man die Elektroden mit zwei grossen Platten, zwische denen Funken im Abstande von 19 mm, oder mit zwei Kugeln von 8 mm Durchmesser, zwischen denen sie im Abstande von 55 mm Oberspringen so betragt nach den Messungen von Thomson die Potentialdifferent I zwischen ihnen 24 900 mm<sup>1</sup> mg<sup>1</sup> sec. Pro Secunde war dabei die gavanometrisch bestimmte Menge der entladenen positiven Elektricht gleich  $I = 0.0648 \cdot 10^{10}$  Einheiten in mechanischem Maass, die bei jede Entladung auftretende Energie ist also:

$$^{1}$$
,  $_{2}IV = 809$ ,  $_{10^{10}} \frac{\text{mm}^{2} \text{ mg}}{\text{MSS}^{2}} = 0.8 \text{ mkg}$ 

pro Secunde. Dem entspricht das grosse Geräusch der Entladungsfunker bei Verbindung der Elektroden mit Leydener Flaschen.

Eine Batterie von 18 grossen Flaschen lieferte hierber in je 0,6 % cunde eine Entladung, welche einen Platindraht von 0,12 mm Dieke zu dunkeln Kothgluth erhitzt.

Die Maschinen geben hiernach sehr bedeutende Elektricitätsmerge und Leistungen. Ihre Anwendung zu technischen Zwecken wird indes durch die grosse Rotationsgesehwindigkeit etwas beeintrachtigt, wodurt die der Natur der Sache nach delicateren Theile allmählich leicht Schaden nehmen, durch die Staubansammlung auf den Scheiben, welche auch durch das Ucherdecken mit dem Glaskasten nicht ganz zu vermeiden stund häufigeres Reimgen der Scheiben erforderlich macht, endlich die Veränderung des Scheilacküberzuges der Scheiben durch die von den Spitzen kämmen ausgehenden Fünkehen, wodurch die Wirksamkeit der Maschine allmählich beeinträchtigt wird, so dass sie nur durch neues Lackiren wieder hergestellt werden kann, wenn nicht auch die Oberfläche des Glases dabei verändert ist. Für wissenschaftliche Zwecke sind sie seht empfehlenswerth.

Wir haben in den vorhergehenden Paragraphen die Constructioner der Influenzmaschinen beschrieben, so weit sie für die Theorie der Elektrichtsterregung darin ein besonderes Interesse darbieten oder sich allgemeiner in die Praxis eingeführt haben. Dem Zweck des vorliegenden Werkes entspricht es dagegen nicht, die zahlreichen Abänderunges dieser Maschinen zu beschreiben, bei denen die gleichen Principien, nach mehr oder weniger verwickelter Form benutzt worden sind, sowie alle einzelnen aus denselben folgenden Details zu behandeln. Schee Holtz selbst hat an den Maschinen erster und zweiter Art mannigfache Veränderungen durch Vermehrung der Zahl der auf dieselbe Scheitwirkenden Belegungen und der gegenüberstehenden Kämme, durch Medification der Verbindungen an den Maschinen zweiter Art, verschieden

Anordnung der Hülfsconductoren u.s. w. vorgenommen und Andere haben weitere Vorschlage gemacht.

Allo diese zum Theil sehr sinnreichen Einrichtungen und für sich oft sehr interessanten Beobachtungen durften indess keine weiteren theoretischen, sondern überwiegend nur praktische Gesichtspunkte eröffnen; wir mussen deshalb für das Studium derselben auf die Originalabbandlungen verweisen 1).

1) Ausser dan schon im Text erwähnten Abhandlungen a. u. A :

Töpler, Maschine mit 2 Glasscheiben mit gleichgerichteter Diehung, Vor eder Glasscheibe ist eine Papierbelegung ohne Spitze und dann ein Confuctor mit Kamm angebracht. Beide Cenductoren sind mit einander verbinden. Den Kammen dismetral gegenüber steht ein zweiter Kamm, der Einszuger, der mit der Papierbelegung der anderen Seite verbinden ist. Pogg. Ann. 127. p 17%, 1856". Erkhrung auch von Riess, Berl Menatsber. 1867", Pogg. Anu-131, p. 282"; Abb. 2, p. 35".

Kassar, Elektrodoppelmaschine, ähnlich wie von Poggendorff ohne Giametralen Conductor (1889), vergl Bleekrode, Pogg Ann. 156, p. 283, 1875". Die an senom Galvanometer gemeisene Eicktricitätssutwickelung ist 2,12 mal so

gross, wie die einer Maschine mit einer Beheibe.

Bleekrode, Maschinen erster Art mit Ebonitscheiben. Sie erregen sich ohne dametralen Conductor un ht, was aber von der absermen Stellung der Conductoren gegenüber den Fenstern herrahren kann (vergleiche Ruess, Noatrale Kamma. Bar diametrale Conductor kann durch ein Gegrehr ersetzt. weiglen, aus dessen Enden zwei Gasflammen heraustrennen. Die Flamme an der negativen Seite der Hohoite wird angegagen, an der positiven abgesteeren Auch Doppelmaschinen mit Ebonitscheiben nach der Pougendorff sehen Construction. The bewegliche Schatte kann durch die Hand gerieben und elektrisch gemacht werden (Pogg. Ann. 156, p. 288, 1875). — Ebenit wurde bereits im Jahre 1887 von Schlosser (Pogg. Ann. 156, p. 488, 1875) und Hottz (Pogg. Ann. 157, p. 446, 1876) angewandt. Die schnelle Veranderung desselben ist seiner allgemessen Verwandung hinderlich.

Bertsch, Statt der festen Scheibe worden mehrere molirte und durch Reiben tauernd elektrierte Ebourtplatten limter der drehbaren Scheibe aufgestedt, an der die Elektroden mit den Kammen stehen. Der Apparat ist ein Liektrophor

mit rotarendem Deckel

Poggendorff, Vergeblicher Versuch der Umkehrung der Strome der Elekconsecting zweiter Art darch Einstromen von Elektricität in einen Kamm.

Berl, Monataber, 1871, p. 5367, Pogg Ann. 145, p. 1, 1872". Poggendorff, Erregung einer Maschine durch den Strom einer anderen, mit und ohne Anwendung des dametralen Conductors bei einer oder berten desgl. durch geladene Flaschen. Berl Mucausser, Jan 1869\*, Pogg Ann. 136, p. 174\*.
Poggendorff, Wirking des diametralen Conductors. Berl. Menaisber. 1876, p. 215\*, Pogg and orff, Elektromaschine zweiter Art. Hin- und Herdrehung der

Vorderscheibe mit und ohne diametralen Conductor, Veränderung der Lag der Metallt igel wahrend der Drehung. Desgl Wirkung bei recht und rücklaufiger

Rotstien, Erregung durch eine Hulfsmaschine. Barl Menaucher, 1874, p. 51°, 1875, p. 58°; Pogg. Ann. 153, p. 80, 1874°, 156, p. 78, 1870°.
Musacus, Eicktromaschine zweiter Art. Ausser den 4 Kammen tragt die Schebe noch einen diameteslen Halfsrondneter an der verbleren, zwei kannie at der hinteren Schribe, welche durch Metallingel init der en fer Vorderscheile parlander, and, so doss see 1 Quadranter, you three abstehen (and) Benutzing eines kleiner, Beitzengs). Pegg Ann. 143, p. 985°; s. such Pogg Ann. 146, p. 288, 1872°, such Poggendorff, Berl Monateber 1872, p. 817°; Pogg Ann. 150 p. 1, 1874°.

Schwedoff, Doppelmaschine mit Ebonitplatten, bei der die Belegungen und Spitzen jeder einzelnen Maschine durch mit einzeler verbundene Mitall

Zwischen den Elektrisirmaschinen, Influenzmaschinen u. s. f. einer its und den galvanischen Ketten andererseits besteht ein ganz wesentcher Unterschied. In ersteren werden die Elektricitäten durch ein issere Arbeit erzeugt; auf den Conductoren werden dieselben hierdurch zu einem solchen Potential angehäuft, dass sich die Elektrietaten irch die Luft in Funken oder in anderer Weise ausgleichen. Da mat ese äussere Arbeit beliebig steigern kann, so vermag man auch, absehen von secundären Umständen, bei einem gegebenem Schliessungseis die in einer bestimmten Zeit erzeugten Elektricitäten beliebig zu rmehren und durch ihre Ausgleichung Arbeitsleistungen, sei es in brm von mechanischen Durchbrechungen der Luft, sei es in Form von zwärmung der Leiter in entsprechender Quantität hervorzurufen.

Ganz anders verhält es sich bei der galvanischen Kette. Die mem Schliessungskreis geleistete Arbeit wird durch den chemischen ocess in der Kette selbst geliefert und die Quantität der bei letzterem ih verbindenden resp. zersetzten Stoffe ist der Stromintensität propormal, welche bei einem gegebenen Schliessungskreis eine durch die schaffenheit der Kette genau bestimmte Grösse ist. Die Arbeitsleiung der Kette ist also in einer gegebenen Zeit bei einem gegebenen bliessungskreis eine ganz bestimmte und von aussen in keiner Weissperändern.

Es ist demnach durchaus nicht gestattet, wie es öfters geschehen, die Elektrisirmaschinen mit galvanischen Ketten ohne alles Weiter parallelisiren.

Man kann sich zunächst davon überzeugen, dass zu der Elekeitats inzeitigung in der Influenzmaschine eine bedeutende Arbeit vormeht wird. Setzt man die drehbare Scheibe einer solchen Maschme B. mit der Hand in Rotation und erregt sie, so bedarf man nun zur ellung einer virligibsseren Kraft, man fühlt den sich entgegenstellenn Wileistand. Zieht man die Elektrodenkugeln auseinander, so wird

n me ersetzt and von denen je einer der rourenden, der andere um 90° i ihm e. Gerote der festen Scheibe gegenübersteht, Pogg. Ann. 144, p. 597, 74°.

in 1.2417 shd S , 407, 431, 1878. If 177, Zer Construction der Induenzmaschine. Mattheil. d. naturw. Verst. N. N. Weith Ph. N. Rüyen 1878, p. 72°.

8 f N to penth in u. Rûgen 1878, p 72°. H tz. Zim Ge rauch der Influenzmaschine. Zeitschr. f. gr. Naturw. F J ...4, 1881°

Yess, Verenagt Holtz'sche und Töpler'sche Influenzmaschine. Dingleria 237 p. 476–1880\*

Holtz, Inflamme seklinen für lange Funken Zeitschr. f. angew. Elektriatslehre 3 p. 5+, 1881\*.

Holtz, Experimentelle Beiträge zur Theorie der Influenzmaschinen. Wied im 13 p. 623, 4881

A W Heltz Beschreibung verschiedener Maschinen, auch solcher, die de Art des Dapl deuts erregt werden, sowie anderer liftuenzmaschmen, auch traditioner Karmen und Belegungen Berl. Monatsber. 1876, p. 501°; Pogg im Ladiz shot S., 407. 431, 1878°.



# Arbeitsleistung.

derselbe noch grösser, da nun auch das sum Funkenübergang erforderliche Potential ersielt werden muss.

Die Beziehungen zwischen der Drehungsgeschwindigkeit, der Arbeit 291 bei der Drehung, der Stromintensität und den Widerständen der Leitung zind von Rossetti 1) für die Influenzmaschine studirt worden.

Eine gewöhnliche Holtz'sche Maschine ohne diametralen Conductor, deren feste Scheibe 60, deren bewegliche 55 cm Durchmesser hatte, wurde durch ein Uhrwerk mit Fallgewicht (3 bis 42 kg) getrieben, wobei neben der Scheibe der Maschine selbst ein Flügelrad als Regulator diente. Die Zahl der Umdrehungen wurde durch einen elektromagnetischen Zähler von Siemens und Halske, dessen Strom durch ein vom Uhrwerk getriebenes Rad unterbrochen wurde, und ein Chronometer gezählt. Der Strom der Maschine wurde durch ein gewöhnliches graduirtes Galvanometer für Thermoströme und einen Rheostaten geleitet, welcher aus vier parallelen, circa 1580 mm langen, 0,6 bis 0,8 mm weiten, mit destillirtem Wasser gefüllten Röhren bestand, die an ihren Enden in Ebonitnäpschen tauchten. Die Röhren waren durch Auswägen mit Queckeilber calibrirt. Ein mit einem Regnault'schen Condensationshygrometer verglichenes Haarhygrometer gab die Feuchtigkeit der Luft an. Endlich wurde die zur Elektricitätserregung erforderliche Arbeit L gemessen, indem durch verschiedene Belastungen p oder pt des Uhrwerks mit und ohne Erregung der Maschine die Zahl n ihrer Umläufe constant erhalten wurde. Dann ist  $L = const n (p_1 - p)$ .

Bei den Versuchen wurde erst die Maschine in Bewegung gesetzt, dann durch Berühren eines der Kuchen mit einer Leydener Flasche erregt und die Galvanometerablenkung sowie die Umlaufszeit bestimmt.

Im Allgemeinen wuchs die Stromintensität i cet. par. etwas schneller als die Zahl n der Umdrehungen der Scheibe in der Secunde. Die auf die Elektricitätsentwickelung verwendete Arbeit L ist aber stets der Stromintensität proportional.

So war z.B., als die Gewichte in Kilogrammen, die Arbeit in Meterkilogrammen, die Stromintensität in Weber'schen elektromagnetischen Einheiten gemeesen wurden:

n ==	3,32	4,72	5,59	6,47	7,43
$p_1 - p =$	9,13	9,53	10,57	10,78	11,06
i =	7,70	12,05	15,80	19,80	22,20
$10^4 L =$	1127	1725	2265	2675	3150
$10^{8}  n/i =$	417	392	354	339	334
$10^4 L/i =$	146	148	143	140	142

Bei verschiedenen relativen Feuchtigkeitsgraden F war:

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Rossatti, N. Cimento 12, p. 89, 177, 1874°; Pogg. Ann. 154 1875°.

F =	0.86	0,49	0,54	0,69
$10^3 n/i =$	296	806	888	867
$10^4 L/i =$	186	160	164	148

Im Allgemeinen wird also an feuchten Tagen mehr Elektrisität bei icher Arbeit und weniger bei gleicher Drehungsgeschwindigkeit egt.

Mit wachsendem Abstand d der festen und beweglichen Scheibe ibt die Zahl der Umdrehungen der Scheibe bei gleicher Belastung in Erregung nahe dieselbe; mit der Erregung nimmt sie ein wenig die Stromintensität ein wenig ab, ebenso die in der Secunde varuchte Arbeit. So ist s. B., wenn t die Zeit von se Umdrehungen ist:

Bei wachsendem Widerstand nimmt bei gleicher Belastung p die il m der Umdrehungen, also auch die Arbeitaleistung in der Secuade und ebenso die Stromintenzität. So war z. B.:

	p =	16,258	21,258		81,86	
	113	4	26	<b>š</b>	25	- 6
ohne Widerstand	3,22	7,70	4,72	12,05	6,47	19,10
2 Röhren	_	_	4,28	7,25	-	
1 Röhren	2,75	4,25	4,05	4,78	6,15	7,00
$i_4$ , $i$	_	1,81		2,52	-	2,73

Die Werthe i und i<sub>4</sub> bezeichnen die Intensitäten bei Einschaltung keiner und von 4 Röhren. Das Verhältniss i<sub>4</sub>/i steigt mit der Roonsgeschwindigkeit.

Um also bei grösserem Widerstand die Stromintensität constant matten, muss entsprechend die Rotationsgeschwindigkeit vermehrt eden.

Berechnet man die bei verschiedenen Widerständen bei der gleichen astung p für die Elektricitätserregung verwendete Arbeit L, so ändert i nach Bouty!) Ln, d. h. die in der Secunde ausgegebene Arbeit nicht eutend. So ist z. B. für p=21,258, wenn der Widerstand resp. ch 0, 2, 4 Röhren gebildet wird, nL=4,72. 9,288 = 43,604; 3. 10,858 = 16,472; 4,05. 11,658 = 47,214.

Vergleichen wir diese Resultate mit den bei einer galvanischen Kette altenen, so zeigen sich sehr wesentliche Unterschiede.

Pouty, J. de Phys. 4, p. 185, 1875.

Die durch einen galvanischen Strom von der Intensität i in einem Stomkreise von dem Widerstaude r in der Zeiteinheit erzeugte Warmemuge, welche der Arbeitserzeugung in der Kette in derselben Zeit entpricht, ist nach einem Gesetz von Joule (s. w. u.) proportional j<sup>2</sup>r,
lie proportional dem Quadrat der in der Zeiteinheit durch die Leitung
maurchgegangenen Elektricitätsmenge.

Bei den Elektrisirmaschinen und Influenzmaschinen ist die in der kiteinheit erzeugte und durch die Leitung abfliessende Elektricitätsberge, ebenso wie die für die Elektricitätserregung verwendete Arbeit proportional der Drehungsgeschwindigkeit der Scheibe. Ist der eine Consector der Maschine direct zur Erde abgeleitet, der andere durch eine lagere Leitung, an wird fast ausschliesslich in letzterer, sowie in den erschiedenen Theilen der Maschine selbst diese Arbeit in Form von lame im Schlieseungskreise und in den Funken, von mechanischer Zertessung der Luft und der festen Theile der Elektroden geleistet. Diese Arseitsleistung ist also hier der Stromintensität direct, nicht dem Qualent derselben proportional.

Der Grund hiervon liegt meines Erschtens darin, dass die auf der Scheibe der Maschine und in den Conductorenkämmen (auch den Spitzen Belegungen) angehäuften Elektricitäten sich nicht continurlich mit Mander ausgleichen, da zum Uebergang der Elektricitäten zwischen densen ein endliches Potential erforderlich ist, welches jedesmal erst nach wie bestimmten Umdrehung der rotirenden Scheibe ern icht wird. Man im dies nachweisen, indem man die Lichterscheinungen an der Scheibe einem schnell rotirenden Spiegel betruchtet. Sie erscheinen darin dissentinnir lich. Der Durchgang der Elektricität durch die Leitung mezicht somit in einzelnen, sehr sehnell auf einander folgenden Entstübern.

lat die Zwischenzeit zwischen den Entladungen noch hinhinglich poss, dass die Luft zwischen den Elektroden und der Scheibe dabei unt wieder auf ihren früheren Zustand zurückkehrt und bleiben die Etwieden und die Scheibe selbst unverändert, so ist für jede Entladung gesiche Potential erforderlich und die durch die Leitung fliessende Etwitätsmenge ist ebenso, wie die Gesammtarbeit, der Brehungsschwindigkeit proportional. — So ergeben ex auch die Versuche von Bonnetti.

Zugleich ist hierbei die Voraussetzung gemacht, dass der Widerland der Leitung kiein genug sei, damit die bei jeder Entladung in sie intretende Elektricitätsmenge bis zur nächsten Entladung vollig abgebosen ist und keine freie Elektricität mehr an den Unterbrechungsstellen ribleibt. Ist letzteres nicht der Fall, so ist zum Uebergang der Elektricitäten ein grosseres Potential und eine grössere Arbeitsleistung erschiebt. In der Leitung muss sich dann bei jeder Eutladung so viel gese Elektricität an der Unterbrechungsstelle anhanfen, dass in Folge prosseren Potentials daselbst und des grosseren Potentialsbialls in

r Leitung ersteres bis sur neuen Entladung jedesmal wieder auf des siche Niveau gesunken ist.

Könnte man annehmen, dass bei verschiedenen Widerständen letzten Potentialniveau der Zeit zwischen zwei Entladungen proportional ist, debenso auch das auf der anderen Seite der Unterbrechungsstelle für einen Entladung herzustellende Potential, so würde est par. bei der sichen Drehungsgeschwindigkeit die in derselben Zeit geleistete Arit constant sein, wie auch aus den Berechnungen von Bouty folgt<sup>3</sup>).

Abweichend von diesen Anschauungen hat Bossetti die Leistungen rinfluenzmaschine viel mehr denen der Kette entsprechend dem Ohm'ten Gesetz parallelisirt. Er nimmt an, dass die Maschine eine elektrotorische Kraft E liefere, welche in ihren inneren und Ausseren Widstuden R+r einen Strom von der Intensität i erseuge, so das =E/(R+r) ist. Aus seinen Versuchen mit eingeschalteten Glarren voll Wasser folgert er, indem er i=E/R,  $i_4=E/(R+r_i)$  zt, dass für n=2.75 R=2.053  $r_i$  ist. — Aehnlich folgt für:

$$n = 2,75$$
 4,05 5,17 6,15  $R = 2,053$  0,898 0,782 0,665. $r_4$ 

ist etwa gleich 586.10° Q.-E.

Der innere Widerstand der Maschine soll also mit wachender Rotznsgeschwindigkeit erst schnell, dann langsam abnehmen. Berechset in danach E=iR, so erhält man bei jeder Reihe nahe constante erthe; bei feuchtem Wetter wird E etwas kleiner.

Die elektromotorische Kraft E ist also cet. par. von der Drehungsschwindigkeit unabhängig.

Beim Maximaleffeet der Holtz'ehen Maschine in sehr trockner Luft die eiektromotorische Kraft etwa 5.10° mal grösser als die des Dacell'schen Elementes bei sehr trockner Luft. Bei 8 Umdrehungen in Secunde würde der innere Widerstand  $R = 570.10^{\circ}$ , bei 2 Umbungen 2810.10° Q.-Einheiten betragen, wenn der specifische Widernd des Wassers gleich 300.10° gegen den des Quecksilbers gesetsted 2).

Wir haben schon §. 293 angeführt, weshalb diese Betrachtunges: ht wohl aufrecht zu erhalten sind.

Die Gewichte p und  $p_1$ , durch welche die Scheibe gleich schnell mit d ohne Erregung godreht wurde, betrugen bei n=5.88, 4.69, 2.92

<sup>1)</sup> Um die Erscheinungen an der Influenzmaschine mit dem Joule'schen wärmungsgesetze in Einklang zu bringen, nimmt Bouty (l. c.) an, die Artelentung in der Maschine selbst sei eine Function der Drahungsgeschwindigt und Strommtensitat, so dass also die gesammte Arbeitsleistung in ihr und der Leitung gleich  $f(i_1n) + i^2r$  wäre. — 2) Bossetti, N. Cimento [2] 12, 205, 1874°.



und 1,83 Umdrehungen in der Secunde resp. p = 37,06, 31,86, 26,62, 21,46 und p<sub>1</sub> = 17,47, 12,71, 7,72, 4,60. Die Stromintensitäten waren dabei 21,0, 16,65, 10,0, 4,75. Da die Gewichte bei jeder Umdrehung 3,8341 mm fallen, ist also die für die Elektricitätserregung verwendete Arbeit resp. 0,416, 0,843, 0,212, 0,099 Meterkilogramm pro Secunde. Da ausserdem der Stromintensität Eins die Arbeit 487. 10<sup>-1</sup> entspricht, so ist die im Strome gelieferte Leistung nur 232, 235, 230, 234. 10<sup>-1</sup> von obiger Arbeit. Dieser Bruchtheil ist nahe unabhängig von der Drehungsgeschwindigkeit. Alle übrige Arbeit wird im Inneren der Maschino geleistet 1).

Bei anderen Versuchen von Rossetti<sup>2</sup>) waren die Elektroden der 296 Holtz'schen Maschine mit Hülfsconductor je mit der inneren und äusseren Belegung einer Leydener Flasche von 100 qcm Oberfläche verbunden. Bei einer bestimmten, durch einen selbstschreibenden Zähler und ein Metronom gemessenen Drehungsgeschwindigkeit der Scheibe wurde die Zahl der Funkenentladungen zwischen den Elektroden gezählt. Zugleich wurde die Feuchtigkeit der Luft durch ein mit dem Condensationshygrometer von Regnault verglichenes Haarhygrometer gemessen.

Mit den Elektroden waren ausserdem durch Drähte die kreisförmigen Stanniolbelege (16 cm Durchmesser) von rechteckigen (32 × 40 cm) ebenen und vertical gestellten Glasplatten verbunden, welche theils nur einseitig belegt und mit ihren freien Flächen durch Ebonitklammern aneinander gepresst, theils auf beiden Seiten belegt waren. Die Dicke derselben betrug 1,46 bis 3,45 mm. Mit wachsender Fouchtigkeit (57 bis 80°) nahm die für zu 100 Entladungen erforderliche Zahl der Umdrehungen der Scheibe (von 34,0 bis 53,0) zu. Bei constanter Drohungsgeschwindigkeit und Schlagweite war indess die gelieferte Elektricitätsmenge constant.

Bei Zunahme der Zeit einer Umdrehung von 0,01 bis 0,05 Secunden anderte sich die zur Erzeugung von 100 Funken erforderliche Zahl der Umdrehungen n nur von 45 bis 59. Bei genauen vergleichenden Versuchen ist demnach die Drehungsgeschwindigkeit besser constant zu erhalten. Mit wachsender Schlagweite s (4 bis 20 mm) nahm die für 100 Funken erforderliche Umdrehungszahl n von 19 bis 72 zu, n/s nahm dabei von 4,75 bis 3,6 ab. Bei kleinen Schlagweiten ist die für eine Entladung erforderliche Elektricitätsmenge (wie bei der Batterie-entladung) der Schlagweite nahezu proportional.

Achnliche Versuche hat Mascart 3) angestellt, indem er zwischen 297 dem Conductor und der Erde eine Lane'sche Flasche einschaltete.

<sup>1)</sup> Versuche über die elektromotorische Kraft der Holtz'schen Maschine, deren Auslegung ebenfalls Einwände zulässt, siehe Roiti, N. Cimento [3] 3, p. 163°; 4, p. 79, 1878°; Beibl. 2, p. 416, 709°. — 3) Rossetti, N. Cimento [2] 5 u. 6, p. 407°; 7 u. 8, p. 22, 1872°. — 3) Mascart, Traité d'El. 2, p. 318, 1878°.

das für jede Schlagweite s erforderliche Potential V nach später zuführenden Versuchen bestimmt war, konnte nach Messung der Zahl ler Entladungen bei einer Umdrehung der Scheibe das Product still n V berechnet werden, welches letztere die wirkliche Leistung der schinen ergab. So war z. R.:

schinen ergab. So war a. B.:	s = 2	10	20
	ns sV	ns n7	ns nV
ts' Doppelmaschine mit Flaschen	2,38 2,28	2,82 1,98	2,60 1,53
, ohne Flaschen	2,78 2,78	2,60 2,16	2,80 1,65
fache Holtz'sche Maschine		1,27 1,05	
schine von Carré	0,41 0,41	0,40 0,84	-

Die Dieke der Scheibe einer Holts'schen Maschine erster Art hat die Elektricitätserregung nach Poggendorff') wenig Einfluss, wie erwarten, da die Wirkung der auf den Oberfischen des Isolators und Belegungen angehäuften Elektricitäten überwiegend die Leistung ingt. Legt man daher statt einer rotirenden Scheibe deren zwei über ander, so ändert sich bei gleicher Drehungsgeschwindigkeit weder die age noch die Zahl der Funken.

Einige andere Messungen der Leistung der Influenzmaschinen sind folgenden:

Die Elektricitätsmenge, welche von einer Holts'schen Maschine mit si Papierbelegungen und einer 400 mm grossen drehbaren Scheibe cugt wird, wurde von F. Kohlrausch 1) unter Einschaltung einer chten Schnur durch ein mit den Elektroden verbundenes Galvanometer i 5635 sorgfältig von einander isolirten Windungen gemessen. ie war unabhangig von dem Abstand (4 bis 34 mm) der Aufsaugeume von der rotirenden Scheibe und bis zu einer Lineargeschwindigt von 3 m in der Secunde proportional der Drehungsgeschwindigkeit selben. Die Beschaffenheit der Atmosphäre hatte keinen merklichen isluss auf die Quantität der Elektricität, wohl aber auf das Maximus Funkenlänge. Bei grösster Drehungsgeschwindigkeit war die Stronensität 376, 10 6 Weber'sche elektromagnetische Einheiten, so s der Strom in 40 Stunden 1 ccm Knallgas entwickeln würde. - Eine inter'sche Maschine mit einer Scheibe von 600 mm Durchmesser ert bei gleicher Drehungsgeschwindigkeit nur 0.3 dieser Elektricitätsuge.

Bouchotte 3) macht die feste Scheibe der Holtz'schen Maschine weglich, so dass sie sich um die Aze drehen kann, und bestimmt das

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Poggendorff, Pogg. Ann. 152, p. 512, 1874\*. — <sup>3</sup>) F. Kohlrausch, ag. Ann. 135, p. 120, 1868\*. — <sup>3</sup>) Bouchotte, Compt. rend. 70, p. 993, 0\*



Drehungsmoment D, welches erforderlich ist, pm sie bei der Drehung der beweglichen Scheibe in ihrer Lage zu erhalten. Ist die Zahl der Umdrehungen in der Minute n, so ist  $2\pi Dn$  die in derselben Zeit gelieferte Arbeit A. Bei einem Abstand der Conductoren von 4 mm, während x Funken in einer Minute überspringen, ergiebt sich:

Die Funkenzahl, resp. die entwickelte Elektricitätsmenge und Arbeit ist also wiederum der Zahl der Umdrehungen proportional.

Mit einer Maschine zweiter Art mit entgegengesetzt rotirenden Scheiben hat Riecke<sup>1</sup>) Versuche angestellt. Der diametrale Conductor war entfernt; der den Spitzenkämmen entsprechende Ring hatte 112 mm inneren, 200 mm äusseren Halbmesser; ihr Abstand von der vorderen und hinteren Scheibe betrug resp. 4,1 und 5,4 mm, der Abstand der Scheiben selbst 1,34 mm. Die Intensität des Stromes bei verschieden schneller Drehung mit der Hand wurde durch eine Weber'sche Tangentenbussole mit bekanntem Reductionsfactor gemessen. Dabei ergab sich die während einer Umdrehung der vorderen Scheibe durch jeden Querschnitt des Verbindungsdrahtes der Elektroden fliessende positive Elektricitätsmenge e in elektrostatischem Maass bei verschiedenen Umdrehungszahlen z der vorderen Scheibe in der Secunde, der relativen Feuchtigkeit 0,43 bis 0,48 und der Temperatur 21,1 bis 21,9:

$$n = 0.625$$
 1,251 2,502 5,003  $10^{-6}e = 71.9$  71,1 71,3 72,4

Also auch bei dieser Maschine ist die bei einer Umdrehung gelieferte Elektricitätsmenge von der Umdrehungszahl unabhängig.

Bei verschiedener, durch ein Hygrometer gemessener absoluter (f) und relativer Feuchtigkeit (q) der Luft war die bei einer Umdrehung erzeugte Elektricitätsmenge:

$$n = 0.625$$
  $10^{-5}e = 94.8 - 146 \, \varrho^2 = 92.0 - 0.51 \, f^2$   
 $n = 1.251$   $10^{-5}e = 105.1 - 163 \, \varrho^2$   
 $n = 2.502$   $10^{-5}e = 106.3 - 135 \, \varrho^2$ 

Aus den erst erwähnten und diesen Beobachtungen folgt die bei einer Umdrehung bei vollständiger Trockenheit erzeugte Elektricitätsmenge im Mittel gleich 101,6.10<sup>-5</sup>.

Bei den gewöhnlichen Elektrisirmaschinen ist die gelieferte Elektri- 302 citätsmenge, falls sie aus den Conductoren, etwa durch ein mit der Erde

<sup>1)</sup> Ricoke, Wied. Ann. 13, p. 255, 1881\*.

#### Vergleichung verschiedener Maschinen.

pundenes Galyanometer abfliesst, proportional der Drehungsgeschwisceit der Scheibe, wenn mit Steigerung derzelben der Contact swinchen ozeng und Scheibe nicht geändert wird. Die Ablenkung der Galvaneernadel ändert sich auch kaum bei Einschaltung längerer Drähte eder ssigkeitssäulen; nur bedarf es einer grösseren Arbeit sur Drehung der eibe, welche indess gegen die zur Ueberwindung des Reibungswiderids erforderliche Arbeit gans zurücktritt 1) (vgl. §. 298). Ist der Contor isolirt und müssen die Elektricitäten desselben durch eine Funkucke hindurchgehen, ehe sie in einer gut leitenden Bahn sur Erde iessen, etwa indem man den Conductor mittelst einer Lane ethen. sche mit der Erde verbindet, so nimmt die Leistung mit wachsender lagweite s ab. - Aus später zu erwähnenden Verzuchen hatte Mast 2) das zu einer Entladung in der Schlagweite s erforderliche Potes-V abgeleitet. Ist s die Zahl der Entladungen bei einer Umdrehung Scheibe einer Ramaden'schen Maschine, so ergab sich danach die entliche Leistung sV:

8	1	2	4	6	8	10	15	20
100.8	160	70	82	22	15	14,5	9,4	6,1
V	1	2	4	5,8	6,7	8,3	10,5	11,8
s V	1,6	1,4	1,28	1,27	1,0	1,2	0,97	0,72

Der Grund der Abnahme des Werthes s V ist wohl, dass sum Ueberig der Elektricität von der Scheibe sum Conductor eine bestimmte entialdifferenz erforderlich ist; wenn also der Conductor hereits, wie grösseren Schlagweiten, stark geladen ist, die Scheibe noch nach dem rehgang durch die Aufsaugekämme elektrisch bleibt.

Um die von verschiedenen Maschinen gelieferten Elektricitätsngen mit einander zu vergleichen, würde man am einfachsten und ekmässigsten die eine der von ihnen gelieferten Elektricitäten direct. Erde ableiten, die andere zur Erde durch ein Galvanometer abmen lassen, dessen Draht mit einer dünnen Kautschukhülle umgeben so dass die Elektricitäten swischen den Windungen nicht direct ergehen können. Ist das Galvanometer auf absolutes Masss graduit, lässt sich berechnen, welche Elektricitätsmenge durch jeden Quernitt seiner Brahtwindungen in der Zeiteinheit hindurchfliesst. — Statt sen hat man meist indirectere Wege zur Bestimmung eingeschlagen.

So hat Mascarte) die Leistungen verschiedener Maschinen verglichen, em er die Zahl der Entladungen einer in den Entladungskreis eingealteten Laue'schen Flasche bei 1 mm Schlagweite bestimmte. Dabei umt aber noch die veränderliche Capacität der jeweiligen geladenen

<sup>1)</sup> Gauss, Resultate des magn. Vereins 1837, p. 18°. Poggendorff, Pogg. n. 134, p. 596, 1868°. — 2) Mascart, Traité d'El. 2, p. 816 u.f.° — 3) Mascart, Traité 2, p. 321°.



Versuche von Mascart.

Systeme in Betracht. Die Maschinen sind möglichst auf das Maximum ihrer Leistung gebracht. Das Reibzeng bei den Frictionsmaschinen ist stets grösser als der Außsaugekamm und als nutzbare Oberfläche O ist die von den sämmtlichen Außsaugekämmen in der Zeiteinheit überfahrene Oberfläche des Dielektricums gerechnet (welche also bei den Maschinen von van Marum, welche swei Außfangekämme auf beiden Seiten haben, cet. par. vier mal so gross ist als bei Cylindermaschinen von Nairne). Bei der Holtz'schen Maschine sind ebenso beide Seiten der Scheibe gerechnet. So ist bei folgenden Maschinen, wenn d der Durchmesser der Scheibe, I die Länge der Kämme, n die Zahl der Umdrehungen in der Secunde bei der Maximalleistung, A<sub>I</sub> die Leistung bei einer Umdrehung, I die Stromintensität bei der Maximalleistung in Weber'schem elektromagnetischem Maasse (nach einer Berechnung von Rossetti 1), A<sub>2</sub> die Leistung in einer Secunde ist:

_	II m	l m	<b>A</b> 1	O qm	4 <u>1</u>	n	A,	10 <sup>7</sup> I	$\frac{A_{\bullet}}{0}$
Ramsden I  III  Van Marum  Nairne  Holtz einfach  , doppelt  , zweite Art  Carré  Armstropg	0,98 1,62 0,98 0,85 0,52 0,55 0,55 0,55	0,20 0,27 0,20 0,15 0,30 0,14 0,14 0,09 0,13	1,7 1,40 0,18 0,45 0,86 0,23 0,21	2,36 4,34 2,36 1,74 0,30 0,36 0,72 0,24 0,29	0,42 0,39 0,42 0,80 0,60 1,25 1,20 0,97 0,72	1 0,67 1 1 2 10 10	1 1,14 1,4 0,36 4,5 8,6 2,3 2,1 2,4	222 311 400 1000 1400 511 333 533	0,42 0,26 0,42 0,80 1,20 12,8 12,3 9,7 7,2
Inductorium	0,44	_	_	_	_ _ _	_  -  -	18,0 —	2889 1265 °) 1282	_ _

<sup>\*)</sup> Die letzten zwei Beobachtungen von Rossettil. c.

Die Maschinen von Ramsden waren resp. mit Aufsaugekämmen (I und II) oder mit cylindrischen Aufsaugern (III) versehen. Die grosse Ueberlegenheit der Holtz'schen Maschinen über die alten Reibungsmaschinen, auch über die Armstrong'sche Dampfelektrisirmaschine, ist ersichtlich; ebenso dass das Inductorium noch grössere Elektricitätsmengen liefert<sup>3</sup>).

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Rossetti, N. Cimento [2] 14, p. 5, 1875\*. --- <sup>2</sup>) Man könnte auch wauf noch indirecterem Wege die absolute, von den Maschinen gelieferte I

305 Die Elektrisirung von beweglichen Körpern durch genäherte elektri sirte Korper bedingt direct eine Abstossung der ersteren durch letzten Dieselbe ist zur Hervorbringung von Rotationserscheinungen benutzt worde

So setzte schon Franklin auf eine Spitze ein aus hurizontalen, at beiden Enden mit Kupferkngeln verschenen Glasstreifen gebildetes harzontales Rad zwischen die mit den inneren Belegungen verbundener Haken zweier entgegengesetzt geladener Leydener Flaschen. Indem ud die Kugeln an den Glasstreifen gleichartig mit den Haken der benathbarten Leydener Flaschen luden, wurden sie von ihnen abgestossen und begaben sich zu den um 980' entfernten, wo sie sich entluden und der Eicktricitat mit der entgegengesetzten vertauschten. Diesen Apparat iezeichnet Franklin als elektrischen Bratenwender.1).

tricitätsmenge bestimmen, indem man Plaschen oder Batterien von bekannen Capacitat C durch eine bestimmte Anzahl in) Umdrehangen der Sche be in zur Entladung durch eine gegebene Pankenstrecke ladet und das zur Entladen. erfenserhehe Potential V aus anderen Veraushen ablestet. Die durch eine Ludrehung gehaferte Elektrichtismenge ist CVn. Man könnte dann auch Len der Betterne angehanfte Energie etwa durch Schmelzung von vorschieden lat gen Drakten bei der Entladung zu bestimmen versuchen, da diese Letzgen der Qualitäten der Eliktrichtstitsungen proportional sind und dann die laza, er derlichen Warmemengen zu schatzen versuchen. Da in less bei der Schmelrate der Drahte Jurch die Entladung nicht ihr Warme auftritt, sondern auch eine eine greine Menge der Energie verzehrende Zerstanbung der Dridite, werd. sch m wat unter lem eigentlichen Schmelrjunkte rettfindet, so ist sch. . e halb eine derertige Berechnung nicht mu Sicherheit ausfahrbar. Vergleich abnu he Augaben bei Mascarl, Traité d'Electr. 2, p. 325 u. figle. Eine eigenthundiche Art der gleichzeitigen Elektristrung durch Reiburg

and Industry hat Volpicelli (Compt rend 38 351, 1834") beobacktet Schrett man einen Stegellack. Glas- oder Schwefelstab durch einen oder nichtere s hrte Metallinge, so nehmen die beiden Enden die Stabes entgegengesetzte Pe-larität an, der Glassfab am vorderen Ende positive, am hinteren negativa, der Schwefel- and S. gellickstab umgekehrt, selbet wenn er our an einer kleizen

Stelle in somer Mitte gerieben wird.

Wird ein 1,5 m langer, 0, 3 m dicker Messingstab an seinem einen Ends auf 0,3 m Longe mit Harz überzogen und der Lange unch durch einen Miest grang gengen, es zeigen, wenn dabei der Stab am Harzende festgehauer der Stab und Ring negative, die aussere Harzitäche positive Elektrichtet und umgehehrt, wenn der Stab am Metallende festgehalten wird, die aussere Harr dache negative Elektricitat

Wird das Harz derch Schwefel erestat, so ist die Polaritat die entgegingesetzte (de la Rive, Arch. i. sc. phys. 28, 265, 1855).

Nach Ratti wird im eraten Fall der Harzstab am erat geriebenen Enter negativ und der Metalirung positiv, letzterer giebt dem anderen Ende seite positive Elektricität ab (Arch. 30, p. 242, 1855, dagegen Fabri, ital. 244. Im zweiter Fall, wenn der Metalistab abgebeitet wird, wird das Harz absen negativ gelaben, mater dem Harz der Metalistab positiv influenzirt und te metalista positiv Elektricität desselben abgebeitet. Ist aber das Harz festgehalten, der Stab in lit, so galangt die pesitive Elektrontat des Ringes an den Meral set und neutrales et les in thin verticales negative. Unter dem Harz sammelt a b mehr pentive Elektricität im Metallatab an, als nur dei Instienz darch die in Hazz erregte hegative entagricht. Dubirch wird auf der Oberfläche des Harrement negative Elektricitht angezogen und positive frei, weiche elektrickeitzepack rowersen pet.

<sup>1)</sup> Franklin, Sammtl. Werke, deutsch, Dresden 1780, 1, p 53, Brief d 1 JR. Marz, 1788"



#### Rotationen.

Aehnliche Versuche lassen sich an der Holtz'schen Maschine an- 306 stellen. - Poggendorff') führt einer um eine Axe drehbaren Scheibe von Ebonit oder gefirnisstem oder ungefirnisstem Glase von etwa 45 cm Durchmesser (der beweglichen Scheibe der Holtz'schen Maschine) durch swei in der Richtung des Durchmessers liegende, diametral einander gegenüber stehende metallene Spitzenkämme entgegengesetzte Elektricitäten von einer anderen Holtz'schen Maschine zu und giebt ihr einen kleinen Anstoss nach einer Seite. Dann beginnt die Scheibe nach dieser Seite zu rotiren und erlangt bald eine Maximalgeschwindigkeit?). - Dasselbe geschieht, wenn der Scheibe vier Kämme in Abständen von 90° gegenüber stehen, welche abwechselnd mit dem positiven und negativen Conductor der Holtz'schen Maschine verbunden sind. Folgen erst zwei positive, dann zwei negative Kämme auf einander, so ist die Rotation sehr schwach. --Die Ursache dieser Rotation liegt in der Abstossung der einzelnen Stellen der Scheibe durch den gleichnamig elektrisirten, ihr Elektricität zuführenden und die Anziehung durch den gegenüberstehenden Kamm. Die Elektricitäten gleichen sich dabei zu gleichen Theilen auf den beiden Hälften der Scheibe aus.

Stellt man die beiden diametralen Kämme a, b bei dem ersten Versuch der Scheibe von entgegengesetzten Seiten gegenüber, so findet die Rotation unverändert statt, indem die auf die Scheibe gebrachten Elektricitäten durch dieselbe hindurch auf die entgegengesetzt geladenen Kämme wirken. Stellt man vier Kümme neben der Scheibe auf, z. B. die horizontalen hinter, die verticalen vor derselben, verbindet die letzteren durch eine Geissler'sche Röhre, die ersteren mit den Conductoren der Holtz'schen Maschine, so gehen dabei durch die Geissler'sche Röhre Entladungen, welche die Richtung des Influenzstromes angeben.

Dreht man die Kämme von ihrer radialen Stellung um einen Winkel von 45°, so dass ihre dem Mittelpunkt zugekehrte Seite gegen die Rotationsrichtung der Scheibe gekehrt ist, so ist die Wirkung in allen Fällen viel stärker. Die Lichtpinsel am positiven Kamm stehen dann immer noch rechtwinklig auf demselben, sie sind hei der Neigung von 45° am längsten; liegt der Kamm tangential, so verschwinden sie fast ganz, es kommt keine Rotation zu Stande. Bringt man auf der Seite der Kämme oder der entgegengesetzten Seite der Scheibe feste Platten aus Glas oder Pappe an, die ihr parallel ihrer ganzen Fläche

<sup>1)</sup> Diese Rotation ist zuerst von Holtz beobachtet. Poggendorff, Berl.
Ber. 1869, 25. November, p. 754\*; Pogg. Ann. 139, p. 513, 1870\*. — 2) Vergleiche einen ähnlichen Apparat von Gruel (Pogg. Ann. 144, p. 644, 1871\*), den "elektrischen Tourbillon", wo einem cylindrischen oder kugelförmigen, um seine Verticalaxe drehbaren Glasgefüss von zwei gegenüber liegenden Seiten verticale Kämme gegenüber stehen. Werden letztere ebenfalls drehbar gemacht, so rotiren sie rückwärts. Biehe auch einen ähnlichen Apparat mit einer rotirenden horizontalen Scheibe von Christiansen, Pogg. Ann. 187, p. 490, 1869\*.

Wiedemann, Elektricität, II.

der nur ihrer einen Halfte gegenüber stehen, so wächst die Rotationeschwindigkeit der Scheibe schr viel schneller als vorher zum Maximuz ind die Platten hinter der Scheibe angebracht, die Kämme in schieße age, so kann man die Scheibe nur in der Richtung gegen die innereite des Kamms hin zur Rotation bringen; sind die Platten auf der orderseite neben den Kämmen angebracht, so gelingt dies nuch beides eiten bei allen Stellungen der Kamme, auch der tangentialen.

Diese Verstärkungen zeigen sich auch, wenn die Kämme der Schelb on entgegengesetzten Seiten gegenüber stehen; auch bei vier Kammes is zeigt sich jetzt auch eine Rotation, wenn zwei auf einander folgender vier Kämme gleich geladen sind; auch wenn z. B. die horizontales amme vor, die verticalen hinter der Scheibe begen. Ist dabei der verere obere und linke hintere Kamm positiv, sind die beiden andere egativ, so rotirt, wenn man zwischen die hinteren Kämme Halbpam schiebt, die Scheibe von vorn gesehen in der Richtung des Ureigers; schiebt man aber die Halbplatten zwischen die vorderen Kamme rotirt sie entgegengesetzt. Eine Verschiebung der Pole ander ichts.

Der Hälfte der Scheibe gegenüber gestellte Metallplatten verhalte ch ähnlich; nur wenn eine volle Metallplatte hinter der Scheibe aufestellt wird, hemmt sie bei grosser Annaherung die Rotation, inter ünkehen zu ihr überspringen. Dabei bemerkt man an den Kämmer wechselnd schwach leuchtende Pinsel und helle Punkte.

Wer len die Spatzenkämme durch Metallscheibehen ersetzt, welche der habe para I en i, so erhalt man kaum eine Wirkung, da keine Elektertat ausst mat nat Halbplatten von Glas oder Pappe entsteht nach men Impus eine Rotation nach beiden Richtungen; nicht aber mit alle in hanglatten. Im ersteren Falle erhält man um die Metallscheiben net Lach au die welcher überwiegend nach der der Bewegung entgegenes teter Seat us Lildet ist.

De Weitig der Nebenplatten berüht darauf, dass sie durch beiten. Der Scheine entgegengesetzte Elektricität erhälten und seint die von den Kammen aus geladenen Theile derselben anziehennthernen sich die Theile von den Platten, so hemmt diese Anziehung in Rotitien weriger, als sie sie vorher befördert, wohl wegen eine ventuellen Ausgrichs der Elektricitäten der Scheibe und der Nebenlatte Abrahah metten Glas- und Pappscheiben wirken, die indess wordentsich is nache Wirksankeit der Verminderung der Elektricitäten rhöste der Scheibe nach aussen verdanken.

Religi men de Scheibe auf der Hinterseite ganz oder in einem gehleserer Ren met Stanmol, so rotirt sie nicht, hat der Ring zwenametrale Unterbreidungen, so zeigt sich die Rotation in Folge der entegenvesetzten Liekteisirung der beiden Hullten durch Influenz von dekannach aus Zwischen denselben springen dann bei nicht zu großen abstand Funken über. Nebenplatten vergrößern hierbei sowohl die Rotationsgeschwindigkeit wie die Helligkeit der Funken. Bei ruhender Scheibe springen keine Funken über.

Ladet man die von einander getrennten Kämme einer Influenz. 307 maschine erster Art durch eine andere Maschine, so geräth die Scheibe der ersten in gleicher Weise in Rotation, wie soeben beschrieben ist. Da hier die Wirkung zwischen der Vorderflache der Scheibe und den Kämmen viel bedeutender ist, als zwischen der von den Belegungen auf die Hinterflache übergetretenen schwacheren Elektricitäten, so rotirt die Scheibe nach einem Anstoss ziemlich gleich gut nach beiden Sciten.

Bestzt die Maschine einen schragen Conductor und breite Belegungen, so rotirt die Scheibe, je nachdem der Conductor sich nach der einen oder anderen Seite den Kämmen zuneigt, also vor den Belegungen steht oder nicht, nur in der Richtung der an den Belegungen angebrachten Spitzen [wo dann also die Elektricität der Hinterflache der Scheibe in Wirksamkeit tritt] oder nach beiden Seiten 1).

b Poggendorff, Berl. Monatsber, 1869, p. 754°, Pogg Ann. 139, p. 173, 1876° Wegen westerer Details due toch our Variationen dersellen Grundwichenung und, siehe die Ungmalabhandlung.





# IV.

## BEZIEHUNGEN

ZWISCHEN

# ELEKTRICITÄT

UND

WÄRME.



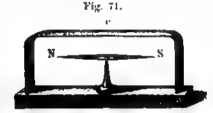
### Erstes Capitel.

## Erzeugung von Elektricität durch Temperaturänderungen.

#### L Thermoströme zwischen zwei Metallen.

#### 1. Allgemeine Resultate.

Bringt man einen Wismuthstab ab, Fig. 71, in metallische Be- 308 rührung mit den beiden Enden eines Bügels von Kupferblech ach, setzt in das so geformte Viereck eine Magnetnadel NS und stellt den ganzen Apparat in die Ebene des magnetischen Meridians, so dass die Magnetnadel sich gerade in dem Bügel befindet, so weicht dieselbe aus ihrer



Lage, wenn man die Berührungsstelle a oder b crwarmt. Bezeichnet N den Nordpol der Nadel. so wird derselbe beim Erwärmen der Berührungsstelle & aus der Ebene des Papiers nach vorn, beim Erwärmen der Berührungsstelle b nach hinten hin abge-Diese Abweichung der lenkt.

Nadel zeigt an, dass sich beim Erwärmen der Läthstellen in dem geschlossenen Kreise der zwei Metalle ein Strom bildet, welcher durch die erwärmte Berührungsstelle vom Wismuth zum Kupfer flæsst 1). Erkältet man dagegen die eine der Berährungsstellen, so ist die Ablenkung der Magnetnadel die entgegengesetzte wie vorher; es entsteht ein durch die \*kåltete Berührungsstelle vom Kupfer zum Wismuth fliessender Strom. zwärmt oder erkältet man beide Berührungsstellen gleich stark, so zeigt

<sup>1)</sup> Seebeck, Gilb. Ann. 73, p. 115 u. 430, 1824'; Pogg. Ann. 6, p. 1, 133 253 Die sthermomagnetischen Strome wurden bald mich Beebeck's adeckung auch von Yelin, Gilb. Ann. 73, p. 415, und van Beck, Gilb. an. 73, p. 435" beobachtet.

i kein Strom im Schliesungskreise. — Durch die Femperaturdiffere beiden Contactstellen entsteht also eine elektromotorische Kraft, weld öme erzeugt. Diese Ströme, welche mit dem Namen der thermisktrischen Ströme oder Thermoströme bezeichnet werde i von Seebeck im Jahre 1823 entdeckt worden. Die elektromotiche Kraft, durch welche dieselben hervorgerufen werden, bezeichen mit dem Namen der thermoelektromotorischen Kraft.

Wir bezeichnen hierbei das Metall als thermoelektrisch positive welchem durch die erwärmte Contactstelle der Strom hinflicest, wie salso an einem Elektroskop positive Ladung zeigen wurde (ganzam, wie bei dem Volta'schen Fundamentalversuche Eink positiv gest pfer ist). So ist also bei dem beschriebenen Versuchs Kupfer in rmoelektrisch positive, Wismuth das thermoelektrisch negative Metal

Viel stärker zeigen sich die Thermoströme, wenn statt des Kapitagels ein Bügel von Antimon auf den Wismuthstab gelöthet wird.

Bei Combination verschiedener Metalle lassen sie sich in in enannte thermoelektrische Reihe ordnen, welche, von in rmoelektrisch negativen Körpern beginnend, nach Seebeck (Legende ist:

-	(Stickstoff-) Titan,	Molybdan,	Platin Destrebe
smuth,	Messing,	Kupfer,	tet),
:kel,	Gold (90 Proc.),	Rhodium,	Cadmium,
balt,	Kupfer (käufl.),	Iridium,	Stahl,
Hadium,	Quecksilber,	Gold (rein),	Eisen,
din,	Blei,	Silber,	Arsen,
лц,	Zino,	Zink,	Antimon,
pfer (rein).	Platin,	Cementkupfer,	Tellur.
ngan,	Chrom,	Wolfram,	+

Nach Hankeli) stellt sich die Reihe der Metalle wie folgt:

_	Quecksilber,	Kupferdraht,
Natrium.	Platin,	Zink,
Kalium,	Gold,	Silber,
Wismuth,	Messing,	Cadmium,
Neusilber,	Kupfer,	Eisen,
Nickel,	Zinp,	Antimon.
Kobalt,	Aluminium,	+
Palladium.	Blei.	,

Nach Versuchen von W. Thomson?) ordnet sich die Reihe muschluss des Aluminiums (zwischen + 10 und 32° C.): — Wi

<sup>1)</sup> Hankel, Pogg. Ann. 62, p. 197, 1844\*. — 2) Thomson, Report of thish Association 1855; Pogg. Ann. 99, p. 334, 1856\*. (Nach Gore, Chanceralbi, 1856, p. 416\*, steht Aluminium swischen Blei und Zinn.)



#### Thermoelektrische Reihe.

muth, Platin I, Aluminium, Zinn, Blei, Platin II, Kupfer, Platin III, Zink u. s. f. +. Platin I, II, III sind verschiedene Platindrähte.

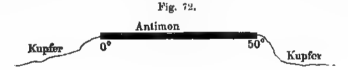
Nach Hillebrand und Norton<sup>1</sup>) folgen sich zwischen 0 und 200°: Eisen, Lanthan, Cer, Didym, Magnesium.

Die thermoelektrische Reihe mit Einschluss des Indiums ist nach Erhard?) für Temperaturdifferenzen von 0 bis 5 resp. 10°: — Al, Sn, Ir, Zn, Ag, Au, Cu, Fe +; von 0 bis 98,6°: Al, Sn, Au, Zn, In, Ag, Cu, Fe +.

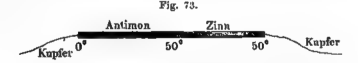
Achnliche Reihen sind wiederholt angegeben worden 3); sie stimmen aber nicht genau überein, da die Structur der Körper und geringe Beimengungen, sowie auch die Grösse der Temperaturdifferenzen der Contactstellen auf ihre Stellung von allergrösstem Einfluss sind.

So nehmen die verschiedenen Verbindungen des Eisens mit Kohle verschiedene Stellen ein; z. B., steht nach Seebeck gelber Stahl hinter Zinn und Blei und einer bestimmten Sorte Kupfer nach der positiven Seite des Antimons; Roheisen vor denselben nach der negativen Seite des Wismuths. — Joule 1) fand die Reihe der verschiedenen Eisensorten + Schmiedeeisen, Stahl, Kupfer [auch Bronze] 3), Gusseisen. — Beim Erwärmen der Contactstelle von Eisen und Kupfer entstehen daher je nach der Sorte des verwendeten Eisens entgegengesetzt gerichtete Ströme.

Die thermoelektrische Reihe hat noch eine weitere Bedeutung. Ver- 310 schraubt man z. B. mit den beiden Enden des Kupferdrahtes eines Gal-



vanometers die Enden eines Antimonstabes, Fig. 72, und erwärmt die eine Contactstelle auf 50°C., während die andere auf 0°C. erhalten wird, so bemerkt man am Galvanometer einen bestimmten Ausschlag. Bringt



man nun zwischen den Antimonstab und den einen Kupferdraht einen Zinnstab, Fig. 73, und erwärmt die zwei Contactstellen zwischen Antimon und Zinn sowie Zinn und Kupfer auf 50°C., während man die Contactstelle des Kupferdrahtes und Antimonstabes auf 0°C. erhält, so zeigt

<sup>1)</sup> Hillsbrand und Norton, Pogg. Ann. 156, p. 474, 1875\*. — 2) Erhard, Wied. Ann. 14, p. 504, 1881\*. — 3) Cumming, Annals of Phil. Sept. 1823, p. 177\*; Schweige. J. 40, p. 317\* u. Andere. — 4) Joule, Phil. Mag. [4] 14, p. 225, 1857\*. — 3) Arnould Thénard, Compt. rend. 62, p. 958, 1864.

das Gulvanometer denselben Ausschlag wie vorber (wenn die Vermebrung des Widerstandes durch den neu eingefügten Zumstab gegen den des gesammten Schliebsungskreises verschwundet, der Zumstab also kura und diek ist).

Die elektromotorische Kraft, welche beim Erwarmen der beiden Löthstellen Kupfer-Zinn und Zmu-Antimon zusammen erzeugt wird al also gleich der elektromotorischen Kraft der Löthstelle Kupfer-Antimon

Man erhält die gleiche elektromotorische Kraft, mag man n Metalle der thermoelektrischen Reihe hinter einander in den Schliebungskreib eines Galvanometers einfügen und alle ihre n - 1 Contactstellen erwärmen oder erkälten, oder nut unmittelbar die Endglieder der Reihe der Metalle aueinanderfügen und ihre eine Contactstelle um ehenso viel erwarmen oder erkälten.

Deshalb wird auch die beim Erwärmen der Berührungsstelle zwere an einander gepresster Metalle erzeugte thermoelektromotorische Kraft nicht geändert, wenn man sie daselbet durch irgendein Loth zusammunlöthet und die Löthstelle erwärmt.

Man kann daher die Stellung der Metalle in der thermoelektrischer Reihe auch untersuchen, wenn man nur je zwei derselben in Draktform an dem einen Ende vereint, die freien Enden der Drahte mit dem Galvanometer verbindet, diese Verbindungsstellen auf 0° erhilt, die Lothstelle erwärmt und die Richtung des Stromes bestimmt. Auf diese Weise sind die oben angegebenen thermoelektrischen Reihen aufgestellt worden.

Man bezeichnet eine Combination von zwei an einem Ende zusanmengelotheten Drähten, welche bei ihrer Einschaltung in irgend einen Schliebungskreis und bei Erwarmung oder Erkaltung ihrer Lothstelle einen galvanischen Strom geben, mit dem Namen eines Thermoelementes oder einer Thermokette.

Verbindet man verschiedene Thermoelemente mit einem Galvanometer und macht den Widerstand des Schlissungskreises gleich, oder kann man den Widerstand der Thermoelemente gegen den des Galvanometersdrahtes vernachlassigen, so sind die aus dem Ausschlage der Nadel des Galvanometers berechneten Intensitaten der Strome proportional den thermoelektromotorischen Kraiten der Thermoelemente bei der Erwärmung ihrer Lothstelle am eine bestimmte Anzahl triads 1).

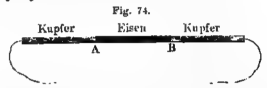
h Die durch Rodning zweier Metallplatten welche unt den Enden des Galvanometers verbunden sind, erzeugten Sterne (Bognerel, Annode Chim et du Phys 38, p. 113, 1828), Pag. Annold, p. 612 Elman Arch 5, p. 412 1845, and Blyth, Nature 22 p. 20, 1882 higheren von der dabei statten bei den Warmerstwickelung ber Auch laben sie dieselle Richtung wer wenn der Berchungsstelle der beschen Metallplatten direct erwarmt wird. Wenn bei Zusammenschlagen der auf einnichte gelegten Metalle kein Strein entsteht, went



#### Thermoelektrisches Gesetz.

Wir betrachten zunächst den Einstuss geringer Temporaturdisse- 312 renzen auf die thermoelektromotorische Kraft der Thermoelemente.

Wird die eine Löthstelle A zweier Metalle, welche, z. B. wie in Fig. 74 ein Eisenstab und zwei Kupferstäbe, zusammengefügt sind, auf 0º erhalten, die andere Löthstelle B auf eine höhere Temperatur T gebracht, so ist innerhalb gewisser enger Grenzen die dabei auftretende thermoelektromotorische Kraft  $E_T$  der Temperatur T proportional.



Wird jetzt auch die erste Löthstelle A von 0° auf eine höhere Temperatur f gebracht, so vermindert sich die elektromotorische Kraft auf den Werth Er-t. Es verhält sich dann:

dies kein Gegenbeweis, da die hierbei an der Berührungsstelle entwickelte Wärmemenge viel kleiner ist als beim Reiben.

Gaugain (Compt. rend. 36, p. 541, 1853°; Ann. de Chim et de Phys. [4] 6, p. 31, 1865°) hat in eine Kupferplatte ein aus einem Kupfer- und einem Eisendraft bestehendes und mit einem Galvanometer verbundenes Thermoelement eingelassen. Die Kupferplatte wurde eine Zeit lang (7 Minuten) auf einer Eisen-platte hin und her gerieben. Beide Platten waren ebenfalls mit einem Galvano-meter verbunden. Dabei differirte die Intensität des Thermostromes, welcher in dem Thermoelement erregt wurde, höchstens um 2 bis 3 Galvanometergrade von der Intensität des direct zwischen den Scheiben erregten Stromes. - Hierdurch ist unmittelbar der Beweis geliefert, dass die sogenannten triboelektrischen Ströme thermoelektrochen Ursprungs sind.

Auch die ziemlich unbestimmten Strome, welche man erhält, wenn zusammengelöthete Wismuth - Antimonstäbe oder gespannte Drähte von Eisen und Mensing, deren Enden mit dem Galvanometer verkaupft and, in Schwingungen versetzt oder auch nur gebogen werden, and wahrscheinlich in Folge der ungleichen Dichtigkeit und ungleichen Erwärmung verschiedener Stellen der Drähte van, Phil. Mag. [3] 27, p. 261, 1845; auch Volpicelli, Compt. rend. 74, p. 44, 1872.

In einem Falle hat indess Blondlot (Compt rend 91, p. 882, 1880°; Beibl. 5, p. 199°) wirkliche triboelektrische Strome beobachtet. Mit dem einen Pol eines Capillarelektrometers wird ein angelassenes Selenstück, mit dem anderen eine Platinplatta verbunden. Wird das Selen mit dem Platin berührt, so erhält man keine Wirkung; reibt man das Selen am Platin, so erhält man eine bedeutende Ablenkung, die der durch ein Dan i e 11° sches Element gleich sein kann, und einen Strom vom nicht geriebenen Selen zum geriebenen anzeigt. Andere Metalle oder Isolatoren geben, an einander gerieben, keine Ladung. Beim Erwarmen der Contactstelle des Platins und Selens geht der Thermostrom vom heissen zum kalten Selen, so dass also hier die Erwarmung nicht die Ursache der Ladung ist, wie bei anderen sogenannten triboelektrischen Strömen. Diese Ströme dürftan vielleicht darauf bernhen, dass durch das Reiben die Structur des Selens sich ändert und das varänderte Selen gegen das Platin sich thermoelektrisch anders verhält als das gewöhnliche.

Innerhalb gewisser Grenzen ist also die elektronen sche Kraft der Temperaturdifferenz der Löthatellen di set proportional.

Unmittelbar folgt hieraus folgendes Resultat:

Wird die Löthstelle A nach einander auf is und To gebracht, so thstelle B auf 0° erhalten, so verhalten sich die elektromotorische räfte:

$$E_t:E_T=t:T,$$

ler

Nach der Proportion 1) muss also:

$$E_{T-t} = E_T - E_t$$

in.

Wollte man annehmen, dass durch die Erwärmung jeder Lätelle daselbst eine der Temperaturerhöhung entepreshende elektrometsche Kraft erzeugt wird, so entspricht auch die bei verschiedenen Erärmen beider Löthstellen erhaltene Differens der elektromotorische räfte ihrer Temperaturdifferens.

Das Gesetz der Proportionalität der Thermoströme mit der Tangeturdifferenz der Löthstellen der sie erregenden Metalle soll bei Pallum- und Platindrähten von 0 bis 350° C. gelten 1. Nach Schinz 1. t dies indess nicht der Fall; auch tritt schon bei 448° C. eine Umlahing der Stromesrichtung ein (s. w. u).

Bei anderen Elementen zeigen sich schon bei geringeren Temperrdifferenzen Abweichungen von der Proportionalität der elektrometeihen Kraft mit der Temperaturdifferens der Löthstellen, welche wir is
nem besonderen Capitel betrachten.

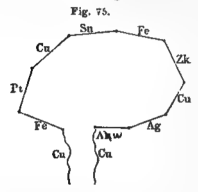
Um die thermoelektromotorischen Kräfte verschiedener Elemente bis eringen Temperaturdisserenzen der Löthstellen zu messen, schloss Bernerel 3) zwischen die Enden des Kupserdrahtes eines Galvanometer ne Reihe von an einander gelötheten Drähten, Fig. 75, von: Eisen latin, Kupser, Zinn. Eisen, Zink, Kupser, Silber, Gold ein, und erkältet le zehn Lothstellen zwischen denselben auf 0° C. Das Galvanometer ugte keinen Ausschlag. Die durch die Erkältung von je neun Löthellen erzeugte elektromotorische Kraft war also gleich und entgegersetzt der durch die Erkältung der zehnten Löthstelle erhaltenen. Erärmte er jetzt eine Löthstelle nach der anderen auf 20° C., während die wigen Löthstellen auf 0° C. abgekühlt blieben, so erhielt er die gleichen ektromotorischen Kräfte, wie wenn die beiden, an ihrer Löthstelle er-

<sup>1)</sup> Becquerel, Ann. de Chim. et de Phys. 31, p. 385, 1826\*. -- 2) Schin, ingl. J. 177, p. 85, 1865\*. -- 2) Becquerel, Ann. de Chim. et de Phys. 41, 353, 1829\*; Pogg. Ann. 17, p. 545\*.



### Versuche von Becquerel.

wärmten Metalle auch an ihrer anderen Seite zusammengelöthet und dort auf 0°C. erkältet worden wären. Da beim Wechseln der erwärmten Löthstelle der Schliessungkreis ungeändert blieb, so verhielten sich die am Galvanometer abgelesenen Intensitäten der Ströme unmittelbar wie



die elektromotorischen Kräfte E. Sie waren beim Erwärmen der Löthstelle von:

				477
Eisen-Zinn .				31,24
Kupfer-Platin	١.			8,55
Eisen - Kupfer				27,96
Silber - Kupfer				2,00
Eisen-Silber				16,20
Eisen - Platin				36,07
Kupfer - Zinn				3,50
Zink-Kupfer				1,00
Silber - Gold .				0,50

Subtrahirt man z. B. die elektromotovischen Kräfte E Platin-Eisen — E Eisen-Kupfer = 36,07 — 27,96 = 8,11, so erhält man nahezu E Kupfer-Platin = 8,55, was den obigen Angaben entspricht.

Durch Subtraction der geeigneten Werthe kann man so die thermoelektromotorischen Kräfte E der verschiedenen Metalle finden, wenn sie zwischen Eisenstäbe eingeschaltet werden, und die eine Löthstelle auf  $0^{\circ}$ , die andere auf  $20^{\circ}$  gebracht wird. Dieselben sind für

					$\boldsymbol{E}$					$\boldsymbol{E}$
Eisen - Silber	ľ				26,20	Eisen - Kupfer				27,96
Gold					26,70	Zinn .				31,24
Zink					26,96	Platin			4	36,00

Aus diesen Werthen lassen sich wiederum die thermoelektromotorischen Kräfte irgend welcher der genannten Metalle bei ihrer Verbindung mit einander und bei Erwärmung der einen Löthstelle auf 200 C. berechnen.

Auch Matthiessen 1) hat die elektromotorischen Kräfte einer Reihe 314 von Thermoelementen bestimmt. Zwei Thermoketten, deren Löthstellen in zwei würfelförmige, mit warmem und kaltem Wasser gefüllte Kästen tauchten und durch Kautschukröhren vor der Berührung mit dem Wasser geschützt waren, wurden entgegengesetzt oder in gleicher Richtung in den Schliessungskreis eines Galvanometers eingefügt, und aus den jedesmaligen Ausschlägen nach der Bd. I, §. 618 mitgetheilten Methode das Verhültniss der elektromotorischen Kraft berechnet.

<sup>1)</sup> Matthiessen, Pogg. Ann. 103, p. 412, 1858\*.

Waren die Metalle (g und h) nicht in Drahten von grosserer Läuge zu erhalten, so wurden sie zwischen zwei Kästen von Kupferblech A und B. Fig. 76, geklemmt, deren einer A mit heissem Oel, deren anderer



B mit kaltem Oel gefüllt war. Kasten B war durch eine rolirende Scheidewand od in zwei Halften getheilt. it welche beide die Leitungdrahte e und f gelöthet waren Die elektromotorische haaft dieser Combination ist be-

selbe, wie wenn die Metalle unmittelbar an einander gelegt und üre Contactstellen auf die Temperatur der Kasten A und B gebracht werden wären. Das so gebildete Thermoelement wurde wie die übrigen is handelt. — Bei krystalimischen Metallen fielen die thermoelektermeterischen Krafte etwas verschieden aus, je nachdem die Spaltungseheun der Metalle gegen die Richtung des Stromes senkrecht (äquatorial) standen oder ihr parallel (axial) lagen.

Die thermoelektromotorische Kraft zwischen chemisch reinem Sunt und Kupfer ist gleich I gesetzt. Dann sind die thermoelektromotorischen Kräfte gegen das Silber die folgenden:

1	
Wisanuth (Kluthch, gepresster Draht)	35,61
Westmuth, rem	32,91
Wismuthkrystall (axid)	24,59
Wismuthkrystall (aquatorial)	17 17
Kubalt Nr. 1 (geprest)	8.98
Kalaum em Roben gegossen)	5,49
Argentan (bart)	3,24
Nickel (osembaltig)	6,02
Kolmit Nr. 2	3,75
Palladium (hart)	167,16
Natronn (in Robren gegossen)	3,00
Queckalher (in Rehren engeschmozen)	2 %2
Aluminium (Al 91,77, Si 2,34, Fe 5,89)	1,28
Magnesium	1,17
Blat	1,01
Zinn frein, gepresster Drahit	1,00
Kupfer Nr. 1 (kaufhch, weicher Draht)	1.00
Kupfer Nr. 2	0.32
Pretin (kauft ber Draftt)	1,72
Gold (rem, hartgezogener Druht	0,61



ium	0,16
imon (rein, gepresster Draht)	0,04
er (rein, hartgezogener Draht)	0,00
kohle	0,06
k (rein, gepresster Draht)	- 0,21
ofer (galvanoplastisch)	- 0,24
mium (Blech, rein)	- 0,33
imon (käuflich, gepresster Draht)	- 1,90
entium (gepresster Draht)	- 2,03
nium (gepresster Draht)	- 3,77
en (ein Stück)	- 3,83
cium (gepresster Draht)	- 4,26
imon (axial)	_ 6,98
imon (äquatorial)	- 9,43
her Phosphor	- 9,60
imon (rein, gegossen)	9,87
tar	- 179,80
105	- 290,00
	1

Bestimmungen von Matthiessen.

Der Verfasser hat in ähnlicher Weise die thermoelektromotorischen 315 ifte zwischen verschiedenen Metallen gemessen, indem je zwei an einler gelöthete Drähte von etwa 5 mm Dicke zwischen die Enden des pferdrahtes eines Spiegelgalvanometers gebracht wurden, die Berühgestellen der Drähte mit den Galvanometerdrähten auf 0° durch Eistühlt, und die Löthstellen der Drähte allmählich erwärmt wurden. Der derstand der Drähte war gegen den des Galvanometers zu vernachsigen, so dass die Ausschläge desselben den elektromotorischen Kräfproportional waren. Dabei ergaben sich die bei 1° C. Temperaturerenz erhaltenen thermoelektromotorischen Kräfte zwischen Eisen und

Die eingeklammerten Zahlen sind durch Rechnung erhalten.

Bemerkenswerth ist hier die sehr bedeutende elektromotorische Kraft ischen Stahl und Eisen (0,90), welche etwa siebenmal so gross ist als zwischen Zink und Kupfer (0,125).

Auch E. Becquerel<sup>1</sup>) hat die thermoelektromotorischen Kinger Reihe von Metallen quantitativ bestimmt. Er formte aus dentitativ bestimmt. Die Enden waren in en Enden weiche Kupferdrähte befestigt waren. Die Enden waren is chröhren eingeschoben, welche in swei Blechgefisse eingeschat wurd, denen das eine auf der Temperatur von 0°, das andere auf 100° er ten wurde. Die Blechröhren waren mit hinten sugeschmolsemen filmeren ausgefüttert. Die so gebildeten Elemente wurden mit einem egelgalvanometer mit langem Draht verbunden und ihr Strom mit des Wismuthkupferelementes von Pouillet (§. 325, Fig. 79) verhen, dessen Löthstellen auf 0 und 100° gebracht wurden. Die elementes D (Kupfer, Kupfervitriol, Zinkvitriol, amalgamites ik), welche letztere als Einheit gesetzt sind.

So fand er die thermoslektromotorischen Kräfte gegen Kupfer:

							_			_		_			_	_			
l			_																+ 0,08095 D
lur																		•	
imon	*	•	٠	٠	,		•	٠	•	•	•	ď	٠	٠	*		•	٠	+ 0,00141
endrabt			,			•				•		•				٠			+ 0,000950 676
lmium						4		*	-		•						•		十 0,000038
erdraht																			+ 0,000026
pferdraht																			
k																			— 0,000018 — <b>87</b>
tin . ,	,						ï						,			,			0,000090 878
kohle								4											- 0,000142
n , , ,																			- 0,000147
٠.											,								0,000187
eksilber .																			- 0,000488
ladınındı abt				٠										٠				.,	- 0,000820
isiberdrafit						٠											,		0,001260
keldrah)														4	٠				0,001830
ait irola				,															0,002240
muth .																			- 0,008909

Die Vergleichung der thermoelektromotorischen Kraft anderer Therelemente mit der eines constanten Hydroelementes ergiebt folgende erthe

Setzt man die elektromotorische Kraft eines Daniell'schen Elemengleich Eins, so ist die elektromotorische Kraft des Thermoelementes smuth-Kupfer bei 100° Temperaturdifferens der Löthstellen

<sup>1)</sup> E. Becquerel, Ann. de Chim. et de Phys. [4] 8, p. 415, 1884°.



Thermoel	lektromo:	torische I	Cräfte.	257
ach Wheatstone				= 0,00106
ach F. E. Neumann .				= 0,00390
ach J. Regnauld				
ach E. Becquerel (l. c. §	. 293) .			= 0.00391
ieselbe ist gegen die elekt	romotoris	che Kraft	eines Wol-	
laston'schen Element	ee nach P	ouillet		= 0,00105
ie elektromotorische Kraft	eines Eler	mentes Ku	pfer-Neusil	
ber ist bei 100° Temp	eraturdiff	erenz der	Löthsteller	1
gegen die des Daniell'	'schen El	ementes r	nach Wild	= 0,00111
benso die elektromotorisch	e Kraft	eines Eise	n-Neusilber	
elementes bei 10 bis 15	<sup>0</sup> Tempera	turdiffere	nz der Löth	
stellen nach R. Kohlra	ausch .			= 0.00015

Die Bestimmung von Wheatstone 1) geschah durch Vergleichung or Thermokette mit einer Kette von Kupfer, Kupfervitriol, Zinkamalam, indem jedesmal bei Einschaltung der Ketten in den Schliessungsreis des Galvanometers durch Einstellung des Rheostaten der Ausschlag er Galvanometernadel von 100 auf 50 reducirt wurde. - Pouillet? estimmte den Widerstand einer Wollaston'schen Kette und reduirte die Intensität ihres Stromes durch Einschaltung von Platindraht benso weit, wie die Intensität des Stromes eines Kupfer-Wismuthlementes. Die Widerstände beider Stromkreise waren bestimmt woren. - Regnauld verglich die elektromotorische Kraft des Thermolementes mit der des Daniell'schen Elementes vermittelst seiner Thl. I, . 625 beschriebenen Methode. - Neumann3) verglich die elektroiotorische Kraft seiner Ketten vermittelst seiner Methode zur Bestimmung iektromotorischer Kräfte (Thl. I. §. 637). - Wild4) bestimmte die ektromotorische Kraft nach der Poggendorff'schen Compensationscthode. — Kohlrausch<sup>5</sup>) benutzte hierzu das elektroskopische Veralten der Ketten.

Die Legirungen der Metalle lassen sich zwischen die Metalle 318 i die thermoelektrische Reihe einordnen. Dabei zeigen sie das merkürdige Verhalten, dass sie häufig nicht zwischen den Metallen stehen,
us denen sie zusammengesetzt sind. So fanden wir schon das Messing
eine Legirung von Kupfer und Zink) thermoelektrisch negativer als
ink und Kupfer, und Neusilber (eine Legirung von Nickel, Kupfer, Zink)
sel negativer als seine drei Bestandtheile.

Nach Seebeck<sup>6</sup>) nehmen einige Wismuth- und Antimonlegirungen ie folgende Stellung ein (die Zahlen bedeuten Gewichtstheile):

<sup>1)</sup> Wheatstone, Phil. Trans. 1842, 2, p. 317\*; Pogg. Ann. 72, p. 525\*. — Pouillet, Elémens de Physique [3] 1, p. 631\*; Compt. rend. 5, p. 785.4 357\*; Pogg. Ann. 42, p. 297\*. — \*) F. E. Neumann, vergl. Wild, Zō-le letteljahrsschrift 2, p. 231\*. — \*) Wild, Pogg. Ann. 103, p. 410, 185 Kohlrausch, Pogg. Ann. 82, p. 419, 1852\*. — \*) Seebeck, Pogp. 148, 1826\*.

Wismuth.

3 Wismuth, 1 Antimon.

3 Wismuth, 1 Zink.

3 Wismuth, 1 Kupfer.

1 Wismuth, 1 Kupfer,

1 Womath, 3 Rupfer,

1 Wismuth, I Blei, Silber.

1 Womuth, 1 Zinn, Zink.

3 Wismuth, 1 Blei.

1 Wismuth, 1 Antimon.

3 Antimon mit 1 Kupfer, Blet oder 1 bis 3 Antimon, 1 Zink

I Antimon mit 3 Kupfer, Blei oder Zinn.

Nickel. Zinn.

1 Wesmuth, 3 Zink oder Blei.

1 Wismuth, 3 Zion.

Kunfer. Stahl. Stabeisen,

3 Wismuth, 1 Zinn,

1 Wismath, 3 Antimon.

1 Antimon, 3 Zink.

Antimon.

319 Nach einer ausführlichen Untersuchung von Rollmann') ist die Stellung einiger Legirungen in der thermoelektrischen Reihe die folgenee

#### Zinn-Wismuthlegirungen.

1 W 2 Dis 1 W 4 Z zwischen Zinn und Kupfer,

I W 2 Z , I W 1 Z , Zink und Eisen,

2 W 1 Z , 4 W 12 , Eisen und Antimon,

8 W 1 Z \_ 12 W 1 Z unter Antimon.

Die positivste Legirung ist 1411 12 W 1 Z, welche die chemische Zusamminsetzung BigSo besitzt.

Westerer Zusatz von Wismuth macht die Legirungen wieder pegativer, so dass die Legirungen

16 W 1 Z bis 32 W 1 Z wieder naher an Antimon.

64 W 1 Z zwischen Antimon und Eisen.

128 W 1 Z zwischen Platin und Neusilher

stehen

Der Wendepunkt in der Stellung der Legirungen scheint demnach durch die Bildung einer chemischen Verbindung bei einem bestimmtet Gehalt an den gemischten Metallen bedingt zu sein.

Die Wismuthbleilegirungen zeigen in ihrer Stellung in der thermoelektrachen Reihe ahnliche Wendepunkte, wie die Wismuth-Zinglegirungen. Diese Wendepunkte sind in der folgenden Zusammenstellung durch das Zeichen - angegeben

<sup>1)</sup> Rollmann, Pogg. Ann. 83, p. 77, 84, p. 275, 1861, und 89, p. uc. 1850%

— Wismuth, Neusilber, Zinn, 1 W 64 Bl bis 1 W 4 Bl, \_\_\_\_ 1 W 3 Bl bis 1 W 2 Bl, \_\_\_\_ 2 W 3 Bl, Kupfer, Zink, 1 W 1 Bl bis 3 W 2 Bl, \_\_\_\_ 2 W 1 Bl bis 4 W 1 Bl, Zink, Kupfer, 8 W 1 Bl, Zinn, Platin, 16 W 1 Bl, Neusilber.

Aehnliche Umkehrungen zeigen auch die Antimonbleilegirungen:

— Zinn, 1 A 16 Bl, Kupfer, 1 A 8 Bl, Silber, Zink, 1 A 4 Bl bis 1 A
1 Bl, 2 A 1 Bl bis 3 A 1 Bl, 4 A 1 Bl bis 16 A 1 Bl, Eisen,
32 A 1 Bl.

Die Zinnbleilegirungen stehen meist zwischen Kupfer und Zinn:

Kupfer, 1 Z 4 Bl bis 4 Z 1 Bl, \_\_\_ 1 Z 64 Bl bis 1 Z 8 Bl, Kupfer.

Die Antimonsinnlegirungen ordnen sich wie folgt:

+ Antimon, Eisen, 8 A 1 Z bis 1 A 2 Z, Zink, Silber, 1 A 4 Z, Kupfer, 1 A 8 Z bis 1 A 32 Z, Zinn.

Die Antimonwismuthlegirungen haben zum Theil die Eigenthümlichkeit, jenseits des Wismuths zu stehen, wie folgt:

+ Antimon, 16 A 1 W bis 4 A 1 W, Eisen, 2 A 1 W, Zink ... Neusilber, 1 A 1 W bis 1 A 4 W, Wismuth, 1 A 8 W bis 1 A 32 W, \_\_\_\_ 1 A 64 W, Wismuth.

Die negativste Stellung soll nach E. Becquerel<sup>1</sup>) die Legirung 9 Aeq. Wismuth und 1 Aeq. Antimon (etwa 1 A 10 W) haben (siehe den folgenden Paragraphen).

Die Antimonzinklegirungen stehen ebenfalls zum Theil jenseits des Antimons:

— Zink, ∞ Z 1 A bis 2 Z 1 A, Eisen, 1 Z 1 A, Antimon, 1 Z 2 A → 1 Z 2 A bis 1 Z 8 A.

Achnlich verhalten sich nach E. Becquerel (l. c.) auch die Antimon-Cadmium-Legirungen.

Die Wismuth-Zink-Legirungen stehen alle zwischen Wismuth and Zink:

+ Zink, 16 Zk 1 W, Silber, 8 Zk 1 W, 4 Zk 1 W, Kupfer, 2 Zk 1 W, Blei, Platin, 1 Zk 1 W, Neusilber, 1 Zk 2 W bis 1 Zk 16 W, Wismuth.

Die Zink-Zinn-Legirungen stehen alle zwischen Zink und Zinn;

+ Zink, Silber, 128 Zk 1 Zn bis 4 Zk 1 Zn, Kupfer, 2 Zk 1 Zn, Kohle, 1 Zk 1 Zn bis 1 Zk 8 Zn, Zinn.

Die Zinkamalgame stehen zwischen Zink und Quecksilber:

- Zink, 8 Zk 1 Quecksilber bis 3 Zk 1 Q, Silber, 2 Zk 1 Q bis 1 Zk 1 Q, Kupfer, Quecksilber.

<sup>3)</sup> E. Becquerel, Ann. de Chim. et de Phys. [4] 8, p. 408 u. f., 1866°; Arch. N. S. 26, p. 289, 1866°.

Die Wismuthamalgame stehen, entsprechend dem Beobesischen von Seebeck, zwischen Wismuth und Quecknilber. — Mit I hung der Temperatur ändern die Legirungen oft ihre Stellung in dermoelektrischen Reihe. Auch ist dieselbe wesentlich von der Leging der Krystalle in den mehr oder weniger krystallinischen Legirun bedingt.

Nach Matthiessen<sup>1</sup>) ist die thermoelektromotorische Kraft winem, hartgezogenem Silber gegen die Legirungen

32	Wismuth	1	Antimo	ìÈ	6	366	<b>708</b>	<b>2</b> 61	1)	29,06
	Wismuth									
2	Wismnth	1	Zink							22,70.

enn die Kraft zwischen Silber und Kupfer gleich Eins ist.

E. Beequerel hat die thermoelektromotorischen Kräfte ein ihe von Legirungen gegen Kupfer bei den Temperaturen 0 und 100 r Löthstellen in gleicher Weise bestimmt, wie die der Metalle (§ 316 e elektromotorische Kraft des Daniell'schen Elementen ist gleinns gesetzt.

Neusilber  2 Gewichtstheile Antimon 1 Cadmium  3 Gewichtstheile Antimon 696 Cadmium 1)  4 Gewichtstheil Antimon 1 Cadmium  5 Gewichtstheil Antimon 1 Cadmium  6 Gewichtstheil Antimon 1 Cadmium  6 Gleiche Acquivalente.	- 0,00196 - 0,00022 0,00141 0,01957 0,00033
) ON A TOTAL AND THE CONTROL OF THE	
* Arcunon - 1 Zuak (d)	+ 0,00362
S Antimon 1 Zink (br. aber d)	0,00503,
: Autonom 1 Zank (br)	0,00441
3 Antimon 4 6 Zink 1) (br)	0,00902
t Antimon - 1 Zak (sehr d)	0,00277
1 Antimon 2 Zink (sehr d)	0,00021
Antimon 2 Zink 2 Eisen (sehr br)	0,00000
4 Antimon 5 Zink 1 Eisen (ziemlich d)	0,00434
3 Antimon 406 Zink 121 Wismuth 1) (d)	0,00775
1) Glenche Aequivalente, Schmelspunkt 520 bis 525°. — 9	Schmelspenk

<sup>1)</sup> Matthiessen, Pogg. Ann. 103, p. 412, 1858.



#### Verhalten der Legirungen.

4	Antimon	2	Cadmium 1 Zink (sehr br)		 + 0,01380
806	Antimon	696	Cadmium 150 Wismuth 1) (d)	. ,	 0,01300
- 4	Antimon	2	Cadmium 1 Zink 1 Biei (ziemlich br)		 0,00731
4	Antimon	2	Cadmium 1 Zink 1 Zinn (ziemlich d)		 0,00452
2	Antimon	0	Cadmium 1 Zink 1 Zinn (ziemlich d)		0,00423
12	Antimon	10	Cadmium 3 Zink		0,00345
	Antimon				0,00141
10	Antimon	1	Tellur ,		0,00114
10	Antimon	-1	Wismuth		0,00100
4	Antimon	1	Eisen (sehr hart und schmelzbar)		0,00041
8	Antimon	1	Magnesium		0,00031
8	Antimon	1	Blei		0,00014

#### 1) Schmelzpunkt 425 bis 430°.

		-		_	_	_	_		_	_		_	_	_	_	_	_	_			_	_	_	_		
	Kupfer . Wismuth																									0 0,00301
2	Wiamuth	1	Ā	nt	m	on																				0,00295
4	Wismuth	1	A	nti	m	on		,							,			٠								0,00463
8	Wismuth	1	Å	nti	im	OΩ											,			•						0,00573
10	Wismuth	1	A	nt	m	on	1)		w					٠			•				٠					0,00620
12	Wismuth	1	A	nt	m	<b>g</b> o				4	*												•			0,00808
2	Wismuth	1	Zi	nt	1				,						٠				٠					4	+	0,00074
10	Wismuth	1	8e	le	D							٠						٠					٠	٠		0,00211
12	Wismuth	1	Zì	nl	t						4															0,00273
12	Wismuth	1	Aı	rse	n																L					0,00422
1	Wismuth	1	Be	h	ve:	fel	w.	a l	ou	th	•			٠										٠		0,00619

<sup>1)</sup> Schmelzpunkt 286 bis 3070.

Die Buchstaben br und d in der Tabelle bezeichnen, dass die vorwendeten Legirungen brüchig oder dauerhaft sind.

Namentlich wird also die (positive) thermoelektrische Kraft des Antimons gegen das Kupfer durch Zusatz anderer Metalle stark erhöht, z. B. durch ein gleiches Aequivalent Zink bis auf das 6,4 fache, durch Zusatz von Cadmium und Wismuth bis auf das 9- bis 10 fache. Die negative thermoelektromotorische Kraft des Wismuths wird weniger verändert; so durch Zusatz von ½ Antimon bis auf das 1,6 fache.

Begonders bemerkenswerth ist ferner die thermoalskeeiniger Schwefel- und Arsenmetalle und einiger

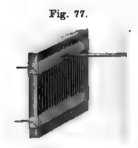
So fand schon Cumming (L. c. S. 509), dass Schwafelkunfer at ativ ist. Hankel (ibid.) stellte folgende Reihe auf: - Kant issgälden, Arsenikkies, Bleiglans, Eisenglans, Pyrolusit, Magne ium, Natrium, Wismuth u. s. f. -

Einige Bestimmungen der thermoelektromotorischen Kräfte der mi

sen Stoffen gebildeten Elemente sind die folgenden:

Ein Pyrolusitatab, welcher an beiden Enden mit Platindraht kelt war, ergab nach Bunsen 1) beim sterken Erhitmen des eine les in einer Gasflamme eine elektromotorische Kraft von etwa 16/2 B. Eine Kupferkiesplatte von 40 mm Breite, 70 mm Linge und

ım Dicke, Fig. 77, auf welche im Abstand von 85 mm swei platispht-



tirte Kupferfatsungen geschoben waren, van denen die eine durch einen mitlichen Fortsats von 9 mm Durchmesser mittelst einer Gaslampe über die Temperatur des schwelsenden Zinns hinaus erwärmt war, währed die andere in Wasser abgekühlt wards, seigte durch Vergleichung mit einer Dsn i ell'schen Kette D eine elektromotorische Kraft von 1/10 D. - Der gesch molsene Kupferkies steht in der thermoelektrischen Reihe weit unter Wismuth.

Auch andere Schwefelverbindungen der Metalle seichnen sich durch e Stellung in der thermoelektrischen Reihe aus. So ist Schwefelsmuth, mit dem man seiner Sprödigkeit wegen metallisches Wiemuth ammenschmelzen kann, noch negativer als Wismuth. Die thermoatromotorische Kraft Schwefelwismuth-Wismuth ist nach E. Becque-(siehe den vorigen Paragraphen) mehr als 1,5 so gross, als die thermektromotorische Kraft Wismuth-Kupfer.

Eine sehr extreme Stellung in der thermoelektrischen Reihe nimet Ibschwefelkupfer ein.

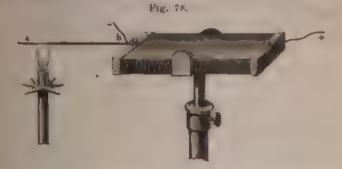
Schon Becquerel2) hatte im Jahre 1827 bemerkt, dass Kupferthte, welche mit Schwefelkupfer übersogen waren, sehr bedeutend gegen leres Kupfer thermoelektromotorisch wirkten. Der Strom eines einnen Elementes dieser Art vermochte bei einer Temperaturerhöhung von 0 his 300° Kupfervitriol, salpetersaures Silberoxyd u. s. f. zu zerzetsen.

Das Halbschwefelkupfer ist ausserst positiv, wenn es ein wenig aber nen Schmelzpankt hinaus erhitzt und in Formen gegossen wird, so ss die erstarrten Stücke eine faserige Structur zeigen. Es steht dabei munter Tellar. — Ein Element Halbschwefelkupfer-Kupfer, dessen ptactstellen auf 0 und 100°C. erhalten werden, hat eine sehnmal

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bunsen, Pogg. Ann. 128, p. 505, 1884°. — <sup>3</sup>) E. Becquerel, Ann. Chun et de Phys. [2] 34, p. 157, 1827\*.

grosse thermoelektromotorische Kraft wie ein Wismuthkupferelement bei gleicher Temperaturdifferenz der Lothstellen. Hat die eine Contactstelle die Temperatur von 25 bis 28°, die andere die des schmelzenden Bleics (320°), so ist die elektromotorische Kraft des Elementes etwa 0,06 bis 0,07 von der des Daniell'schen.

E Becquorel<sup>4</sup>) hat thermoslektrische Elemente aus Platten von Schwefelkupfer von 19 his 20 mm Breite, 11 his 12 mm Dicke, 8 his 12 cm Länge hergestellt, an deren beide Enden, Fig. 78, Neusilberdrähte



vermittelst Neusilberblechen angeschraubt sind, und deren eines Ende sich in der freien Luft befindet, während das andere einen scatlichen Fortsatz ab trägt, unter welchem eine Gastlamme brennt. Leider leitet das Halbschwefelkupfer ziemlich schlecht, so dass dadurch die Intensität der Ströme sehr geschwächt wird. Wird das Schwefelmetall wiederholt geschmolzen und erstarrt darauf in homogenen Massen, so ist es analog dem geschmolzenen Kupferkies sehr wenig wirksam. Werden solche Massen aber bei Dunkelrothgluth einige Stunden hindurch angelassen, eo erlangen sie eine constante, stark positive elektromotorische Kraft. — Die Schwefelverbindungen von Silber, Zink, Antimon, Eisen, zeigen keine hervorragende Stellung.

Nach Stefan?) ist die elektromotorische Kraft folgender Thermo- 323 stemente im Vergleich zu der der Daniell'schen Kette D.

Blättriger Kupferkies-Kupfer	0,0385
Compacter	0,1111
Pyrolusit	0,0769
Kupfer- krystallisirter Kobaltkies .	0,03%5
Korniger Kobaltkies-Kupfer .	0,0128
Kupfer-Schwefelktes	0,0637

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) E. Becquerel Ann. de Chim et de Phys. [4] S. p. 418, 1886; Compt. rond 61, p. 144, 1885; — <sup>2</sup>f Stefen, Wien. Ber. 1865; Nr. 9. Pogg. Ann. 124, p. 486, 1865.

Kupfer-Buntkupferers					0,0716
Bleischweif-Kupfer					
Blaiglanz-Kunfer					0.1020

Die Mineralien wurden auf das Ende eines Kupferstreifens und der ein Draht gelegt, das Ganze mittelst einer Zwinge susammengedrätte i der Kupferstreifen erwärmt. Die Ströme wurden an einem Gebeneter von grossem Widerstand gemeisen. Bemerkenswerth ist neben grossen thermoelektromotorischen Kraft von Bleiglann gegen Kupfer. entgegengesetzte Verhalten des krystallisirten und körnigen Kelaltses gegen Kupfer. Aehnlich verhalten sich einselne Bleiglangstäcke? she auch das Capitel Thermoelektricität der Krystalle.)

Die Bestimmung des Widerstandes eines Thermoelementes tet durch die thermoelektrische Erwärmung und Erkältung seine thstellen beim Hindurchleiten eines Stromes besondere Schwierigke. Die dadurch erzeugte elektromotorische Kraft ist der Intensität i des durchgeleiteten Stromes proportional, also etwa gleich & (a. w. n.) daher die elektromotorische Kraft des hindurchgeleiteten Stromes E. Widerstand in- und ausserhalb der Thermokette R und L. as ist

$$i = \frac{E - ik}{R + L}$$
 oder  $i = \frac{E}{R + (L + k)}$ ;

dass man bei Anwendung verschiedener Stromintensitäten i nach der m'schen Methode der Widerstandsbestimmung den gesuchten Widernd L immer um den constanten Werth k zu gross findet. Ein gass icher Fehler ergiebt sich bei Anwendung der Wheatstone'sches

i) Eine grosse Menge von Mineralien hat auch Flight (Phil. Mag. [4] 30, 57, 1865) auf ihr thermoelektrisches Verhalten untersucht. Wegen mangder Temper turbestnimung haben dieselben keine besondere Bedeutung. Negerals Wismuth erweisen sich ausser den schon erwähnten Stoffen namentlich isteln, Arseneisen Tellurwismuth, Pechblende, Psilomelan, Selenhlei, Hämpositiver als Antamon, Schwefeleisen (geschmolzen), Graphit u. s. f. Mach hrauf und Dana (Abh. d. Wien. Akad. [2] 69, p. 142, 1874; Sillim. J. [3] p. 255, 1875) sind u. A. s. die Verbindungen von Bi, Co, Ni, Pb maist elegativ gegen Kupferdraht, b) Zusatz von Antimon vermindert, von Tellur mehrt die Negativität, c) Arsenide von Eisen sind negativ, die Sulfide positieradymit, Glaukodot, Mispickel, Skutterudit können positiv und negativa, ohne hemnedrisch zu sein. Die angeschliffenen oder natürlichen hemischen Flachen haben auf das Verhalten z. B. bei Chalkopytit und Tetraweng Einfinss. Bei Kohaltit waren 242 Octafeler (specif. Gew. > 6.3) neger.

Tetradymit, Glaukodot, Mispickel, Ekutterudit könnan positiv und negativa, ohne hemnedrisch zu sein. Die angeschliffenen oder natürlichen hemischen Flachen haben auf das Verhalten z. B. bei Chalkopyrit und Tetraweng Einfluss. Bei Kobaltit waren 242 Octaëder (specif. Gew. > 6,3) negativ, 20 negativ, Gew. < 6,1) positiv, 32 Pyritoëder (specif. Gew. > 6,3) tiv, 20 negativ, Combinationen aller drei 115 negativ, 25 positiv. Homogene ite waren fast alle positiv, wenn ihr specif. Gew. etwa 4,87 his 5,0 war, ativ, wenn es 5,0 his 5,2 war. Nach Groth (Pogg. Ann. 152, p. 242, 1874\*) I die Krystalle von Speiskobalt der Mehrzahl nach thermoelektrisch negativ en Kupfer, zum Theil aber positiv. Dieses übereinstimmende Verhalten mit Eisenkies und Kobaltglanz lässt voransachen, dass alle drei Körper anelog ammengesetzt sind (Fe 8, [Co, Fe] [As 8], und [Co, Ni, Fe] Asa).

Brücke 1). Man kann denselben vermeiden, wenn man nach Beetz 2) den durch die Thermosaule und das falvanometer geleiteten Strom nur momentan durch einen Hebel schliesst und gleich darauf die Verbindung mit dem Galvanometer durch einen zweiten Hebel unterbricht, so dass die Stromintensität durch den ersten Ausschlag der Nadel (oder des Magnetspiegels) des Galvanometers gemessen wird. An einer 769 paarigen Nousitbereisensäule von R. Kohlrausch (§. 330), die ein weing abgeandert war, fand z. B. Beetz in dieser Art L=36,722, k=0,129, an zwei Theilen derselben von 420 und 349 Elementen L resp = 19,621 und 17,026, k=0,068 und 0,057. Auf die Resultate von R. Kohlrausch selbst haben diese Abweichungen sehr weing Einfluss.

Die Thermoelemente sind geeignet, Ströme von sehr constanter Inten-325 sität zu liefern, da man ihre Löthstellen leicht durch schmelzendes Eis und kochendes Wasser dauernd auf 0° und 100° erhalten kann. — Deshalb hat sich schon Ohm derselben zur experimentellen Begrundung seines Gesetzes bedient. — Eine Form dieser Elemente, mit der man bequem constante Ströme erhalten kann, ist von Pouillet) angegeben worden.

Ein Tormiger Bügel a von Wismuth, Fig. 79, welcher auf einem Stativ befestigt ist, taucht mit seinen beiden Enden in zwei Blech-



cylinder. In dem einen derselben wird Wasser beständig im Sieden erhalten, der andere wird mit schmelzendem Eise gefullt. An die verticalen Enden des Brigels a sind zwei Drähte von Kupfer gelothet, welche mit den Leitungsdrähten des Schliesungskreises verbunden werden, durch welchen man den Thermostrom leiten wilt. Der Bügel und die Drähte sind gut lackirt.

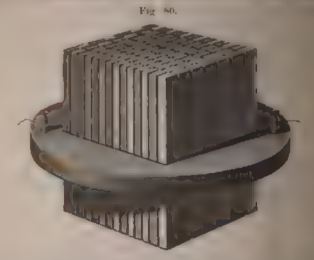
Mit Hulfe dieser Thermoelemente hat Pouillet die Data des Obju'schen Gesetzes unter Eusehaltung verschieden langer und dieker Deuhte

in den Schliessungskreis wiederholt bestatigt. Die Versuche geben indess nach den Bd 1, § 344 eitirten Experimenten von Ohm keine neuen Resultate, weshalb wir sie nicht ausführlicher erwähnt haben.

<sup>1)</sup> Derselbe Felder wird bit einer Methode von Rolland (Compt. rend. 84 p. 1026, 1877) geneeld, wel be pressipall not bit einem Witnesdatione schen Methode (Bd. U.S. 612) zmannenfeldt, nur dass der Brackenfraht in bit den glagben Widerstund une des Galvan meter bat. 2, React x. Pogg. Ann. 129, p. 540, 1866. Deut Het. Frank de Phys. 2 edit. 2, p. 432.

326 Bei der geringen elektrometorischen Kraft der Thormoch wit erhält man nur in Schliessungskreisen, welche dem Strom sehr kin Widerstande darbieten, Strome von etwas bedeutenderer Intervität beder Widerstand der Thormoclemente selbst meist sehr klein ist gewoden der übrigen, in die Schliessung eingeführten Körper, so kann un die Intensität des Stromes steigern, wenn man eine Anzahl Phermo-emente zur Säule zusammensetzt 1).

Um eine solche "Thermosäule" herzustellen, löthet man ein trank parallel hegender Wismuth- und Antimonstäbe von etwa if im hans und einem Querschnitt von 1 cm Breite und 1, cm Dicke mit ihren is wechselnden Enden aneinander, wie in Fig 80, in welcher die Wismallstäbe hell, die Antimonstäbe dunkel gezeichnet sind. Man befentigt eite



solche Saule in einem Holzring und verlöthet die Enden derselben ab zwei Klemmschrauben, in welche man die Leitungsdrähte einfügt. – Erwärmt man die nach der einen Seite dieser Saule inn liegenden löttstellen durch ein vorgelegtes beisses Blech oder einen gegongestilltes Kasten voll kochenden Wassers und kuhlt die andere Seite durch eine eben solchen Kasten voll Eiswasser ab, wobei man die Flachen der Saabmit dünnem Papier bedeckt, so addiren sich die in den einzelnen Etemes ten erzeugten elektromotorischen Krafte in derselben Weise, wie die dettremotorischen Kräfte mehrerer hinter einander zur Sänle verlungener, mit Flüssigkeiten errigter Elemente. – Wegen der hohen Stelling einzelner Legirungen in der thermoeiektrischen Reihe schlagt Russigkeiten ein der stellen der Reihe schlagt Russigkeiten ein der stellen der Reihe schlagt Russigkeiten ein der stellen der Russigkeiten ein der stellen der Russigkeiten ein der stellen der Russigkeiten eine der Russigkeiten Russigkeiten ein der Stellung einzelner Legirungen in der stellen der Russigkeiten ein der Stellung einzelner Legirungen in der stellen der Russigkeiten ein der Stellung einzelner Legirungen in der stellung einzelner Legirungen ein der stellung einzelner Legirungen in der stellung einzelner Legirungen ein der stellung einzelner Legirung ein der stellung einzelner Legirung ein der stellung

The Die er den Til rmessulen von Oersted und Fourter, Ann. Seit st. le Phys. 22 p. 77 de La Borne, Ann. de thin, et de Phys. 22 p. 182 7 Schweige J. \$1. p. 487

the last west with the last the second to the second to Tampit and one town a return a manual V much my contract or the Terrespondent to the contract of the contract STREET 27 MINE I LOS POST IN I WAS IN BORNING ben, als Washirld the Antonio - as - 1 f. . . enint t Keret de Hermenman de la latrice un exist V contre ed I Genta Barmen unt der permin die ein meeran betrein of 696 (restaur admin or and the companies of V one t quetat that are mentioned the state of the s Meser, ale die der entithernen Wiehrene bill bien ermente.

Line ar lere termine his commer came a cam was, or win fire. sigebon. And chen Es - mur the as on chen Language for Glassifier words makes on a ser that the like to being to ritts gragt deren Indea a weeter at so make proceed on Inthe Kaplet in the control of the char a later and the leute der back men mannen u leige in an Es int gulim ib. d mit beween the men " and hi is no so Francis in grown I was of the lettern Platestratus and the production on the second Man hand the appreclations and the second sale for the second ningen and so one territor Americanian a in the mental and

Achinhel at such die von J. Berranie so. Wamarb and Kapter ben zunammengenetzte There-auch int i t til enstruct t

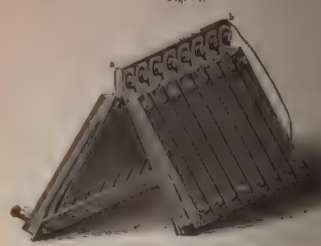
Neuerdange hat man variety is before in there shittenestes 327 then Krafte zwiechen noch anderen legionagen und anch der Halebe felkupter-Neusilberelemente van 1. De ju erel nutstar in me ben Bucht

bo bat Markus') sehr kraftege Thermasaulen aus blementen conart in densu das positive Metal are 1 to while Kupter, a Zank, Nickel (I Kohalt vermehrt noch die elektremotorische hvatt), das miga-Metall aus 12 bewthin Antimon 5 Zok 1 Wismath (other umgr brokens oder Argentan oder das positive Metall aus ho Gewillia ofer 31 Zink, das orgative aus 12 Gewihln Antimon & Zink oder me, her besteht. Die passive Metall schmilzt ber etwa 1200 C, das valive ber fitte. Die elektromotorische Kraft dieser Elemente pit nach lefan ber der hochsten zulassigen Temperaturdifferens etwa 1 .. 1

b Rollmann, Dingt J 130 p 422, 18 8' - J E Basquerel Ann Class et de Phys [4] 8 p 4 2 18 8' - 5 Man schmatt erst tas Antonia for many Kondenschield, with Jama die anderen Metallie zu and greent glach the major Kollenskinglik, 64st tenn die unideren verheite in 1 gewat gie. And helpe bei erhalteren Stangen werden in einem tellect bis and a lief erwarmt und tenn abgekicht. It Dove, Pegg Ann 44 p. 62 p. 3. Achthele Constructionen und von Botto. Bibl. univ. 31 p. 37 v. Ann 28 p. 235, 1833 a. Watkings Phil Mag 12 p. 351 1838 and pedat worden. — I Markus, Wien Ber [1] 51 p. 280, 1863, Pogg Ann 34 p. 620 1863.

Die Fig. 81 abgebildete Saule von Markus besteht aus einer Frank Neusilberstreiten von 18 mm Breite, 18 cm Lange und 2 mm bate die in schrager Lage zu beiden Seiten eines flachen Eisenstales 4 Fig. 81, befestigt sind. Die Streifen auf der einen (rechten) Seite Seisenplatte und die Eisenplatte haben hierzu Löcher, die mit kiez-







Thoncylindern ausgefüllt sind. Schrauben gehen der dieselben hindurch und sind in die auf der aufent Seite der Eisenplatte hogenden Neusilberstreifes im geschraubt. Eine Glimmerplatte verhindert die Butzerung der Schraubenkopfe mit den Streifen der rochen Seite. Die Neusiberstreifen sind überdies dant zwischengelegte Glimmerplatten von der Eisenplatischet. Sie sind durch schräge Streifen des negaties Mctalls (12 Antimon 5 Zink) abwechselnd mit er ander verbunden. Die letzteren sind wagen ihrs

schlechteren Leitungsfähigkeit 25 mm dick und 15,5 cm lang. Die hit negative Streifen der einen Seite, welcher frei bleibt, ist durch eine Kupferdraht mit dem ebenfalls freien unteren Ende des entsprechendet Neusalberstreitens der anderen Seite verbunden. Der vorderste Neusalberstreitens der anderen Seite verbunden. Der vorderste Neusalstreifen der rechten Seite und der vorderste Streifen des negativer Malls der linken Seite tragen Klemmschrauben zur Vermittelung de Leitung.

Die unteren Enden der Metallstabe sind auf zwei Streifen von Kartschukmasse geschraubt und in Kasten von kalten Wasser eingesenkt. Die an der Eisenplatte angeschraubten Enden der Streifen werden dazuge durch einen langen, mit Drahtnetz versehenen Gasbrenner, Fig. 83 erh.

Bei zwei Stulen von je 20 Elementen fand J. Müller!) die elektromotoeiselie Kraft nach der Ohm'schen Methode etwa gleich der eines Daniell'schen Elementes. Der Widerstand war etwa 60 lis 70 Jacobi!sche Einheiten (eines 36 Q - E. oder Ohm).

Die Thermosäulen von Noö, Fig. 81, bestehen aus Stäbehen m von 328 7 mm Dieke und 27 mm Länge aus einer stark positiven Legirung von



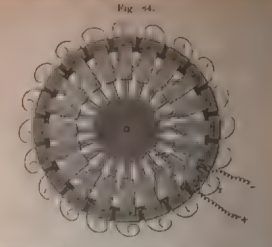
62,5 Proc Antimon und 36,5 Proc. Zink, welche im Kreise herum auf einem Ringe von Ebonst befestigt sind und nach innen Heizstifte h tragen, kurze Fortsätze, auf welche Hülsen von Kupferblech oder besser haltbarere, aus Platinblech gebogene Rohrchen ') geschoben sind, die gegen den Mittelpunkt convergiren, wo sie ein kreisrundes Glimmerblatt g berühren. Dasselbe dient dazu, eine untergestellte Gasflamme moglichst gleichförmig auf die Heizstifte zu leiten. Neusilberdrähte n', einzeln oder in Bündeln zu 6 bis 8, verbinden je das innere Ende des Stabchens a, Fig. 84, mit dem ausseren des folgenden b. Um letzteren kalt zu erhalten, ist es mit einem etwa 10 cm langen und 4 bis 5 cm breiten, spiralig gebogenen und mit Russ überzogenen verticalen Kupferblech verlothet, welches durch seine große Oberflache leicht Wärme nach aussen abgiebt (vgl. Fig. 85).

Bei anderen Säulen dieser Art sind die ebenso geformten Elemente in zwei horizontalen, parallelen Reihen mit ihren Heizstiften gegen einander gerichtet aufgestellt.

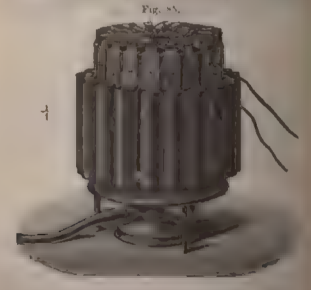
Nach von Waltenhofen) ist die elektromotorische Kraft einer Sänle von 20 solchen Elementen etwa gleich 96 bis 97 Proc. von der

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> J. Multer Physik 7 Aufl 2, p 474, 1888; — <sup>2</sup>) Christiani, Pogg. Ann. Erganzongsbd 8, p. 579, 1878; — <sup>2</sup>) von Waltenhofen, Dingl. Journ. 200, p. 10, 1871; Pogg. Ann. 146, p. 617, 1872;.

der Bunst'n schen Kette, also für jedes Eliment etwa 9,10 D. der stand gleich 1,119 Q.-E. Nach Fr. Streintz 1 ist die Kraft einst



von 108 Elementon bei einem Verbrauch von 190 Liter Gas in der Swährend 60 stündigem Heizen constant gleich 4,3 D, also für joic



ment im Mittel 0,04 D. der Widerstand bei momentaner Schliegleich 2,60 bis 2,65, nach vier Wochen 2,73 Q.-E.

<sup>1)</sup> Fr. Streintr, Carls Rep. 13 p. 4, 187" Bubl L. p. 448".

Beetz1) fund übereinstimmend die elektromotorische Kraft an einer armen Saule bei Erhitzung mit einem einfachen Bunsenbrenner Element E = 0.048D, mit einem dreifachen Brenner E = 0.07D. Wulderstand withrend des Erlutzens 1,52 Q.-E., wahrend für eine alte arige Saule von Noë im Mittel pro Element E=0.08 war. The romotorische Kraft andert nich also bei längerem Gebrauch kaum. In Kalte ist der Widerstand der letzteren Saule viel grosser, als wahdes Erhitzens, z.B. nach Beetz bei der 80 paarigen Saule resp. 50 5,9 Q.-E.

Das positive Metall ist sehr brüchig, ob es bei oft wiederholtem zen seine bedeutende elektromotorische Kraft gegenüber dem Neubewahrt, ist noch zu untersuchen.

Auch aus einer Anzahl von 4 mm langen, 8 mm breiten Streifen von 329 rlichem Bleiglanz, dessen hohe Stellung in der thermoelektrischen schon von Cumming und Hankel erkannt wurde, und von m langen, 8 mm breiten und 0,6 mm dicken Eisenblechstreifen, die zu 2 Pauren in mehreren Reihen in radialer Richtung über einander geat sind, so dass thre inneren Enden durch eine in der Mitte angebrachte be erhitzt werden konnen, haben Mure und Clamond?) Thermon erbant. Eine Saule von 60 solchen Elementen hat die elektromoshe Kraft von 1,15 Bunsen schen Ketten, also für jedes Element gleich 0,084 D; ihr Widerstand ist etwa der von 9,35 m von 1 mm m Kupferdraht und nimmt bei längerem Gebrauch bis auf 22 m zu. Beetz 1) ist die elektromotorische Kraft pro Element (bei einer von h ausgeführten Saule) nur 0,022; bei tieferer Stellung der Flamme 2 0,036 Der Widerstand wuchs nach Beetz für eine 120 paarige be bei allmahlichem Erhatzen von 2,06 bis 2,932 Q.-E., während die romotorische Kraft von 0 his 2,96 D austieg.

Im Allgemeinen durfte sich die Noe'sehe Saule wegen der schnellen sizung mehr für Laboratoriumszwecke und die Säule von Mure und mand wegen ihrer Dauerhaftigkeit mehr für die Technik eignen.

Beetz, Wied. Ann. 3, p 4, 1878. Die Meisung des Widerstandes ge-für his kalte Es de 186 h der Bru kenmethode mit in mentanar Schi esiung, Se beisse nach der Methode der Wilerstan labestimmung für Batterien. Das ier'sche Planomen ist daber this ericht, ben Einflied. Die elektromoto-1 Kraft wurde durch Compensation der Saule mit einem Daniell'schen int durch den Universalcompensation bestimmt — 2) Mure und Claid, Compt. rend. 68 p. 12%, 1869, E. Becquerel ind. p. 12%, etz le and. Rolland, Compt. rend. 84 p. 1502, 1877, Build 1, p. 54. The Batterien von Claimond und Sundré aus Zink und Antimenworfelm, arch 1 example Zinnplatten verbanden und [100 Elemente haben in elek hierriche Kruft — 218 Velta jawa 178 D) und einem Weierstand von and sinke Nature, 20 p. 201, 1878, Beild 3, p. 822, und von Claid aus Prismen von Wismuth und Antimenbegierung die lurch Einenbechten aus gestanden und nach Art der Noes seinen beite and Mondes. en verbuiden unt nach Art der Nice schen baule angeordnet und (Mombes, 351, 1855), Beich 4 p 4-45)

Säulen aus Halbschwefelkupfer und Kupfer, wie sie Buhmker, ch E. Becquerel's Versuchen (vergl. §. 822) construirt hat, die gen der geringeren Leitungsfähigkeit des Schwefelmetalls nicht siepfehlenswerth sein. Ebenso sind die nicht so stark wirkenden Mr. Neusilberelemente zu brüchig und zu theuer!).

Mittelst der Thermosäulen kann man alle Wirkungen hervorbringen siche auch den Hydrosäulen sukommen.

Die elektroskopischen Erscheinungen der Thermestels bliessen sich denen im Schliessungskreise einer Hydrostule unmittelran.

R. Kohlrausch?) bildete eine Thermosäule aus 769 Paaren von K id Neusilberdraht, welche auf einem verticalen hölsernen Brette mi pander in Rinnen mit Siegellack eingekittet waren. Diese Sänle kost zwei Theile von je 420 und 849 Elementen abgetheilt werden. Its itere Seite der Säule wurde in einem Blechbehälter erhitet, der in ei asserbade stand, die obere war durch ein Blechgeftes mit Schneewaar gekühlt. Die Temperaturdifferens der Löthstellen betrug hierhei etw ) bis 150. Die Pole der Säule wurden mittelst Queckwilbernäuse it den Messingplatten eines Condensators verbunden, und nach ih atternung die Ladung an dem Kohlrausch-Dellmann's ektrometer gepräft. - Die Ladung war Null vor der Erwärmung ieg mit dem Anwachsen der Temperaturdifferens der Löthstellen. trug, als die Temperaturen constant geworden, 1.97. Die beiden Abeilungen der Säule gaben einzeln die Ladungen 0,79 und 1,18 (manten gleich 1,97). Wären diese Ladungen der Zahl der Elemente propeonal, so hatten sie sich wie 349 : 420 oder wie 0,79 : 0,95 verhalten llen. Die Abweichung liegt wohl in der Ungleichheit der Elemente ad Unregelmässigkeit der Erwärmung.

In den Schliessungskreis der Säule wurden Drähte von verschieben Willerstanden  $\lambda$  eingeschaltet. Die Ladungen u des Elektrometen u in Polen der geschlossenen Kette mussten dann der Formel  $u = e \lambda$  tsprechen, wo e die der elektromotorischen Kraft entsprechende Ladung meh die offene Saule,  $\ell$  der Widerstand der gesammten Schliessung in

Der Widerstand der Thermosäule L wurde bestimmt, indem erst sie liest und dam eine entsprechende Länge des Rheostatendrahtes in des hitessungskreis einer Hydrosäule eingefügt wurde, bis beide Male die urch em Galvanometer angegebene Stromintensität die gleiche war.

Es (rgab sich L = 611 Zoll des Rheostatendrahtes (vergl. index e et z.  $\lesssim .323$ ). Die Ladung  $\epsilon$  fand sich = 2,285, und so war bei verhiedenen Einschaltungen:

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) E. Becquerei, Compt. rend. 61, p. 146, 1866\*; Arch. N. S. 26, p. 233\*. — R. Kohlrausch, Pogg. Ann. 82, p. 411, 1851\*.

λ	$i = L + \lambda$	Berechnet $u = c \frac{\lambda}{t}$	si beobarhtet		
4150	4761	1,948	1,92		
2240	2851	1,756	1,72		
1061	1672	1,418	1,35		
531	1142	1,039	17,85		

Wurde der Condensator mittelst einer Daniell'schen Kette gelasse ergab sich ihre elektrometerische Kraft D = 19.58.

Die elektromotorische Kraft E eines Elementes der Thermosäule bei ter Temperaturdifferenz der Löthstellen von 10 bis 15°C, ist demnach:

$$E = \frac{e}{769} = \frac{2,26 D}{769,19,58} = 0,00015 D,$$

Die chemischen Wirkungen zeigen die Thermoströme gleichfalls. 331 fanden bereits Fourier und Oersted (l. c. §. 326), dass die Thermosine Kupfer aus Kupfersalzen reduciren können, und Becquerel machte aliehe Beobachtungen. Schon mit einer Säule von 25 Wismuth-Antimolementen hat Linari eine Lösung von salpetersaurem Silberoxyd setzt 1). Die Wasserzersetzung war wegen der geringen elektromotochen Kraft der Thermosäule in Folge der dabei auftretenden, ihre ktromotorische Kraft neutralisirenden Polarisation nur schwierig nachweisen. Botto 2) hat dieselbe indess mit Säulen von 120 Platin- und endrähten erhalten 3).

Leitet man den Strom einer Thermosäule von etwa 18 Paaren von ismuth-Antimonstaben durch die Spirale eines Breguet'schen Metallermometers oder durch einen dünnen, im Lufthermometer (vgl. Bd. I, 33) ausgespanuten Draht so erwärmen sich diese Korper wie durch ben anderen galvanischen Strom )

Auch Funken kann man beim Oeffnen der Schliessung der Thersaule erbalten. Es ist hierbei vortheilhaft, in den Schliessungskreis etwas lange Spirale von übersponnenem Kupferdraht einzufügen, lehe innen einen Kern von weichen Eisendrähten enthält, damit der im Geffnen der Schliessung entstehende Funke durch den zugleich auftenden Inductionsstrom verstärkt werde. Das Geffnen selbst geschieht besten durch Ausheben einer mit dem einen Pol der Säule verbunde-

<sup>1)</sup> Lineri, Indicatore anese, Nr. 50, Dec. 1850, Phil. Mag. [3) 10, p. 414°; g. Ann. 41, p. 16° - 7; Rotto, I.e. 8, 28, - 3) Vgi anch Watkins, J. 8, 28° uni Alexander Popp Ann. 42, p. 62°, 18°7°, - 4) Watkins, H. Mag. 14, p. 82, 18°9° Popp Ann. 46, p. 197°

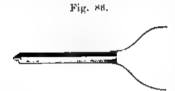
en, amalgamirten Spitse von Kupfer oder Messing aus einem mit ideren Pol verbundenen Gestas voll Quecknilber, oder indem mut pitze über eine mit letsterem Pol verbundene Feile hinübersticht hielten Antinori und Linari!) mit 25 Wissauth-Antimondunt fatkins<sup>3</sup>) schon mit einem Element Funken.

Ausser der Ablenkung der Magnetnadel, welche sehen bei de ulvanometrischen Messungen der Thermoströme erwähnt ist, kann me ich die Magnetisirung des weichen Eisens durch Thermoströme seh eisen, wenn man dieselben durch eine um einen Stab von weite isen gelegte Spirale leitet. [Nach Watkins?) genügt hierat sie n Thermoelement.]

Dass auch durch Thermoströme inducirte Ströme und Erreits rungsschläge in derselben Weise wie durch andere Ströme herwistracht werden können, hat Dove's) geseigt, und Watkins's wiskolt dargethan.

Die Thermoelemente eignen sich versäglich gut zur Bestimmer er Temperatur kleiner Körper, da man ihnen beliebige Formen und sie eringe Dimensionen geben kann, und sie so an die Körper andrückeler in dieselben einsenken kann, ohne ihnen eine bedeutende Wienerenge zu entziehen.

Ein derartiges Element aus einem Wismuth- und Antimonstillen t Fig. 86 dargestellt. Wegen der grossen Zerbrechlichkeit dieser Me-



talle construirt man die Elemente it dess besser aus Eisen- und Platin- ole nach Poggendorf\*) aus Eisen- mi Neusilberdrähten, sei es in Form eine Drahtes, den man um die Körper unlegt oder durch sie hindurchzieht, sie es in Gestalt von Nadeln, welche mein die zu untersuchenden Körper. s. B.

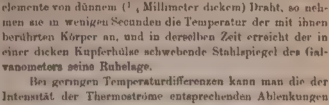
ig. 87 abgehildete Element aus einem Eisen- a und Neusilberdraht in dieser Weise ist der ig. 87 abgehildete Element aus einem Eisen- a und Neusilberdraht in einer Glassohre umgeben. An der Stelle, wo die Drähte des Erentes mit den zum Galvanometer führenden Drähten aund die winden sind, ist die Glassöhre mit einer mit Eiswasser gefüllten Gerigel umgeben, um daselbst die Temperatur constant zu erhalten. Die rahte der Elemente werden stark lackirt, um Nebenleitungen zu verhören. – Will man nur Temperaturdifferenzen, s. B. swischen den Temperaturdifferenzen generaturdifferenzen generaturdiffer

<sup>1)</sup> Antimori und Linari, Indicatore sanese. Dechr. 1886\*; Pogg. Ann. 48. e44' — ") Watkins, Phil. Mag. [3] 11, p. 304\*; Pogg. Ann. 43, p. 56, 237\*, Alexander, l.c. — ") Dove, Pogg. Ann. 49, p. 97, 1840\*. — ") Wathins l.c. — ") Poggendorff, Pogg. Ann. 50, p. 250, 1840\*.

peraturen verschiedener Theile des Thierkörpers messen, so löthet man einen Neusilberdraht zwischen zwei Eisendrähte und bringt beide Löthstellen an die betreffenden Orte. Die Intensität der Ströme misst man am zweckmässigsten an einem Spiegelgslysnometer. Sind die Thermo-

Fig 87.

b



Bei geringen Temperaturdisserenken kann man die der Intensität der Thermoströme entsprechenden Ablenkungen des Spiegels des Galvanometers direct jenen Disserenzen proportional setzen, sonst kann man, z. B. bei Anwondung gewöhnlicher Galvanometer, durch Einsenken der Thermoelemente in warmes Wasser oder Oct von bekannter Temperatur nuch jedem Versuch die Ausschläge des Galvanometers auf wirkliche Temperaturangaben reduciren (vergl. indess auch §. 348).

Für Messung hoher Temperaturen hat Pouillet) die Thermoelemente aus einem Flintenlauf hergestellt, mit dessen Schwanzschraube ein Platindraht feat vernietet ist. Dieser Braht geht durch die Axe des Laufes hindurch und wird durch ein hineingeschüttetes, isolirendes, schwer

schmelzbarez Pulver, z. B. Magnezia, von demselben getrennt erhalten. Die vorderen Enden des Laufes und Platindrahtes werden mit dem Galvanometer verbunden, die Schwanzschraube wird in die Würmequelle, z. B. ein Essenfeuer u. s. f., eingesenkt, dessen Temperatur man bestimmen will. — Die mit diesem "Galvanopyrometer" erbaltenen Resultate sind indess ausserst unsicher, da man nicht wissen kann, in welcher Weise die thermoelektromotorische Kraft zwischen Platin und Eisen sich in sehr hohen Temperaturen ändert.

Bei der Untersuchung sehr geringer Temperaturdisserenzen durch 333 ein einzelnes Thermoelement würde der Ausschlag am Galvanometer zu klein werden. Man bedient sich deshalb hierzu der aus mehreren Elementen zusammengesetzten Thermosäulen, deren Einrichtung völlig mit der in §. 326 beschriebenen übereinstimmt, nur dass die Dimensionen der einzelnen Stäbe und Drähte kleiner genommen werden.

Diese Thermosaulen sind von verschiedener Form angefertigt worden. Man hat zie namentlich zur Bestimmung der Gesetze der strahlenden Warme verwendet.

Am gebräuchlichsten zu diesen Zwecken sind zwei Formen, deren Construction im Wesentlichen von Nobili angegeben ist. Die eine

<sup>9</sup> PourHet, Compt. rend 3, p 788, 1836".

reser Säulen besteht aus einer Reihe in einer Ebene über einender gan r Elemente, welche aus dünnen, etwa 8 cm langen Stäben von Wauth und Antimon oder den Legirungen von Rollmann (f. \$18) i bis 2 mm im Quadrat Querschnitt in der Fig. 88 angedeutstim We

Fig. 86.



zusammengesetzt eind. In der Figur eind die Antisse stäbehen dunkel, die Wismuthstäbehen heil gemisiet Man kann dieselben auch durch schmitte Blechstwik von Eisen und Neusilber oder Eisen und Platin aussint Zwischen je swei derselben wird ein Stück guftriebt Papier gelegt, um ihre Berührung zu verhindern. In so vorgerichtete Säule wird in ein Kästehen von Hei mittelst eines Kittes so eingesetzt, dass nur die heile

eitigen Löthstellen, welche in gerader Linie über einander liegen, meiden Seiten hervorsehen. Die beiden Pole der Säule werden der Frähte mit zwei auf das Kästchen aufgesetzten und von einander wir on dem Kästchen durch Elfenbeinringe isolirten Klemmachrauhen wurden.

Während diese Saule dazu dient, ein linearen Bundel von Witter trahlen auf der einen oder anderen ihrer Löthetellen aufgenfangen mit

Fig. 89.



so z. R. die Wärme an verschiedenen Thellen die durch ein Prisma gebildeten Spectrums der Smenstrahlen oder des durch einen Spalt ernugten Diffractionsspectrums u. s. f. zu messen, kann met zum Auffangen von Strahlenbündeln von größer er Ausdehnung eine Reihe linearer Säulen nebet einander legen und ihre Enden so mit einander verlöthen, dass beim Erwärmen der auf einer Sett liegenden Löthstellen in allen einzelnen, combiniten Säulen der Thermostrom gleiche Richtung ist. Eine solche, aus beliebig vielen (25 bis 64) Er-

enten lest ber l. Thermosäule kann man in einen Kasten einschlieben id ihr. Enden sat zwei wohl isolirten Klemmschrauben verbinden win  $\Gamma \in \mathbb{R}^3 \to \mathbb{R}^3$  chan ist.).

Nich Versuben von Christiani<sup>3</sup>) an einer Thermoniule, walch einem Gulvanemeter mit aperiodisch schwingendem Magnet verter in war, chwainst sich erstere bei Bestrahlung mittelet eines Leslis<sup>3</sup> ben Wattels etwa 10 mai schneller als ein berussten Thermoneter Magnet mannt viel schneller seine Ruhelage ein, als die Säule die cossen Lemperaturdifferenzen ihrer Löthstellen erhält. Dabei sind die becalaungs- und Erwärmungszeiten der Säule für gleiche Temperaturdifferenzen gleich.

<sup>1.</sup> Vergl Nobell, Antologia di Firenze 2, p. 47, 1834°; Pogg. Ann. 3 (2), 18 1 Munke, Pogg. Ann. 47, p. 451, 1839° u. Andere. — 3 Chrittan. Verh d. Berl physiol. Ges. 1877 u. 1878, p. 71°; Belbl. 2, p. 524°.



## Graduirung der Thermosäulen.

277

Bei den geringen Temperaturdifferenzen, welche mittelst der Thermo- 334 äulen beobachtet werden, kann man meist die erzeugten thermoelektrozotorischen Kräfte den Temperaturdifferenzen zelbst proportional zetzen.
bedient man zich zur Messung der Ströme eines Spiegelgalvanomoterz,
o zind meist zuch die Intenzitäten, also zuch die Temperaturdifferenzen
en Galvanometerausschlägen direct proportional anzunehmen.

Verbindet man die Thermosäulen mit einem gewöhnlichen Galvanoneter, so kann man, auch ohne genauere Vergleichung der Ausschläge er Nadel des Galvanometers mit der Intensität der jedesmal hinurch geleiteten Ströme, aus den ersteren die Temperaturdifferenzen er beiden Seiten der Thermosäule berechnen. Hierzu stellt man vor as eine Ende der Säule einen mit Wasser und gestossenem Eise oder zit Wasser von der Temperatur des Zimmers gefüllten Blechwürfel, vor as andere Ende in einer genau gemessenen Entfernung einen mit sieendem Wasser gefüllten ähnlichen Würfel und notirt den Ausschlag es Galvanometers. Man bringt sodann den letzteren Würfel auf die oppelte, dreifsche...n fache Entfernung von der Thermosaule. Die auf ie Säule gelangenden Wärmemengen, sowie die durch die betreffenden Lusschläge gemessenen Temperaturerhöhungen ihres orwärmten Endes ber die Temperatur des anderen Endes sind dann sohr nahe nur  $l_A$ ,  $l_B \dots 1/n^2$  von den in der ersten Stellung des heissen Würfels erhalenen Werthen derselben.

Eine nähere Betrachtung der Messung der Temperaturen durch die 'hermoelemente und der dabei erhaltenen Resultate gehört nicht in das iebiet der Elektricitätslehre.

# Einfluss der Härte und Spannung der Metalle auf ihre thermoelektrische Stellung.

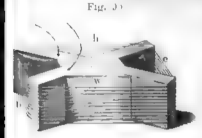
Vom allergrössten Einfluss auf die Stellung der Metalle und Legi- 335 ungen in der thermoelektrischen Reihe ist ihre Structur, so dass die oben angegebenen Resultate nur eine beschränkte Bedeutung haben. So fand whon Seebeck!), dass harter Stahl, schnell gekühltes Robeisen und die bei langsamer Abkühlung im spröden Zustande erhaltene Legirung von 78 Thln. Kupfer und 22 Thin. Zinn is der Reihe höher, dem Wismuth iäher stehen, als dieselben Körper im weichen Zustande, und dass einselne Legirungen beim Umschmelzen nach dem zweiten Erstarren ihre Stellung in folgender Weise ändern können:

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Seebeck, Pogg. Ann. 6, p. 159, 1826\*.

	Fest	Geschmolzen	Wiederum ente		
Wismuth, 3 Zinn	zwischen Platin und Kupfer	ebenso	zwischen Kerte und Gold		
Darcet's Metall-	zwischen Silber	zwischen Kupfer	zwischen Zuk m		
gemisch	und Zink	und Gold	Stahl		
Wismuth, 1 Zinn	zwischen Silber	zwiechen Kupfer	zwischen Zink wi		
	und Zank	und Platin	Stahl		

Erwärmt man daher die Berührungsstelle zweier verschieden der r oder harter Stücke desselben Metalles, so erhält man gleichfalls The oströme.

Diese Ströme sind von Magnus<sup>1</sup>) auf folgende Art untersucht words Man macht die Hälfte eines durch wiederholtes Ziehen gehärtet essingstabes durch Ausglühen weich und verbindet seine beiden Endagt den Enden des Galvanometerdrahtes. Beim Erwärmen der Stelle, in der weiche und harte Theil des Drahtes berühren, erhält man einer met durch jene Stelle vom weichen zum harten Theile geht in kann die Intensität des Stromes verstärken, wenn man auf eine polzrahmen, Fig. 90, einen an abwechselnden Stellen ausgeglühten ausgeglühten



harten Messingdraht in der Weit windet, dass die eine Seite da Windungen (in der Figur mit i bezeichnet) hart bleibt, die ardere (w) weich ist, und die Gran zen der harten und weichen Stelen in den Linien ab und si liegen. Verbindet man die Enden dieses Drahtes mit dem Galvanometer und erwärmt die

This an an Stellen ab oder ed, so giebt die solcher Art gehilder betwee uit sich starke Ströme. Bei derselben Anordnung gehen bis werden gibt die Metalle die Ströme durch die erwärmte Berühnes tell vom weitenen zum harten Theile (die beigeschriebenen Zahler om die Ausschage der Nadel des in den Stromkreis eingefügten fabeigeschrieben.

Messing				55°	Cadmium	250
Saber				460	Kupfer	189
St. bl		- +		450	Gold mit 9,7 Proc. Kupfer .	$-10^{4}$
Silber mit	25 Proc.	Kupfe	E.	$40^{0}$	Platin	5"

<sup>1)</sup> Magnus, Perg Ann. 83, p. 469, 1851\*.

Bei folgenden Metallen geht der Strom durch die erwarmte Beruhigsstelle vom harten zum weichen Theile

Neusilber	314	Zinn.		5.1
Zink	300	Eison		 10

Beim Blei ist kein Strom zu bemerken — Je nach der verschiegen Harte und Weichheit der Theile der Drähte ändern sich die Zahåresultate bedeutend.

Nach E. Becquerel 1) sollen Eisen und Stahl nach dem Anlassen nitzver sein, Kupfer und Silber sich umgekehrt verhalten. -

Nach demselben ändert sich auch die thermoelektromotorische Kraft der Thermokette aus Kupfer und einer Legirung aus gleichen Aequivaten Antimon und Cadmium und 1 16 des Gewichtes Wismuth, welche ich 0,0116 D ist, beim Anlassen um 6 Proc., das Element Kupfer-Antin vermehrt seine elektromotorische Kraft (0,001033 D) hierbei um Proc., dagegen andert sich eine Legirung von 10 Thlu. Wismuth und Thl. Antimon dadurch in ihrem thermoelektrischen Verhalten nicht. —
Veranderungen des Halbschwefelkupfers beim Anlassen haben wir son § 322 erwähnt.

Erhitzt man einen harten Draht an einer Stelle zum Giüben und auf die Flamme dann nach einer Seite langsam am Draht entlang, so nalt man gleichfalls Thermostrome, da hierbei die Contactstellen harer und weicherer, ausgeglühter Theile des Drahtes erhitzt werden.

# Genauere Versuche hieruber hat Barus 2) augestellt.

337

Stahldrahte, welche in einer Glasrohre durch eine Feder gespannt salten waren, wurden durch verschieden starke galvanische Strome Kohlensaure zum Glühen erhitzt und dann durch Zustromen von kulm Wasser unter gleichzeitigem Orfinen des Stromes abgeloscht.

Beim Erwärmen der Contactstelle geht der Strom durch dieselbe von a durch Abloschen harten zum weichen Metall. Meist ist der Thermocom von dem Braht mit grosseren zu dem mit geringerem Wulernde gerichtet. Die thermoelektromotorische Kraft lasst sieh, wenn 
eine Contactstelle auf der Temperatur t, die andere auf Noll erhalwird  $E_1 = at + bt^2$  setzen, wo also,  $a = (dE_t - dt)$ , für t = 0rd (s. w. u.). Diesen Werth, die wahre thermoelektromotorische Kraft 
0, neput Barus die "thermoelektrische Hurte".

Die thermoelektrische Stellung andert sich beim Abloschen mit der itte stellig, bei Staben derselben Drahtsorte, welche in gleicher Weise ishart gemacht werden, erhalt man, selbst bei wiederholtem Harten, bezu dieselben Resultate. Bei anfangs gleich harten und dann ange-

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Ε. Berquerel, Ann. de Chin. et de Phys. [4] S, p. 403, 1884° — <sup>3</sup>) Bar-Ward Ann. 7 p. 88°, 1878°.

senen Drähten geht der Strom vom weniger zum Marker Angelassen bei läuft die Vergrösserung des Volumens 1) und die Annderung de ermoelektrischen Stellung völlig parallel. Auch fliesst der Thermotre ist vom Stabe von grösserem galvanischen Leitungswiderstand

n von geringerem.

Die thermoelektrische Härte ist für ausgeglübte und gleich angenen Stäbe, welche vorher unter gleichen Bedingungen gehärtet int inder Dicke nahezu unabhängig. Bei glasharten Stäben nimmt der kimum der durch Härtung su erreichenden themeelektrischen Anfet abnehmender Dicke bis su einem Durchmesser von 1,5 his 2 mm mit ich geringerer Dicke nimmt die Kraft, vielleicht wegen einer gröseren tkohlung, wieder ab. Auch dürften bei dickeren Stäben die verscheren Härtegrade in verschiedenen Tiefen unter der Oberfläche von Imse sein. Der Gang der thermoelektrischen Kraft ist mit der Temperer des Stabes beim Ablöschen nicht gleichförmig; bei dem Dunkelrotten werden die Drähte beim Ablöschen plötslich spröde. Darauf ainstitutermoelektrische Kraft mit der Temperatur beim Ablöschen stetzt, was vielleicht chemische Veränderungen andeutet, wofür auch die ihtung der Thermoströme spricht, welche der beim Härten durch integegengesetzt ist.

Bei verschiedenen Eisen- und Stahlsorten sind mit wederhalt hlengehalt die Maxima der durch Ahlöschen bewirkten thermoslektren Aenderungen sehr verschieden, und zwar um so größer, je größer Kohlengehalt ist, dagegen sind die durch Ausglühen erhaltenen Ir

na nahezu gleich.

Die durch Magnetisiren erhaltenen Aenderungen der thermoeistschen Stellung sind gegen die durch Härteänderungen erzeugten sehr in (s. das Cap. Elektromagnetismus).

Ebense wie zwischen Drähten, welche mittelst des Drahtsuges gertet und durch Ausglühen angelassen worden sind, findet auch eine amoelektrische Erregung statt, wenn man die Berührungsstelle zwische desselben Metalls erhitzt, welche auf irgend eine andere Weissgleich gemacht worden sind.

So entstehen zunächst thermoelektrische Differenzen, went un einen Theil eines Drahtes durch Gewichte apannt.

W Thomson?) wand einen dünnen, wohl ausgeglühten Eisendraht, g. 91. mehrere Male bei aum einen Holzstab, hängte an das eine Erde ein kleines Gegengewicht und wand das andere Ende bei bum eines strahmen r. Das äusserste Ende c trug wieder ein kleines Gegengewicht.

<sup>1)</sup> Uromme, Gott Nachr 1876, p. 1°. — 3) W. Thomson, Phil. Trans 56, 3, p. 711°. Dasselbe Phänomen soll auch schon fräher von Babinet brachtet (aber wohl meht publicirti) worden sein (vergl. Le Bour, Ann & im et de Phys [4] 10, p. 217, Note 1867°).

Bende Enden des Drahtes wurden mit dem Galvanometer G verbunden. An den Rahmen wurde ein schweres Gewicht gehangt. Die Reibung hinderte



hierbei den Draht, über den Holzstab oder Rahmen hinxugleiten. Wurde nun der Draht bei a oder h auf etwa 100° C. erwarmt, so erhielt man einen mit stergender Belastung des Rahmens wachsenden Strom von dem nicht gespannten Ende des Drahtes c oder d durch die erwärmte Stelle zum gespannten Ende al. Wurden die Gewichte am Rahmen r allmahlich verringert, so ging die Nadel des Galvanometers auf Null zuruck, und bei weiterer Entfernung der Gewichte kehrte sich der Strom um, so dass er jetzt, wo der Draht zwischen a und b eine permanente Dehnung erlitten hatte, von dem longit udinal ge-

dehnten zum ungedehnten Theil durch die erwärmte Beruhrungsstelle ging — Die durch temporäre Spannung erzeugte Aenderung des thermoelektrischen Verhaltens des Eisens ist also gerade entgegengesetzt der nach Aufhebung derselben durch die zuruckbleibende permanente Dehnung bewirkten Aenderung.

Ebenso verhält sich Platindraht.

Auch am Kupfer lässt sich das Resultat zeigen, wenn man nach Thomson eine Reihe Kupferdrähte 1.2.3.4.5 vertical neben einander hängt, 1.3.5... durch starke, 2.4.6... durch schwache (sewichte spannt, durch augelothete Zwischendrähte a die Drähte 1 und 2, 3 und 4, 5 und 6 an Punkten verbindet, welche in einer Horizontallinie liegen, und in gleicher Weise durch Zwischendrähte b die Verbindung der Drahte 2 und 3, 4 und 5 in einer anderen Horizontallinie herstellt. Wird der erste und letzte Draht mit dem Galvanometer verbunden, und werden, etwa durch Anlegen einer heissen Glasplatte, die Lothstellen a oder berwärmt, so zeigt der Ausschlag der Galvanometernadel an, dass ein Strom durch die erwärmten Stellen von den gespannten zu den nicht gespannten Kupferdrähten auftritt

Achuliche Versuche hat Le Roux<sup>1</sup>) angestellt. Er befestigte zwi- 339 schen zwei Standern einen Draht in horizontaler Richtung. Derselbe war einerseits an einen Ring angeknupft, welcher mittelsteiner Schraube mit Mutter in dem einen Stander ruckwarts gezogen werden konnte, um so den Draht zu spannen. In der Mitte ging der Draht durch einen i

b Le Rong, Ann de Chim, et de Phys. [4] 10 p 25 (867)

chmolzenem Paraffin von 200 bis 210° C. gefüllten Kasten, in weim er von einem, von oben in den Kasten hineimagenden Dreht en ichem Material berührt wurde. Letzterer war ebenne, wie das eine de gespannten Drahtes, mit einem Galvanometer mit astatische lel verbunden. Vor dem Spannen des horisontalen Drahten war kin om vorhanden.

Der Strom ging durch die erwärmte Contactatelle in alschader Stärke vom gespannten zum ungespannten Draht bei Pallium, Eisen, Stahl, Platin, Silber, Messing, vom ungennten zum gespannten Draht bei Zink, Kupfer. Dies mitste stimmen mit denen von Thomson nicht überein.

Die Abweichung ist nach von Tunnelmann?) durch die vernieden starke Spannung bedingt, indem bei Drähten von Eisen, bl., Kupfer bei schwacher Spannung der Strom vom nicht gespansten n gespannten Theil durch die erwärmte Stelle, wie bei den Vermeher. I Thomson, fliesst, dann bei wachsender Spannung erst ansteigt und nendlich umkehrt.

Auch ob vor den Versuchen der Draht einer stärkeren Spennung gesetzt gewesen ist, als während derselben, ist nach Cohn ?) von sontlichem Einfluss.

Wird ein solcher Draht von hartem Eisen an einer Stelle durch e darüber geschobene von Dampf durchflossene Röhre erwärmt, sa er anderen abgekuhlt und daselbst durch nicht gespannte Drähte mit i Galvanometer verbunden, so nehmen mit zunehmender Spannang Ausschlage zu und darauf bei der Entspannung bis zu dem früheren ihne ib, wenn auch die bei der Spannung und Entspannung gleiche hugzu gen entsprechenden Einzelwerthe nicht gleich sind. Der Strom it durch die erwarmte Stelle vom gedehnten zum nicht gedehnten ihte.

Ber werchem Eisen- oder Stahldraht entsteht bei mässiger Spanig em Strom vom ungedehnten zum gedehnten Drahte wie nach Thoma, dessen Zu und Abnahme bei wachsender Spannung sich ähnlich beim harten Draht verhält. Bei starker Spannung nimmt mit seinender Dehnung anfangs die elektromotorische Kraft etwas ab, dans dischnell zu. Bei abnehmender Dehnung nimmt sie nochmals anfangs as zu dann hald bis zum früheren Minimum ab.

Palladnundrahte verhalten sich qualitativ wie harte Eisendrähte; Platin-, Silber- Kupfer- und Neusäberdrähten gehen die Ströme vom heinten zum ungedehnten Draht, bei Zink entgegengesetzt. Die Verhe-stummen demnach bei Kupfer nicht mit denen von Le Roux tem

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) von Tunzelmann, Chem. News 87, p. 118, 1878; Phil. Mag. [5] 5, 332, Beibl 2, p. 278, — <sup>2</sup>) Cohn, Wied. Ann. 6, p. 385, 1879.



## Einfluss der Dehnung.

283

Im Allgemeinen verhält sich also ein gespannter Draht verschieden, je nachdem er vorher schwächer oder stärker gespannt war. Unregelmässigkeiten treten bier je nach der Natur der Drahte sehr häufig hervor.

Wird ein Draht wiederholt belastet, so erhält man nach Ewing!) 341 Werthe, welche von denen bei den vorherigen gleichen Belastungen bei Zu- oder Abnahme der Belastung erhaltenen verschieden sind.

Bei der neuen Belastung ist die Wirkung suerst sehr schwach, geht dann durch ein positives Maximum, wird negativ, erreicht ein negatives Maximum und wird, wenn der Draht nicht su früh reisst, wieder positiv.

Bei der allmählichen Entlastung tritt stets ein negatives Maximum schon bei Gewichten auf, welche kleiner sind als für das negative Maximum bei der Belastung. Die erste Wirkung des Wechsels von der Belastung sur Entlastung und umgekehrt ist stets diejenige, dass die thermoelektrische Veränderung vor der Umkehrung nach derselben noch fortgesetzt wird.

Mechanische Erschütterungen vermindern oder vernichten die Unterschiede zwischen den Wirkungen der Belastung und Entlastung.

Auch seitliche Pressung bringt äbnliche Wirkungen hervor. - 342 Thomson (l. c.) legte auf zwei einander gegenüberstehende Seitenflächen einer Eisenstange von quadratischem Querschnitte zwei Stücke von hartem Holz und wand darum einen feinen Eisendraht in etwa 20 Windungen, welche indess die Eisenstange nirgends berührten. Die Enden des Drahtes wurden mit dem Galvanometer verbunden. Die Eisenstange wurde mit ihrer einen, mit Holz bekleideten Fläche auf ein anderes Stück hartes Holz gelegt. Auf ihre freien Enden wurden zwei Holzklötze gestellt, und so die Stange unter eine hydraulische Presse geschoben. Vor der Pressung ergab die Erwärmung der seitlichen Stellen des Drahtes durch Anlegen eines erhitzten Stückes Glas kanm deutliche Thermoströme. Wurde aber die Presse in Thätigkeit gesetzt, so dass die auf der unteren, mit Holz bekleideten Fläche der Eisenstange liegenden Drahttheile zusammengepresst wurden, so zeigten sich beim Erwärmen Ströme, welche von den nicht gepressten Theilen durch die erhitzten Stellen zu den transversal gepressten flossen. Bei Aufhebung des Druckes hörten die Thermoströme fast vollständig auf.

Wurden die Drähte, statt durch eine hydraulische Presse, auf einer Seite durch Hämmern zusammengeschlagen, so dass sie dabei eine permanente transversale Zusammendrückung erlitten, so ging der Strom beim Erwärmen der Berührungsstellen durch dieselben von den gehämmerten zu den ungehämmerten Stellen.

Bei ferneren Versuchen wurden vierundzwanzig, je <sup>1</sup> z Zoll lange, oylindrische, von einem weichen Eisenstab abgeschnittene Stücke durch

<sup>1)</sup> Ewing, Proc. Roy. Soc. 32, p. 399, 1881"; Beibl. 6, p. 32".

o hydraulische Presse in der Richtung ihrer Axe auf die Halfie ist nge zusammengepreset und nachher mit ebenze vielen maganra icken abwechselnd geschichtet, so dass die Axen derselben in ein nie fielen. Zwischen die Stücke wurden Quecknilbertrousen zur Eullung einer besseren Leitung gebracht, und des erste und letzte Stack t dem Galvanometer verbunden. Wurde nun um die abwechesiele rührungsstellen durch Röhrenvorrichtungen Wasserdampf und in om kalten Wassers geleitet, so zeigte das Galvanometer ainen Thurst om an, welcher von den nicht gepressten Stacken durch die er rinte Berührungsstelle zu den Stücken ging, welche eine perinente axiale Zusammendrückung erhalten hatten.

Ferner wurden Drahtspiralen bis sum Rothglüben erhitet. in hin Wasser abgelöscht und sodann die eine Seite derselben durch Errmen mit einer Gasflamme angelassen. Beim Erwärmen der Bertiigsstellen der angelassenen und abgelöschten Theile auf etwa 100°C cielt man bei Eisendrähten einen Thermostrom durch jene Stelle m abgelöschten sum angelassenen Theil der Drähte. - Bei ipfer- und Messingdrähten ging der Strom vom angelasse-

n zum abgelöschten Theil.

Eisendrühte, welche eine atarke permanente Torsion erhelte ten, dann auf einen Rahmen gewickelt und durch Erhitzen auf de en Seite weich gemacht waren, gaben beim Erwärmen der Berührungllen beider Seiten Ströme, welche durch die Contactatellen vom ter ten zum weichen Theil gingen. - Bei Kupferdrähten war die Rich ig unigekehrt.

Stellen wir die hier erhaltenen Resultate zusammen, so geht nach omson der beim Erwärmen der Berührungsstelle erhaltene Thermeoni berin

Eisen				- 1	durch die Berührungsstelle
iporac gedelint					vom nichtgedehnten zum gedehntes.
manent gedehnt	. ,		٠		"gedehnten zum nicht gedehnten
oporar fransversal zus	am	nie	nge	3-	
frackt				.1	" nichtgedrückten sum gedrück-
moment transversal 2	ue	mit	Ber	1-	ten,
gedruckt	٠.		٠	-	" gedrückten sum nichtgedrück-
				- 1	ten,
nament axial gepresst					
📑 durch Abbischen 🦲				- 1	"abgelöschten zum angelassenen,
t durch Fordisch		٠			, tordirten sum weichen.
Kupfer					
					vom gedehnten zum nichtgedehnten.
					" angelassenen sum abgelöschten.
et durch Tordiren .				$\cdot$	" weichen sum tordirten Theil.
				•	



#### Einfluss der Cohäsionsverhältnisse.

Es verhält sich hierasch Eisen und Kupfer gerade entgegengesetzt, d die temporären Aenderungen der Dichtigkeit bringen die entgegensetzten Wirkungen hervor, wie die permanenten, nach Aufhebung der 3 Gestalt veränderuden Kräfte zurückbleibenden Dichtigkeitsänderunn. — Die longitudinale Dehnung bringt dieselbe Wirkung hervor, wie 3 transversale Pressung, welche letztere stets auch mit der ersteren rbunden ist. Beim Ziehen eines Eisendrahtes durch einen Drahtzug rd zugleich eine permanente longitudinale Dehnung und transversale sammenpressung erzeugt, und es entsteht, wie die Versuche von Mag-18 gezeigt haben, beim Erwärmen der Berührungsstelle ein Strom vom zogenen zu dem durch Erhitzen erweichten Theile des Drahtes.

Auch wenn in einer Metallmasse in Folge ungleich schueller Abküh- 344 ng u. dgl. m. Theile neben einander liegen, welche eine verschiedene ructur haben, entstehen bei Erwärmung ihrer Contactstelle Thermoröme. Derartige Ungleichheiten zeigen sich oft in krystallinischen Mellen, welche im geschmolzenen Zustande in Formen von Bügeln, Rinn, Parallelepipeden, Kegeln gegossen sind. Setzt man daher neben dielben eine Magnetnadel oder verbindet zwei Stellen derselben mit einem alvanometer, so erhält man verschiedene Ablenkungen der Nadel, wenn an die eine oder die andere Stelle der Körper erwärmt. Zuweilen wechlt in gegossenen Stäbchen von Wismuth von wenigen Zellen Länge bei hitzung verschiedener Stellen der entstehende Thermostrom wiederit seine Richtung. Eine genauere Untersuchung zeigt dann jedesal eine entsprechende Aenderung des Blätterdurchganges. - Die Aufchung von Gesetzmässigkeiten bei diesen Verauchen kann nicht zu lgemeineren Resultaten führen, da die Bedingungen allau willkurth sind.

Ganz ähnliche Erscheinungen beobachtet man beim Zusammenlegen 345 veier Würfel, welche in der Art aus Krystallen geschnitten sind, dass re Spaltungsrichtungen eine verschiedene Neigung gegen ihre Berühngsfläche besitzen.). Presst man zwei gleiche Würfel aus Wismuth en etwa 1 cm Kante, deren Spaltungsrichtungen einer Seitenfläche vrallel oder in beiden Würfeln gegen dieselbe in einem Winkel von 36 oder 60° geneigt sind, mit dieser Seitenfläche zwischen zwei Kupferähen zusammen, welche mit dem Galvanometerdraht verbunden sind, and erwärmt die Berührungsfläche der Würfel von unten durch einen inkrecht gegen dieselben gestemmten, unterhalb durch ein Sandbad erärmten Glasstab, so kann man keinen Strom erhalten, da zu beiden eiten der erwärmten Stelle Alles symmetrisch ist.

Liegen die Würfel wie in Fig. 92 (a. f. S.), dass die Spaltungsrichtungen es einen vertical, die des anderen um 30° oder 60° gegen den Herizont

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Franz, Pogg. Ann. 83, p. 374, 1851\*.

geneigt sind oder hormontal liegen, so bildet sich beim Erwärmes der Beruhrungsstelle vom ersten zum zweiten Würfel ein Strom, welcher um





so starker ist, je grosser die Differenz der Neigungen der Spaltungssche tungen in beiden Wurfeln ist,

Bei Wurseln von Antimon erhält man nur Ströme, wenn die Spaltungsrichtung des einen vertical, des anderen herizontal ist. Dieselanfliessen dann vom ersten zum zweiten durch die Berührungsstelle in allen diesen Fällen erscheint also der Würsel, dessen Spaltungsebena vertical stehen, positiv gegen den Würsel, dessen Spaltungsebenen horizontal liegen.

Legt man Wismuth - und Antimonwürfel mit Würfeln von anders Metallen zusammen, so verhalten sich entsprechend diesen Resultaten im Würfel, in denen die Spaltungsebenen normal zu der Richtung des Stormes liegen, stets positiver als diejenigen, in denen sie derselben parial liegen.

Statt der Wurfel kann man, wie Svanberg!) schon früher gesanden, auch Stäbe von Wismuth oder Antimon mit axialen (der Axe perilelen) und aquatorialen (zu der Axe normalen) Blätterdurchgängen nichten Enden an einander legen und die anderen Enden mit dem Gibvanometer verbinden. Man erhält dann dieselben Resultate wie bei die Würfeln. (Ueber die Thermostrome in Krystallen s. w. u.)

Wie zwischen nicht homogenen Theilen desselben Metalles hat musauch haufig beim Aneimanderlegen zweier verschieden dicker Theil des gleichen Metalle und Erwärmen der Berührungsstelle Thermostrom beobachtet. — Wird ein dicker Draht zur Hälfte durch Abdrehen dünnigemacht, werden sodann seine Enden mit dem Galvanometer verbinder und die Berührungsstelle des dickeren und dünneren Theiles orwarm so entsteht nach Magnus (l. c.) freilich kein Thermostrom. In diese Falle sind aber die Metalle zu beiden Seiten der erwärmten Stelle vorganz gleichen Cohösionsverhältnissen.

In ahnheher Weise sollte kein Strom entstehen, wenn man in eine dieken Messingdraht AB, Fig. 93, bei e einen Einschnitt einfeilt unden Stab dicht neben demselben an der einen Seite erwärmt. Ist ab der Einschnitt tief genug, so erhält man nach Le Roux?) trotzde

<sup>1)</sup> Syan to rg. Compt. rend. 31, p. 250, 1850\*, Pogg. Ann. Erg sproaget. 3, p. 1' 5 185. \* - 2) Le Roux. Ann. de Chim. et de Phys. [4] 10, p. 21857\*



## Einfluss der Cohäsionsverhältnisse.

287

- einen um so stärkeren Strom, je tiefer der Einschnitt ist. - Den Grund dieser Stromerzeugung sieht Le Roux in ungleichen Spannungen,



welche durch die Wärmeverbreitung hervorgebracht werden. Wird z. B. die Seite B erwärmt, so wird durch die verjüngte Stelle e hindurch der mittlere Theil von A erwärmt, dehnt sich aus, während die äusseren kälter bleibenden Theile

sich nicht in gleichem Maasse ausdehnen und so auf die inneren Theile drücken. Entsprechend bleibt der mittlere Theil von B durch die Ableitung der Wärme durch e kälter als die peripherischen Theile und so tritt eine Dehnung ein, während der Theil e ziemlich im ungespannten Zustande ist. Hierdurch kann dann entsprechend den Versuchen mit gespannten Drähten ein Strom von dem gedehnten zum ungedehnten Theile des Metalles, d. h. von B durch e nach A fliessen.

Analog erhält man nach Le Roux einen Thermostrom, wenn man zwei Drähte wie in Fig. 94, a, b oder c, zusammenlegt, nicht aber, wenn



man sie wie in Fig. d mit ihren ganzen Querschnitten an einander presst und auf der einen Seite der Berührungsstelle erhitzt. Aehnlich beobachtet man einen schwächeren Thermostrom, wenn man zwei Drähte von der Form Fig. 94 e in gerader Richtung zusammenpresst und auf einer Seite der Contactstelle erwärmt, einen stärkeren, wenn man sie in schräger Richtung an einander presst.

In ähnlicher Weise entstehen Ther-

moströme in anderen erwärmten Metallmassen, in denen durch die ungleichmässige Wärmevertheilung Spannungen eintreten.

Erwärmt man z.B. gebogene Drähte, Spiralen u.s.f. an einer Stelle, so treten auch in ihnen Thermoströme zwischen den ausgedehnten und zusammengepressten Theilen ein.

Ueber die Entstehung der Thormoströme beim Erhitzen eines zu einem Knoten geschürzten Platindrahtes auf einer Seite des Knotens siehe weiter unten.

# 3. Einfluss höherer Temperaturen. Umkehrungen der Stromesrichtung.

Wir haben schon früher angeführt, dass nur innerhalb enger Gren- 347 zen die elektromotorische Kraft der Thermoelemente der Temperaturdifferenz ihrer Löthstellen proportional ist. Bei grösseren Tempera differenzen treten Abweichungen hiervon, ja sogar zuweilen Umkehrungen der Stromesrichtung ein.

Dieser Mangel an Proportionalität ist unter Anderen von Draper in nachgewiesen worden. Er erhitzte die Contactztelle zweier an einander gelotheter Drähte in Wasserdampf oder in einer tubuhrten Retorte in Quecksilberdampf und kuhlte die Quecksilbernäpfe, durch welche die Enden der Drähte mit dem Galvanometer verbunden waren, durch Eiswasser auf 0° ab.

Die Intensität der Ströme wurde durch die Drehung des die Nadel des Galvanometers tragenden Glasfadens gemessen, welche erforderhek war, um die Nadel auf Null zurückzuführen. So ergaben sich diese Intensitäten:

	Temperatur der Lothstelle						
	50° €	100° €.	280° C.				
Kupfer Eisen	93	176	E S				
Silber Palladium	65	147	613				
Essen-Palladium .	112	223	631				
Platin Kupfer	11	26	122				
Eisen - Silber	3050	117	244				
Eisen Platin	28	**************************************	248				

Regnault!) hat gleichfalls gezeigt, wie wenng die Intensität der Thermostrome proportional der Temperaturdifferenz der Löthstellen der Thermoelemente ist.

Zwei formige Stabe von Wismuth und Antimon wurden ischtet mit ihren Seitenstächen parallel neben einander gestellt und an ihren Enden verlöthet. Sodann wurde der eine der Stäbe an der oberen Begung durchschnitten, und seine beiden Schnittsächen wurden mit die Leitungsdrahten verbunden. Ein aus einem Eisen- und Platindraht gebildetes Element hatte eine ahnliche Form. Die Lothstellen wurden ie Glasiohren erwärmt, welche mit Del gefüllt waren und in Bädern standen, deren Temperaturen durch Quecksilberthermometer abgelesen wurden Beide Thermoelemente wurden gegen einander in den Stromkreis eines Galvanumeters eingeschaltet, die eine Lothstelle eines jeden auf einer constanten Temperatur erhalten und die andere Lothstelle so stark in

Draper Phil Mag 16, p 451 1840° — <sup>1</sup>j Regnault, Mémoires 5l Academie des Sciences, 21, p 240, 1847°

dass die Ströme beider Thermoelemente sich im Galvanometer aufhoben.

dazu erforderlichen, correspondirenden Temperaturen der Löthdes Wismuth-Antimon- und Eisen-Platinelementes betrugen bei obschtungsreihe, bei der die kalten Löthstellen resp. die Temn 186 und 210 C. besassen:

78,97 131,55 140,49 153,04 184,11 225,11 282,25 4,94 8,20 8,52 9,53 10,89 12,54 14,08

vorschiedenen Versuchsreihen ergaben sich grosse Unregeleiten im Gange beider Elemente, mauchmal fauden plötzliche statt, und baufig waren die beim Abkühlen und wiederholten en erhaltenen Resultate nicht mehr dieselben, wie beim eraten en. Auch wenn die Lothungen vermieden wurden, indem als element ein halbkreisförmig gebogenes und auf seiner oberen afgefeiltes Eisenrohr benutzt wurde, an dessen beide geschlossene m Inneren zwei Platindrahte angeschweisst waren, welche oben eleitet wurden, zeigten sich ähnliche Unregelmässigkeiten. - Bei b - Antimon - Elementen nimmt schon zwischen 15 bis 350 die elekrische Kraft, welche einer Temperaturdifferenz der Löthstellen C. entspricht, mit der Temperaturerhöhung ab. Eisen-Platinde zeigen eine geringere Aenderung der elektromotorischen Kraft; Supfer-Elemente zeigen bei 2106 bei einer Temperaturänderung an Löthstelle um 20 bis 30° kaum eine Aenderung ihrer elektrothen Kraft. Bei weiterer Erwarmung nimmt dieselbe sogar ab. ernach sind die Thermoelemente nur mit grosser Vorsicht zu aturmessungen zu verwenden.

den Versuchen des Verfassers betrug in ähnlicher Weise die 349 lektromotorische Kraft für eine Temperaturdifferens der Löthvon 1'C.

Silber-Stahl			zwischen	LF	und	150	2,80
				+	-	45	2,79
				ı		57	2,69
						70	2,64
			p	4		88	2,62
Kupfer Eisen	,	*	e	·		35	3,90
			r	į.	-	48	3,60
			4	п	*	61	3,73
		,			P	78	8,61
				4		62	3,56

Messing-Eisen ,	zwischen	11	und	31,0	4,67
		yé		7.8	4,97
Kupfer-Neusilber		w	,	32	1,54
			-	7%	3,62

In den meisten Fällen nimmt also mit Erhohung der Tempera die thermoelektromotorische Kraft für gleiche Temperaturdifferenzen Lothstellen ab.

350 Ber hoherer Temperatur sind mach E. Becquerel 1) die thermosterronotorrochen Kräfte E eines Platin-Palladium-Elementes, des eine Lothstede auf 0, dessen andere auf die Temperatur f gebracht will to 100 200 300 400 500 600 800 1000 1200 140 E = 0 100 216,0 339,9 457,3 625,8 813,4 1242,2 1711,0 2236,5 250

Das Element Tellur-Neusilber giebt ebenso (D = 1):

$$t = 0$$
 11.7 97.9 213.6 285.0  $E = 0$  0.0039 0.0333 0.0626 0.0719

Das Element 2 Gewihle, Antimon, 1 Zink-Neusilber-

t — 0 100 200 300 385,5 Schmelzp, d. Leggrang (46) E — 0 0,0088 0,0140 0,0294 0,0401 0,0713

Das Element Halbschwefelkupfer-Neusilber (stark wirks)

t — 100 200 300 385,5 400 500 600 \*\*

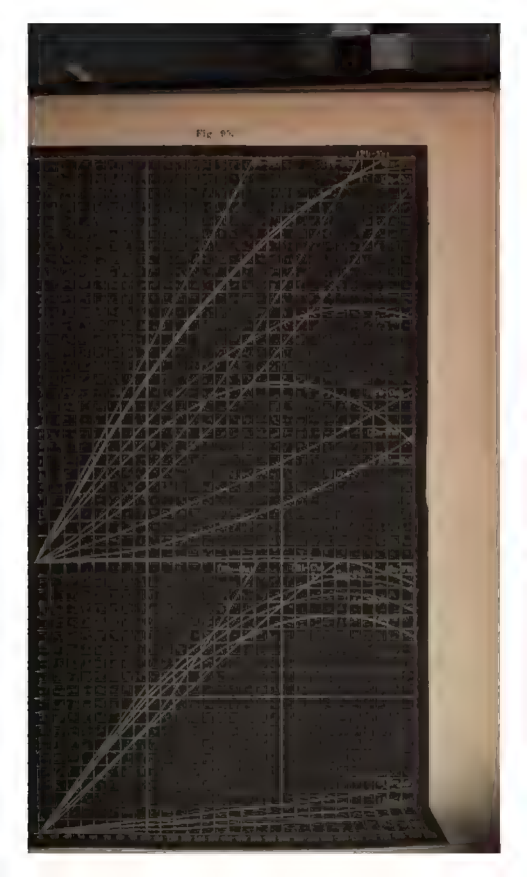
E — 0.0540 0.0598 0.0870 0.1075 0.1263 0.2175 0.2840 0.0

Bet anderen Elementen der letzteren Art sind aufangs die there elektromotorischen Krafte kleiner, nähern sich aber den angefahrten hoheren Temperaturgraden.

Ber weiterer Temperaturerhohung treten diese Abwerchungen deutlicher hervor, die thermoelektromotorische Kraft erreicht ein bum und nimmt dann wieder ab.

351 Auch Gauguin?) hat einige ähnliche Resultate erhalten A-malelem it diegte ein Element Wismuth-Kupfer, etwa von der I (\$ 325) gezeichneten Form (der Wismuthbugel war 3 mm diek, rizontaler Schenkel war \$7 mm, seine vertieslen 14 mm lang, delotheten Kupferdrahte 1, mm diek). Obgleich verschiedene deltemente in Folge der ungleichen krystallimischen Structur demuths verschiedene elektromotorische Kräfte zeigten, so war allen zweichen 20 und 100°, wie sehon Pouillet augegeben

E. Recquerel Ano de Chin, et de Phys. [4] B. 3: 426.
 Gaugnin, Ann. de Chin, et de Phys. [4] B., p. 5, 1802.



nahezu bis 1600, wenn die eine Löthstelle auf 20° erhalten die ze erwärmt wurde, die elektromotorische Kraft der Temperaturdifferent Löthstellen proportional. Gold-Kupfer- und Kupfer-Silber-Elemente ve halten sich ebenso; sie sind leicht von constanter elektromotorische Kraft zu erhalten; indess ist dieselbe sehr schwach. Die Elemente we verschieden gebildet, theils aus unmittelber verlotheten Dratter, traus I/U förmigen Glassöhren, in denen sich Quecksilber besand mit deren offene Schenkel Metalldrahte gesonkt waren; theils aus zw. ifeten, welche in ein unten geschlossenes Glassohr eingesenkt waren seches ein wenig Loth enthielt. Dasselbe wurde bis zum Schmelzenhitzt und dann erkalten gelassen. Der eine der Drähte wurde mit zu Glassöhre bis auf sein Ende umgeben, um seitliche Contacte zu ist meiden.

Die eine Löthstelle des zu untersuchenden Elementes befaut ... meist in einem auf bestimmte Temperaturen erwärmten Gefass, die L.v. stellen des Wismuth-Knufer-Normalelementes standen in zwei Gefaderen eines auf der kälteren Temperatur (200) erhalten wurde aus rigleich die zweite Lothstelle des ersten Elementes aufnahm; deren 200 res auf eine erhöhte Temperatur gebracht wurde, bis bei der Verlander Elemente gegen einander ein in den Schliessungskreis eingeschniftes Galvanometer keinen Strom augab.

Die Curven, Fig. 95, stellen die gewonnenen Resultate dar. In Isselben bedeuten die Abscissen die Temperaturen der heisseren Lotherwährend die Temperatur der kälteren Lothstelle constant 20°C betradie Ordinaten geben die entsprechenden elektromotorischen Krafte in Ordinaten der den Elementen Bi-Sb und Bi-Cu zugehorenden Larsund auf im verkleinert gezeichnet. Sie seigen sehr deutlich der höheren Temperaturen erfolgende Abnahme der elektromotorischen har und die Umkehrung der Strome, wenn die zwei Löthstellen desse Elementes bei einer höheren Temperatur die gleiche Temperaturabilischen wie bei einer niederen. Alle numerischen Resultate nie zu von der Structur der Metalle beeinflusst.

352 Bei noch grösseren Temperaturdifferenzen kann der Strom der I: moelemente sich auf Null reduciren, und es können segar Umk. bergen der Stromeszichtung eintreten.

Schon Socheck fand unter vielen anderen Besbachtungen is Kupfer bei hoheren Temperaturen in der thermoelektrischen Reihe Zinn und Gold ja sellest unter Stahl, Messing aber zwischen libe Zinn steht. Diese Umkehrung des Stromes ist sodann von Cummit bei Combination von Eisen mit Silber, Kupper, Gold, Messing, Zickerobachtet worden.

b) Cumming, Annals of Phil. 1825, June p. 427 Schweige, Journ Pp. 320'.



## Umkehrungen der Stromesrichtung.

Löthet man einen Eisendraht zwischen zwei Kupferdrähte 1), welche n mit dem Galvanometer verbindet, erhält die eine Löthstelle auf 0° l erwärmt die andere, so nimmt zuerst die Intensität des Thermostros, welcher durch die erwärmte Löthstelle vom Kupfer zum Eisen geht, 140° zu einem Maximum zu; dann nimmt sie wieder ab bis etwa 0° C., wo sie Null ist. Bei noch höherer Temperatur erhält man einen gegengesetzten Strom. Selbstverständlich ist es, dass, wenn man die te Löthstelle nicht auf 0°, sondern z. B. auf 100° bringt, diese Umrung schon bei einer niederen Temperatur eintreten muss. Hat man her z. B. die eine Löthstelle auf 0° belassen, die andere so stark ermt, dass nur noch ein sehr schwacher Strom vorhanden ist, so kehrt h derselbe beim Erwärmen der ersten Löthstelle auf 100° um²).

In gleicher Weise ist nach Becquerel (l.c.) die elektromotorische aft der Thermoelemente

			Maximum	Nail
Zink - Silber			120° C.	225° C.
Zink-Gold		,	70° C.	150° C.

Bei stärkerem Erwärmen kehrte sich auch hier die Richtung des sermostromes um. Die nicht erwärmte Löthstelle hatte die Tempetur 0°.

Nach Hankel<sup>3</sup>), welcher zwei mit dem Galvanometer verbundene 353ähte an ihren freien Enden zusammenpresste und sie dort in einem sagirglase, dessen Temperatur durch ein hineingesenktes Thermometer messen wurde, mittelst eines Sandbades erwärmte, tritt das Maximum id die Umkehrung bei folgenden Temperaturen ein:

	Maximum	Umkehrung		Maximum	Umkehrung
nk - Eisen	1480	2520	Messing-Eisen.	2069	_
nn - Eisen	167	_	Blei - Eisen	235	_
apfer - Eisen .	169	270	Zink - Silber .	_	155 <sup>0</sup>
lber - Eisen .	184	295	Zink - Kupfer .	_	171
old - Eisen	195	-	Gold - Messing .	-	224

Hierdurch ändert sich nach Hankel die thermoelektrische Reihe ut Erhöhung der Temperatur folgendermaassen ab:

Becquerel, Ann. de Chim. et de Phys. 31, p. 371, 1826°; Pogg. Ann. p. 345°; Traité d'Electricité 2, p. 49, 1834°. — 3) Svanberg, Pogg. Ann. rgänzungsbd. 3, p. 153, 1853°. — 3) Haukel, Pogg. Ann. 62, p. 491, 1844°.

Box	gerangen	Ter	aperaturunter-
	schreden	der	Löthsteilen

Bei grosen Temperal

Winnuth,	Wismath
Negather,	Kotalt,
Siekel,	Neuelber,
Kobalt,	Platinblech
Phimblech,	Nækel,
Gold,	Messing
Mesouring	froid
Zmp,	Zinn,
Blm,	Rles,
Kupferdraht.	Essen
Zink,	Kupferdniht,
Suber,	Silbor,
Gaivanuches Kuffer,	Gaivanisches Ku
Cadmon,	Zmk,
Blace to	Cadmann,
Antimon,	Autumon 1)

Wenn also ein Metall (z. B. Erson) seine Stellung gegettes Metall (gegen Silber) umkehrt, so kehren auch die zwisch Metallen liegenden Metalle (galvanisches Kupter, Cadmium) ib gegen das erste Metall um. Alle diese Angaben gelten nur bei den Versuchen benutzten Metalle, da eine Aculerung deiner Stellung in der Reihe bedeutenl abaudern kann.

Nach diesen Erfahrungen kann man nicht mehr die thes motorischen Kratte, welche durch die Erwärmung der einen ren Lotbstelle über die Femperatur der Ungebung i hinaus Temperaturen i i ti und i i ti erzeugt werden proportional peraturerhohungen ti und ti setzen vielmehr stid sie zund die rein empirischen Formeln

$$\begin{array}{lll} E_{t_1} = bt_1 \stackrel{!}{=} ct_1^1 \stackrel{!}{=} ct_1^1 + dt_1^2 \stackrel{!}{=} 1 \\ E_{t_2} = bt_2 \stackrel{!}{=} ct_2^1 + ct_2^1 + dt_1^2 \stackrel{!}{=} 1 \end{array}.$$

auszudrucken. Die durch do Lewaem nig leister Lithstellen im Sehliessungskreise erzeugte thermo lektronotorische Kraf

$$E_{t_1 \dots t_1} = E_{t_1} = E_{t_1} = b(t_1 \dots t_2) + e(t_1^2 - t_2^3) + d(t_1^3 - t_2^3)$$

<sup>4</sup> Vergl anon Schbeck, t.c.

Nach den Versuchen von Avenarius<sup>1</sup>) genugt für die gebrauch-Lichen Thermoelemente von Kupfer-Eisen, Silber-Zink, Platin-Blei, Silber-Eisen, Neusilbor-Stahl, Kupfer-Stahl, Kupfer-Zink die Hinzufügung des quadratischen Gliedes, so dass

ist. Der Werth der thermoelektromotorischen Kraft  $E_{(t_1 + t_2)}$  wird somit Null für die Temperaturerhöhungen  $t_{1,0}$  und  $t_{2,0}$ 

- 1) wenn  $t_{1,0} = t_{2,0}$ , also beide Löthstellen gleiche Temperatur haben,
- 2) wenn  $b + c(t_{1,0} + t_{2,0}) = 0$ , oder  $t_{1,0} + t_{2,0} = -b/c$ . 4)

Das Maximum der thermoelektromotorischen Kraft ergiebt sich bei der Differentiation, wenn

$$t_1-t_2=-\frac{b}{2c}$$

oder nach Gleichung 4), wenn

Setzen wir diesen Werth gleich T, so wird

$$E_{(l_1-l_2)} = -2c(l_1-l_2)\left(T-\frac{l_1-l_2}{2}\right) \dots \dots$$
 6)

Zählen wir die Temperaturen von einer beliebigen Temperatur  $t_{1,0}$  = 0 an, auf welcher die eine Löthstelle erhalten wird, so tritt das Maximum der elektromotorischen Kraft bei einer Temperatur T ein, welche die Hälfte derjenigen Temperatur  $T_0$  der auderen Löthstelle ist, in welcher der Strom wieder verschwindet. Für denselben Fall reducirt sich die Gleichung 3) auf

$$E_{t_2} = bt_2 + ct_2^2,$$

welche für t2 die Werthe

$$t_2 = -\frac{b}{2c} \pm \sqrt{\left(\frac{b}{2c}\right)^2 - \frac{E_{t_0}}{c}}$$

liefert.

Dieselbe elektromotorische Kraft  $E_{t_i}$  tritt also für zwei Temperaturerhöhungen der erwärmten Löthstelle ein, von denen die eine ebenso weit unter der Temperatur T des Strommaximums liegt, wie die andere darüber.

Trägt man die Temperaturen als Abscissen, die elektromotorischen Kräfte als Ordinaten auf, so ist die erhaltene Curve eine Parabel, deren Axe mit der der Temperatur T entsprechenden Ordinate zusammenfällt und welche nach beiden Seiten gleichmässig abfällt.

<sup>1)</sup> Avenarius, Pogg. Ann. 119, p. 406, 1863\*.

Werden also die Löthstellen auf sweien Temperaturen erhalten deich viel über und unter T liegen, so verschwindet die nichtrometerhe Kraft. Die Temperatur T neunt man die Temperatur den neutren Punktes.

Für eine Reihe von Elementen hat Avenarius die Werthe bud in Formel 3) experimentell gemessen. Die Thermoelemente warm au nem Draht gebildet, an dessen Enden swei Drahte eines anderen Milles gelöthet waren. Die Löthstellen waren in gebogene Glastöhrungefügt, die in kupfernen Luftbädern erwärmt wurden. Die intensit r Ströme wurde an einem Spiegelgalvanometer abgelesen. Entwedernde die eine Löthstelle auf möglichst constanter Temperatur schälte ind die andere erwärmt, oder die Temperatur beider Löthstellen enwedert, dass die Stromintensität gleich Null wurde. Hierdurch zur n verschiedene Werthe t<sub>1,0</sub> und t<sub>2,0</sub> erhalten und so direct die Tempetur T des neutralen Punktes. Die Temperaturerhöhungen t wurden dem gewöhnlichen Nullpunkt des Thermometers an gemählt. So gab sich für:

```
Silber-Eisen: E = (t_1 - t_2) { 8,29424 - 0,00787 (t_1 + t_2) } Silber-Zink: E = (t_1 - t_2) { - 0,298734 + 0,002143 (t_1 + t_2) } Kupfer-Eisen: E - (t_1 - t_2) { 0,9668 + 0,00175 (t_1 + t_2) } Platin-Blei: E = (t_1 - t_2) { 0,085 + 0,0046 (t_1 + t_2) }
```

ir den neutralen Punkt ist die Temperatur bei

Silber-Eisen 223,5° Silber-Zink 69,7° Kupfer-Eisen 275,8°.

rr Platin-Blei war kein Maximum zu beobachten; nach der Formel usste es bei — 22,96° liegen.

Kohlrausch und Ammann<sup>1</sup>) finden entsprechend der obigen Forel die thermoelektromotorische Kraft E folgender Ketten, deren Lötellen auf 16°C, und t<sup>o</sup> erhalten werden:

```
Neusilber-Kupfer E = 0,0001549 t + 0,0000000291 t^3
Kupfer-Eisen E = 0,0000969 t - 0,0000000149 t^3
Neusilber-Eisen E = 0,0002476 t + 0,0000000196 t^3
```

ettelst der Compensationsmethode. Die Einheit von E ist aus der eber'schen elektromagnetischen Einheit der Stromstärke und der Sieens'schen Widerstandseinheit abgeleitet, wonsch die elektromotorine Kraft des Danrell'schen Elementes (mit verdünnter Schwefelsium in 1,06 specif. Gewicht) gleich 10,71, die des Grove'schen Elementes eich 19,98 ist.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> F. Kohlrausch u. Ammann, Pogg. Ann. 141, p. 456, 1870°; Gas. tehr. 1870, 17. August, p. 400°.



### Neutraler Punkt.

Nach Tidblom 1) ist in der Formel  $E = (t_1 - t_2)[b + c(t_1 + t_2)]$  357 innerhalb der Temperaturgrenzen von etwa 7,5 bis 550°:

	10 <sup>8</sup> b	10 <sup>8</sup> $\frac{c}{b}$		10 <sup>8</sup> b	10 <sup>5</sup> $\frac{c}{b}$
Pt-Sn	349	579	Pt-18n3Pb.	358	575
Pt-Pb · · ·	376	479	Pt-18n4Pb .	410	444
Pt-2n	608	594	Pt-18a5Pb.	383	496
Pt-Cd	867	519	Pt-Pbg Zn	464	585
Pt-Sn <sub>d</sub> Zn	392	498	Pt-PbZn2	492	528
Pt-Sn Zn	496	528	Pt-PbZn4	573	540
Pt-Su <sub>a</sub> Pb	389	447	Pt-Mg	350	468

Das Mittel der Werthe  $10^5 c/b$  ist demnach 576, wovon die Werthe selbst freilich bis zu 24 Proc. (bei Pt-1 Sn 4 Pb) abweichen.

Ferner findet Tidblom für Bi-Pt b = 6,257, für Pt-Sb b = 3,241, c = 0,00745.

Naccari und Bellati?) beobachteten nach der Poggendorff'schen Compensationsmethode die elektromotorische Kraft der im Folgenden erwähnten Elemente und fanden in der Formel 6 des §. 354 für:

	2 c	T	ŧa	ts
Blei - Neumilber	2,7646	92,3	336,2—509,5	284,9-287,4
15,2 Blei 1,0 Antimon-Neusilber .	4,315	68,0	333,0—508,7	288,9-291,0
8,4 Blei 1,0 Antimon-Neusilber .	5,1858	89,7	336,7—476,3	289,4293,8
1,0 Blei 1,2 Antimon-Neusilber .	7,4874	100,91	338,0-508,4	289,8291,9
1,0 Blei 2,95 Antimon-Neusilber	9,6732	158,7	338,6517,5	288,5291,3
1,0 Blei 5,91 Antimon - Neusilber	10,41	168,1	332 <b>,24</b> 88,4	289,7-291,7
Antimon-Neusilber	- 10,963	- 0,55	340,0-492,0	288,5-291,2
Zinn-Neusilber	4,8208	92,9	329,1-465,6	291,7-293,2
8,7 Zinn 1,0 Antimon-Neusilber	3,8642	52,0	337, <del>6</del> 478,4	293,3-297,2
1,9 Zinn 1,0 Antimon Neusilber	5,0555	54,35	332,2-487,8	296,5-302,7
1,0 Zinn 2,1 Antimon Neusilber	6,1981	40,48	337,2480,1	301,1-304,4
1,0 Zinn 5,2 Antimon-Neusilber	7,8735	50,0	323,4-480,1	298,3-299,7
1,0 Zinn 10,3 Antimon-Neusilber	8,6461	52,65	335,8-479,1	297,0-301,2
Antimon-Neusilber	11,689	9,9	324,2-474,1	298,3-302,8

Tidblom, Termoel undersök. Lunds Univers. Års-Skrift [2] 10, 1873\*. —
 Naccari und Bellati, Elettricista 1, p. 329, 362, 1877\*; Beibl. 2, p. 107\*

Zur Bestimmung der Einheit der elektromotorischen Kraft diente if derstandseinheit die Quecksilbereinheit, als Einheit der Stromistent die von Jacobi. to und to bezeichnen die Grensen, innerhalb dem Temperaturen der Löthstellen, welche sich in Kolben voll Oci beden, verändert wurden.

Für Elemente aus Natrium und Kalium<sup>1</sup>), welche geschmolzen is e dünne Glasröhre gebracht, und in die vor dem Erstarren an beide den Kupferdrähte eingelegt waren, wurde von Naccari und Belti die thermoelektrische Kraft aus den Ausschlägen eines damit verndenen Spiegelgalvanometers bestimmt und dann die entsprechende aft eines Kupfer-Blei-Elementes subtrahirt. So ergaben sich die elektrorischen Kräfte gegen Blei, wie sie in elektromagnetischen Einheite = 11,24.1010) durch die Formel 6 des §. 854 dargestellt wurden, nn die Temperaturen in der absoluten Scala gemessen sied und für

Pb-Na 
$$2c = -3528,8$$
  $T = 210,96$   
Pb-K  $2c = -4126,25$   $T = 60,60$   
Pt-K (geschmolsen)  $2c = +2529,87$   $T = 80,79$ 

Die Temperaturen mögen in der absoluten Scala gemessen sein. Rein wir an, dass jedes Metall bei Combination mit allen übrigen seinermoelektrischen Eigenschaften beibehält, so können wir den Coefficien 2c in Gleichung 6) §. 354, welcher die Abweichungen der theselektromotorischen Kraft von der Proportionalität mit der Temperschohung bezeichnet,  $2c = k_1 - k_1$  schreiben, wo  $k_2$  und  $k_1$  die Verterungen des thermoelektrischen Verhaltens jedes einselnen Metalls stellen.

Sind the Temperaturen  $t_1$  and  $t_2$  nor um die sehr kleine Gröme  $dt_1$  einander verschieden, also  $t_2 = t_1 + dt_1$ , so wird dann

$$\frac{d\varepsilon}{dt_1} = (k_2 - k_1) \{T - t_1\}.$$

 $dt_1$  ist die duich die Einheit der Temperaturerhöhung bei der Temperaturerhöhung die Werthe  $ds/dt_1$  Ordmaten in einem Coordinatensystem, Fig. 96, verzeichnet, dessen Absen die Temperaturen angeben, und bezieht man dieselben alle auf Cambination der verschiedenen Metalle mit Blei, dessen Structur mit Temperaturerhöhung sich kaum ändert, für welches also  $k_1 = 0$  minen ist, so sind die Curven  $d\varepsilon/dt_1$  gerade Linien, unter denen die twe für die Blei mit der Abscissenaxe zusammenfällt.

Die Werthe  $d \in dt_1$  für die Combination je zweier Metalle bei der mperatur t sind dann die Differenzen der Ordinaten  $(t_1 a_1 \text{ and } t_2 a_2)$ 

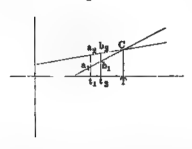
<sup>1)</sup> Naccari and Bellati, N. Cimento [2] 16, p. 5, 190, 1876°; Bell. 1, 50°.



#### Neutraler Punkt.

ne Metalle bei dieser Temperatur; die Abscisse 7 des Schnittis C der ihnen entsprechenden geraden Linien ist der neutrale

Fig. 96.



Punkt; die thermoelektromotorische Kraft, wenn eine ihrer Contactstellen auf der Temperatur  $\ell_1$ , die andere auf der Temperatur  $\ell_2$  erhalten wird, ist gleich dem Viereck  $a_1 a_2 b_1 b_2$ , welches swischen den ihnen entsprechenden linearen Curven und den Abschnitten der Ordinaten für die beiden Temperaturen  $t_1$  und  $t_2$  liegt.

die Werthe  $k_1$  und  $k_2$  (wenn k für Blei gleich Null ist) sind durch ingenten der Neigungswinkel der einzelnen Linien gegen die Abraxe dargestellt.

für Feststellung der für die einzelnen Metalle geltenden Linion 359 t sind zuerst von W. Thomson 1) Versuche angestellt worden. töhren von Kupferblech waren von concentrischen, oben offenen, en Kupferröhren umgeben; der Zwischenraum zwischen ihnen war el gefüllt, welches durch Umrühren überall auf gleicher Tempeerhalten werden konnte. Zwei solcher Doppelröhren wurden mit Axen in einer geraden Linie über Gasbrennern aufgestellt. Durch ben wurde zuerst eine Röhre von Papier oder Glas gesteckt, ein hindurchgezogen, welcher aus zwei mit den Galvanometerdrähten ndenen Drähten von gleichem Metall bestand, zwischen welche ein aus anderem Metall gelöthet war, und derselbe mit Watte um-Die Löthstellen befanden sich gerade in der Mitte der Kupfer-1, bis wohin auch Thermometer eingeschoben waren. - Für Verbei niederen Temperaturen befanden sich die zusammengelötheten e mit den Thermometern in einem Glasrohre, über welches an den Löthstellen entsprechenden Punkten Holzkästen geschoben waren, siche Kältegemische u. s. f. gebracht wurden. Zuerst wurde die öthstelle erwärmt, dann nach einiger Zeit auch die andere. Man lie verschiedenen Temperaturen beider Löthstellen so lange möggleichmässig steigen, bis sich die Richtung des einmal entstandetromes umkehrte, liess die Temperaturen wieder sinken, bis die Stromesrichtung wieder hervortrat u. s. f. Das Mittel aus den eraturen, bei denen kein Strom stattfindet, ist die des neutralen tes.

Thomson giebt nur bei einem Vertuche mit der wischen Bleichtroden gelötheten Draht die Temperaturdifferenzem der in beidenhren befindlichen Thermometer während der Besbachtung der Stromerikehrung an. Bei diesem aber schwankt die Lage des meutralen Puntibei Aenderung jener Differens von 50 bis 185½ C. nur zwischen 3 und 120,75°. — Auf diese Weise findet Thomson dem bentralen inkt zwischen:

Platin (3) - Messing	14° C.	Hart Stahl-Cadmin	E 57
Platin (1) Cadmium	12,2	Platin (1) Kupfer	64
Silber Gold	<b>— 5,7</b>	Gold Zink	71 ***
Platin (3) Gold	3,06	Platin (1) Messing	g 99
Platin (1) Silber	1,5	Platin (1) Blai	121
Platin (1) Zink	8,9	Platin (1) Zinn	130
Zinn Messing	N/B	Eisen Cadmiu	m 162,6
Platin (2) Blei	36	Eisen Gold	223-253,5
Platin (2) Messing	38	Eisen Silber	387
Platin (2) Zinn	44	Eisen Kupfer	*280
Blei Messing	44		
Silber Zink	47—71		

Vollständiger hat Tait¹) diese Verhältnisse untersucht and fabe wohl den neutralen Punkt als auch den Gang der slektrometerische äfte verschiedener Thermoelemente festgestellt, der sich entspreched n Beobachtungen von Avenarius bei Eisen-Zink-, Eisen-Kupferelnten als eine parabolische Function der Temperatur herausstellte.

Die neutralen Punkte ergaben sich für:

	_					
Pe-Cu I Fe-Cu II Fe-Cu I				265 260 159	Fe-A1	(387) (1357) (— 23)
Fe-Zu Fe-Ay	•		٠	199	Ou (1)-Zn	( 148)
F ( Pb		•		285 (357)	Cu(I)-Ag	(— <b>687</b> ) (— <b>213</b> )
Pe-Messing .	٠		٠	(318)	Pb-Cd	(- 74)
Fe Pr Fe Sa			:	(519) (416)	Pb-Pd	( 188) ( 78)
Fc 15f				(1908)	Pb-Ag	(-282)
				ŧ		

Die eingeklammerten Werthe sind nicht direct zu bestimmen.

Tart, Pogg Am. 152, p. 427, 1874\*; Proceed. Edinb. Boy. Soc. 1872 5
 S. p. 32 (Essen) p. 44 (Eisen-Gold-Palladium), p. 182 (Nickel), 1873 c. 1874
 208 (D.agramm), p. 50 (Natrium), p. 382 (Natrium, Kalium); Trans. Boy. Soc. 1872 u. 1873, p. 125 (Diagramm, Zusammenfassung).

Für einige andere Stoffe haben Knott und Mac Gregor<sup>1</sup>) die ogen Bestimmungen im Laboratorium von Tait vorgenommen.

Die zu untersuchenden Substanzen A wurden mit zwei Drahten aus rungen (M. N) von Platin-Iridium am einen Ende zusammengebunund daselbet erwärmt. Die drei freien Enden wurden au dunnen ferdrahten festgebunden und durch einen Quecksilbercommutator mit m Galvanometer verbunden. Die letzteren Contagte waren in Gläser destillirten Wassers getaucht, welche von einem Strom von kaltem ser umspült waren. Die Erwärmung der zu erhitzenden Contactstelle bah durch Ueberstälpen einer erhitzten Eisenröhre. Zur Bestimmung Temperatur wurden die Thermostrome zwischen den beiden Drahten and N in schneller Abwechselung mit denen zwischen A und M oder beobachtet. Zuweilen wurde auch noch ein vierter Draht von bekannthermoelektrischen Verhalten mit A. M. N vergliehen. Die storen-Einflüsse der Temperaturänderungen der kalten Lothsteilen und derungen der Widerstände sind gering; bei der Messung der Temper der beissen Löthstelle sind sie bei hoben Temperaturen grösser, die elektromotorische Kraft zwischen M und N nicht genau der Temuurdifferenz ihrer Löthstellen proportional ist.

Aus den erwähnten Versuchen von Tait, Knott und Mac Gre- 360 ergiebt sich k (für Blei ist k=0 genommen), wobei als Einheit elektromotorischen Kraft etwa  $10^{-10}$  der Kraft einer Grove'schen tie gewählt ist, wie folgt:

	105 k		100 %
Fe	- 247	Au	+ 52
Stahl	- 171	Cu	+ 48
м	0	Pb	0
N	14	8n	+ 28
Pt (weich)	— 58	Al .	F 40
PrNi	- 146	Pd .	- 182
Pt (hars)	- 38	Ni (bis 175°) .	— 28 <i>0</i>
Mg	- 48	Ni (250 dia 3100) .	+ 1225
Argentan	- 260	Ni (> 840°)	- 260
Çd	+ 218	Gaskoble	- 193
Zn	+ 122	Ag Pd <sub>20</sub>	- 830
Ag	+ 78	Ag Pd <sub>35</sub>	- 1243

<sup>1)</sup> Knott und Mac Gregor, Trans. Roy. Edinb Soc 28, p. 321, 187-

	10 <sup>5</sup> &		10° £
Ptirs	- 1026 179 296	Pt Agas	+ 1607 - 102 - 218
Pt Ir <sub>16</sub>	+ 133 + 991	Co	— 67 — 595

Die Zahlen neben Ir und Ag beseichnen den Procentgelie Legirungen an diesen Metallen.

Das Kobalt 1) war auf einer Aluminiumplatte aus Kobaltchlord trolytisch niedergeschlagen, worauf das Aluminium durch Stei Natronlauge gelöst wurde. Mit Palladium zusammen seigte es be einen neutralen Punkt.

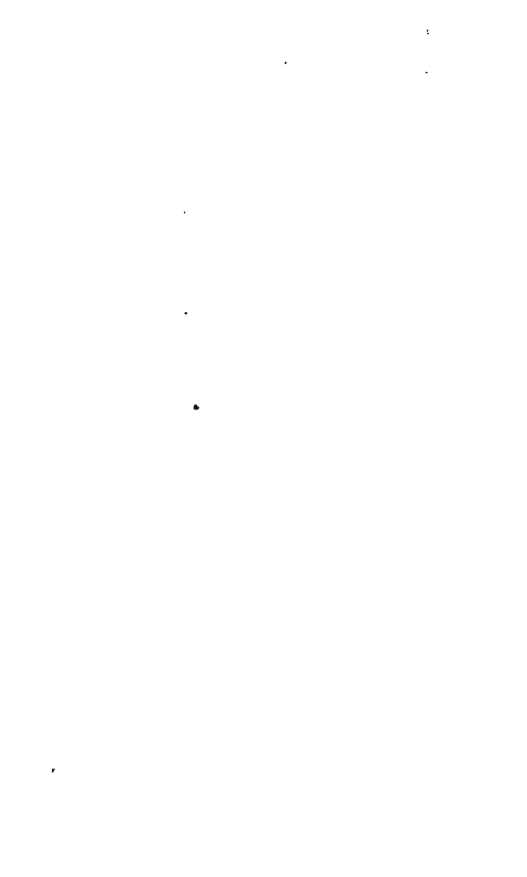
Die aus den vorliegenden Beobachtungen von Tait. Knot Mac Gregor sich ergebenden Linien für de/dt sind auf heifelt Curventafel verzeichnet, in welcher als Abscissen die Temperate. Centigraden, als Ordinaten die Werthe de dt angegeben sind. Tafel ist als Einheit der elektromotorischen Kraft 105.10-2 Diemen. Für die Linie für Kobalt, welche weit ausserhalb der übriges ist eine besondere kleine Tafel gezeichnet, um ihre Lage gegen die gen zu aussert uisiren.

für ause Augaben erscheinen überflüssig, da geringe Verngungen, latt abede in der Härte u.s. f. das Verhalten der Metalle wesentlich auf in können.

Ber (1972) in Elementen, namentlich Combinationen mit Kis-Legitu (1973) in Platin mit Iridium, Nickel und Kupfer, finden af de attende Assa tchungen der elektromotorischen Kräfte von den die Port indergestellten Werthen, ja die betreffenden Curven nich Totte, ihn- und Harbiegungen, so dass für solche Combmin zwer ich inchrere neutrale Punkto existiren. So wurde eine stelle von Loch und hartem Platin langsam zum Weissglühen und die Ihnenestrom durch ein Galvanometer geleitet. Dabei att Ausschlig bis infillo Scalentheile, sank dann auf 95, stieg wieder nochmils und stieg wiederum bis zum Schmelzen der Löthung.

<sup>1)</sup> De vorkunige Bestimmung für Kobalt von Knott, Mac Gra. C. Michie Smith, Proceed. Roy. Edinb. Soc. 9, p. 421, 1878. Evon Kahun und Natrium siehe auch die Bestimmungen von Maca. Bellati, S. '57. — 3) Tait, Nature 23. Mai 1878.; Pogg. Ann. 152 1874.; Proceed Roy. Soc. Edinb. 7, p. 773, 1872.







Ursachen der Unregelmässigkeiten.

Abkühlen ergaben sich die umgekehrten Resultate; nur verschoben sich bei wiederholten Temperaturänderungen die neutralen Punkte. Bei einem Element von Eisen und einer Legirung von 15 Proc. Iridium und 85 Proc. Platin stieg der Ausschlag des Galvanometers auf 53,5 bei 240°C., sank auf — 50, stieg auf — 39,5 und fiel wieder. Auch Elemente mit Nickel zeigen diese mehrfachen Umkehrungen (siehe auch die Tafel).

Die Abweichungen der thermoelektromotorischen Krafte von der 362 Proportionalität mit der Temperaturdifferenz der Löthetellen können einmal darin begründet sein, dass sich wirklich die Stellung der Metalle selbst in der thermoelektrischen Reihe mit der Temperaturerhöhung andert, indem sich durch dieselbe ihre Molecularstructur andert, die Metalle harter oder weicher werden u. s. f. Sodann können aber auch im den einzelnen Metallen thermoelektrische Erregungen zu den ursprünglichen hinzutreten. Legen wir z. B. einen Eisen- und einen Kupferstab an beiden Enden an einander und erhitzen ihre eine Contactstelle, so haben wir in dem Schliessungskreise der Reihe nach die thermoelektromotorischen Kräfte von kaltem Kupfer | kaltem Eisen, kaltem Eisen | beissem Eisen, heissem Eisen | heissem Kupfer, heissem Kupfer | kaltem Kupfer, wobei selbstverständlich in jedem Metall unendlich viele Contactstellen kälterer und immer wärmerer Theile vorhanden sind. Aendern die Metalle durch Erhitzen ihre Structur, so verhalten sich die heisseren Metalle den kälteren gegenüber wie ganz andere Stoffe, so dass also nicht nur an der heissen Löthstelle Aenderungen der thermoelektrischen Kraft auftreten, sondern sich zu ihnen noch die thermoelektromotorischen Kräfte in den Metallen selbst addiren. Hat die Summe der oben aufgeführten elektromotorischen Kräfte das entgegengesetzte Vorzeichen bei hohen, wie bei niederen Tomperaturen, so kehrt sich die Stromesrichtung um. Je nachdem die thermoelektrische Erregung in den Metallen selbst im einen oder anderen Sinne erfolgt, kann dann das Glied mit t2 in der Formel von Avenarius positiv oder negativ sein. Aendert sich die Structur der Metalle mit Erhöhung der Temperatur gleichmassig, so geschieht dies auch mit der thermoelektromotorischen Kraft; die einfacheren Formeln des §. 354 geben ihre Grösse an. Finden die Aenderungen unregelmässiger statt, treten mit Erhöhung der Temperatur abwechselnd Perioden grösserer und geringerer Härte ein, so ist auch der Gang der thermoelektrischen Kraft complicirter, sowohl an der Contactstelle wie in den einzelnen Metallen selbst; so z. B. bei Elementen von Eisen und einem anderen Metalle. Bekanntlich zieht sich dem entsprechend das Eisen nach Gore!) beim Erkalten von der Weissgluth erst zusammen, dehnt sich dann bei schwacher Kirschrothgluth wieder aus, wobei es nach Barrett?) sich von Neuem stärker erhitzt, und zieht sich

Gore, Proceed. Roy. Soc. 17, p. 260, 1869\*; Phil. Mag. [4] 37, p. 59, 1869\*. — \*
 Barrett, Phil. Mag. [4] 26, p. 472, 1873\*.

nn erst weiter susammen. Beim Erhitzen seigt das Risen das ungearte Verhalten: der Ausdehnung folgt eine kurse Zunammenswichung d dieser erst eine weitere Ausdehnung.

Die thermoelektrometorische Kraft einiger Metalle beim hmelzen und Ersterren wurde von v. Fits-Gerald-Mimarellië ch der Methode von Paalsow bestimmt. Dünne Platin-, Antimor, ik-, Eisenstäbe wurden in das in einem Thontrichter gebehmolsene stall eingesenkt, letzterer wurde an seinem weiteren Ende durch kreumig gestellte Brenner erhitst und der Strom von unten aus den literen Hals des Trichters, sowie von dem eingetuuchten Metalletab abteitet. Die elektrometorische Kraft wurde mit der eines Kisan-Neuber-Elementes verglichen, dessen elektrometorische Kraft auf die einespfer-Neusilber-Elementes gleich 1 reducirt war. Es seigte aich kut rung der elektrometorischen Kraft beim Schmelsen, wie unch schut in Obermeyer?) constatirt hatte. Die thermoelsktrometorischen äfte sind im Mittel beim Schmelspunkte:

	1	-	
Pb-8b	4,408 Bi-Pt		2,790
Pb-Zk	0,723 Bi-Sb		5/179
Bi-Fe	4,274 Sn - Zn		0,888
Bi-Cu	3,421 Sn-Sb .		2,677
	1		

Meist sind die thermoelektrischen Kräfte beim Schmelsen und Berren identisch, nur bei den Wismuth-Elementen und dem Zinn-Austen Element finden sich Abweichungen, da bei diesen Metallen will berschnielzung und auch ein Unterschied des Erstarrungspunktes wie hinelzpunkt eintritt.

# 4 Elektricitätserregung bei der Berührung ungleich warmer nicht elektrolysirbarer Körper.

Man hat mehrtach beobachtet, dass bei Berührung zweier Flates is gleichen Stell eine Elektricitätserregung auftritt, wenn diember richted me Temperaturen besitzen.

So tanden schon Bergmann, und nach ihm Beccarate erbeit, dass, wenn zwei verschieden warme Herrie

<sup>&#</sup>x27;) von Fitz Gerald-Minarelli, Wien. Ber. 71 Obermeyer, Wien. Ber. 66 [2], p. 85, 1872.



Berührung ungleich warmer Metalle.

305

ander gerieben und dann an einem Bohnenberger'schen Elektroskop untersucht werden, der wärmere sich negativ, der kältere positiv ladet 1). Aehnlich verhalten sich zwei mit Wachstaffet oder Seide überzogene Stäbe. Dagegen wird beim Reiben von zwei Stücken Zink, Eisen oder Antimon das heissere positiv?). Entsprechend werden Zeugstreifen, Siegellackstangen, welche man an einer Stelle eines anderen ihnen gleichartigen Körpers ihrer ganzen Länge nach hin- und herreibt, positiv, da letzterer hierbei stärker erwärmt wird. Auch Coulomb?) fand, dass kaltes wollenes Zeug beim Reiben an polirten Metallen positiv, warmes negativ wird.

Nach Gaugain werden beim Auflegen von Platten von Kohle, Wismuth, Blei, Zinn, Zink, Eisen, Anthracit, Pyrit, welche an isolirenden Haltern befestigt und auf 100° erwärmt sind, auf kalte Platten von gleichem Stoff und Abheben die heissen Platten stets negativ, die kalten positiv geladen. Nur beim stark erhitzten Wismuth und Eisen zeigen sich zuweilen entgegengesetzte Ladungen. Antimon giebt sehr veränderliche Resultate 4).

Bei neueren Versuchen von Knott<sup>5</sup>) wurden die Metalle in Plattenform auf einander gelegt. Die untere lag auf einem mit verschieden warmem Wasser gefüllten Glascylinder und war mit einem Quadrantelektrometer verbunden. Die obere wurde nur momentan an die untere gebracht und dann abgehoben. Die Platten waren vor jedem Versuch mit Schmirgelpapier abgerieben. Heisses Eisen, Kupfer, Zink, Zinn war elektronegativ gegen das gleiche kalte Metall.

Die Potentialdifferenzen stiegen mit der Temperaturdifferenz gleichmässig. Bei Zink, Eisen, Kupfer stauden dieselben cet. par. im Verhältniss von 9:76:39.

Die Aenderungen des elektromotorischen Verhaltens mit Erhöhung 365 der Temperatur zeigen sich auch bei einigen Versuchen von Hoorweg<sup>6</sup>). Er brachte in einem zu erwärmenden doppelwandigen, durch concentrirte Schwefelsäure trocken zu erhaltenden Kasten eine an einem L förmigen Stabe befestigte Messingplatte auf die zu untersuchenden Platten, hob sie mit oder ohne Reibung ab und näherte sie einer mit dem Quadrantelektrometer verbundenen zweiten, auf Glasfüssen stehenden Messingplatte. Der Ausschlag des Elektrometers gab die folgenden Potential-differenzen (D=1) bei den Temperaturen t:

È

<sup>1)</sup> Siehe Belli, Corso di fisica sperim. 3, p. 29°; Gehler's Wörterbuch, 3, p. 246°. — 3) Nobili, Mem. ed osserv. 1, p. 84, Firenze 1834°. — 3) Coulomb, s. Biot, Traité de Phys. 2, p. 855°. — 4) Righi, N. Cimento. [2] 13, p. 210°; J. de Phys. 4, p. 275, 1875°; Sul principio di Volta, Bologna 1873, p. 25°. — 5) Knott, Propaga 606. Edinb. 1879 u. 1880, p. 362°; Beibl. 5, p. 187°. — 7) Hoorwes.

t	= 160	260	369	460
Schwefel - Messing	- 0,8	- 1,5	- 1,5	3,0
Kautschuk-Messing	+ 0.25	- 0,5	- 1,5	- 4,0
Papier-Messing	+ 0,44	+ 0,21	+ 0.16	4 m <sub>0</sub> = 4

In Wasserstoff ergaben sich dieselben Resultate.

Bei allen diesen Versuchen können durch die Erwärmung die O. achen der Körper modificirt werden. Dies erkennt man daran, dass aus ach dem Erkalten das elektromotorische Verhalten der erwarmter latten verändert bleibt, wie Knott beobachtete. Die Versuche gebei les keinen sicheren Nachweis dafür, dass wirklich durch die Temperaturchöhung allein das elektrische Verhalten des Körpers sich ändert.

Auch galvanische Ströme können beim Anemanderlegen der ung ein zurmen Euden zweier Stäbe von gleichem oder verschiedenem Metall er engt werden.

Diese Ströme wurden schon von Ritter<sup>1</sup>) im Jahre 1798 habe chtet, als er zwei Froschschenkel an ihren unteren Enden leitend ser and und ihre Nerven vermittelst nasser Schwämmichen mit zwei Anataugen in Berührung brachte. Wurde das Ende der einen Zinkstaur rwarmt und mit der anderen berührt, so zeigte das Zucken des nich zur teteren verbundenen Schenkels die Entstehung eines galvanischen Mie ies au, welcher von der heißen zur kalten Zinkstange durch die Berühtungsstelle beider hundurchgung.

Zur Urz, marg dieser Strome braucht die Structur der verschieden

B. I. Be a stung der Richtung und Intensität der so entstehen in Standard in die oft nicht zu vermeidenden Structurversche heit in den Körper, sowie die bei verschieden stanker hat der in der Aenderungen der Stromesrichtungen manugigere in der in der in mit denen viele Resultate beim Berühren beim der in der in der in sowie beim Eintnuchen dersetzt in der in der sind 3). Von ihnen sind auch die in folgeset

<sup>\*\*</sup> B. Cro. Call. Ann. 9, p. 292, 1801\*. — \*) Becquerel, Ann. de (\*\*) 1 a - 23, p. 13, 1823\*. — \*) Nobili, B.bl. unv. 37, p. 119, p. 1 terres between Nouv Sér [4] 15 p. 187, 1838\*, Pegg. Ann. 47, p. 5 a a conductive, Pogg. Ann. 47, p. 602, 49, p. 114, 1840\* From Nov. 1 a a nobili 2 3 p. 205, 262, 398, 1838\*. Benriet, Pogg. Ann. 86, p. 855\*



# Berührung ungleich warmer Metalle.

307

Tabelle zusammengestellten Resultate von Emmet 1) nicht frei. In derselben ist das in der verticalen Reihe stehende Metall das erwärmte, das in der oberen horizontalen Reihe stehende das kalte. Die Richtung des Stromes durch die Berührungsstelle ist mit + bezeichnet, wenn er vom warmen zum kalten Metall (mit der Wärme), mit —, wenn er umgekehrt fliesst.

	. Kalt												
Warm	Wismuth	Antimon	Arrenik	Platin	Kupfer	Silber	Blei	Zinn	Zink	Eisen	Quecksiiber	Nickel	Gold
Wismuth	_	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	
Antimon	_		+	+	+	+	+	+	+	+	-	-	
Arsenik	-	+	-	0	0	0	0.	0	0	0	-		
Platin	_	+	+	+	+	+	+	+	4	+	+	+	+
Kupfer		+	+		+	+	_	+	+	_	+	_	
Bilber	_	+	+	-		+		-	ţ	-	-	_	-
Blei	_	+	+	0	-	0	-	0	+	+	0	0	0
Zinn	_	+	+	0	0	0		-	+	0	-	_	0
Zink	_	+	+	_	-0	+	_	+	-	0	-		-
Eisen	_	+	+.	+	_		_	-		-	-	_	-
Quecksilber	_	+	+	_	_	_	_	_	_	+			_
Nickel		_	+	+	-	+	_			+			
Gold						+	_	+		+	9		+

Genauere Angaben in diesem Gebiete rühren von Magnus?) her. Ein Blechcylinder A, Fig. 97 (a.f. S.), war unten von zwei horizontalen sich kreuzenden Röhren BC und DE durchsetzt, in welche von oben eine dritte verticale Röhre K einmündete. Durch Rohr BC war ein Draht fg gesteckt, dessen eines Ende mit dem einen Ende des Galvanometerdrahtes verbunden war. Das Gefäss A wurde mit kochendem Wasser gefüllt. Nachdem sich der Draht fg im Inneren desselben erwärmt hatte, wurde durch das Rohr DE ein zweiter kalter Draht hi gesteckt, welcher die Temperatur 8°C. hatte und mit dem anderen Ende des Galvanometertrahtes verbunden war, so dass er horizontal über dem Draht fg lag. rmittelst eines mit Blei beschwerten, in das Rohr K gestekten Holz-

<sup>\*5,</sup> p. 271, 26, p. 311; Dove's Repertorium 1, \*\* 83, p. 469, 1851". Auch Gaugain, Ann.

stabes L wurden die Drähte an einander gedrückt, und die Alkung der Galvanometernadel beobachtet. — Um Versuche bei höh



Temperaturen anzustellen, wein enges Uförmiges Glasrohr dessen einem Schenkel der Draht bis in die Biegung des Eres gesteckt war, in einem Met bade erwärmt, und der and kalte Draht durch den ande Schenkel bis auf jenen Draht hin geschoben. Beide Drähte war mit dem Galvanometer verbund Die Oberslächen der Drähte wurd vor jedem Versuche gereinigt.

In der folgenden Tabelle ist bei den verschiedenen Versuchen obachtete Ablenkung der Nadel a Galvanometers aufgezeichnet u mit dem Zeichen + versehen, we der Strom durch die Berührung stelle vom warmen zum kalten I tall ging; im entgegengesetzen Fa mit dem Zeichen -

De leine Draht auf 100°C., der andere auf 8°C.

	Boide Drahito		Em Draht hart, der andere weid			
	hut	weigh	der harte warm	der weiche wat		
	- 40	— 72	— 5, daun + 24	— 8n		
1	2 7		73	+ 68		
1	,	8	- 24	+ 15		
/	7	- 10	1. 7	20		
/	F 28	85. 41	+ 62	34		
	L 24	4- 92	÷ 13	+ 36		
te i	1 5	L n	+ 3	+ 5		
( 1	F 6	4 5	+2, dann -11	+ 19		
l .	- 28	F (5	53	+ 55		
Morale	1 ;	4.42	- 90	+ 90		
~ 11	La	<del>3</del> 12	- 82	+ 79		
Q	n n	(1	0	0		
Bb	nubes	timmt		1		





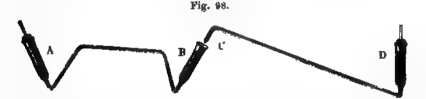
#### Einfluss der Oberflächenschichten.

#### H. Der eine Draht auf 250° C., der andere auf 8° C.

	Beide :	Drähte	Ein Draht hart, der andere weich			
	hart	weich	der harte warm	der weiche warn		
Silber I	+ 20	17	— 90	-3, dann +90		
Platin	+ 84	+ 80	+ 90	+ 90		
Gold I	+ 17	+ 28	+ 12	+ 27		
Gold II	54	+ 31	+ 10, dann - 30	+ 69		
Silber II	+ 90	+ 90	+ 6, dann - 90	+ 90		
Quecksilber	. 0	. 0	0	0		
Blei	unbes	timmt				

Das Gold I enthält 2,01 Proc. Silber, das Gold II 9,7 Proc. Kupfer, das Silber I war rein, das Silber II enthielt 25 Proc. Kupfer. — Bei höheren Temperaturen ändern sich also auch hier oft die Erscheinungen 1).

Zwischen warmem und kaltem Quecksilber zeigt sich nach Magnus 368 nie ein Thermostrom. Die Versuche wurden in folgender Art angestellt. — Zwei Glasröhren AB und CD mit angeblasenen Glasgefässen, Fig. 98, wurden mit Quecksilber gefüllt, in A und D die Galva-



nometerdrähte getaucht, und sodann wurde entweder das Quecksilber in B erwärmt und die kalt gehaltene Spitze C voll Quecksilber hineingesenkt, oder umgekehrt die Spitze C erhitzt und in das kalte Quecksilber in B getaucht. Magnus erhielt keinen Strom, obgleich beim Erwärmen eines in den Stromkreis eingefügten Thermoelementes sogleich eine Ablenkung der Galvanometernadel eintrat, und somit das Quecksilber in B mit dem in C wirklich in metallische Berührung gekommen war.

<sup>1)</sup> Very

The plants Benefic of a sping miner \$1 at a common or a common of the co

Van alexander to his to be to be the there are end salve factor entered note them was been effected that been de Metale state cheracen und ad de una bein Erecuen reston andern to the star we a Residence. " Gave been took times bettern happendrathes and enten have but date eta Small eritoria in relatera gold went to Mordando des Louisia finalizada durt at Actourh verhalten som total und bleseningle- - Let i rinen kalten Meta irrat K der mit einer historien wie eine bei bedeckt get, and einen teinen I makt H. der ein Doenflangementigt & harten hat so faut the Temperatur durch die Oberdaningerhiebten H wo K ab on I man hat sine home to the large of rescan Emeral zwischen dem kalten Metali & und der kalten benicht &. zwischen warmeren I beilen der Schiett L und der Schiebt h, und rwischen Le .. Trades he behient h und dem betseen Metall H. ween di Pischen Erregungen in den Schichten selbst konnt trometerschen Kratte Lang eine gang ander a he Kraft zwischen H und K bei dirietem Ani stren ihrer Lotiestellen. Sind also a B beck ! : est der eine durch das Erhitzen oxydert, es bil in Strom entstehen, wahrend berm Erintzer & ate sich ein solcher nicht zeigen kann.

on kalten, angelaufenen, d. le oxydirten Eisening. Gd.

Oraht von Kupfer oder auch von Messing. Gd.

Oraht von Anwendung eines blauken Eisendrahtes umzekking.

Oraht von Kupfer oder auch von der andere Praht bei von beim blauken Eisendraht zum Eisendraht von



#### Einfluss der Oberflächenschichten.

Dagegen bleibt Wismuth gegen blankes und oxydirtes Eisen stets negativ. Antimon stets positiv, welches der beiden Metalle auch vor dem Contact erwärmt werden mag. — Franz erklärt die obigen Erscheinungen also: Wird ein angelaufener Eisendraht erwärmt, so entsteht eine thermoelektrische Erregung zwischen dem Eisen und seiner Hülle von Eisenoxydoxydul, welche eine Strömung der positiven Elektricität vom Eisenoxyduloxyd zum Eisen bewirkt. Legt man einen kalten Kupferdraht an die Oxydhülle, so ist die thermoelektrische Erregung desselben mit dem Eisenoxyduloxyd zwar entgegengesetzt, aber viel schwächer. Es bleibt also die Richtung des ersten Stromes vom Eisenoxydoxydul zum Eisen, d. i. vom Kupfer zum Eisen bestehen. Wird dagegen ein warmer Kupferdraht an einen kalten oxydirten Eisendraht gebracht, so erwärmt sich zunächst nur die Berührungsstelle des Kupfers mit dem Eisenoxydoxydul, und es tritt der dem vorigen entgegengesetzte Strom auf.

Legt man entsprechend an einen warmen, angelaufenen Eisendraht einen kalten blanken, so geht der Strom stets zum warmen Draht, indem nun die Oxydhülle eine warme Berührungsstelle mit dem Eisen des an-

gelaufenen, eine kalte mit dem des blanken Drahtes hat.

Auch ein warmer oxydirter Kupferdraht ist positiv gegen einen kalten Draht desselben Metalls, so dass im warmen Draht das Kupfer positiv gegen das Kupferoxyd ist. Zwischen beiden Körpern steht das Zinn, so dass sich zwischen Zinndrähten und reinen oder oxydirten Kupferdrähten Umkehrungen des Stromesrichtung ergeben.

Cadmium verhält sich wie Kupfer. Erwärmt man daher die Berührungsstelle zweier aneinander gelegter Cadmiumdrähte, und entsteht in Folge des verschiedenen krystallinischen Gefüges derselben ein Strom, so kann seine Richtung wechseln, wenn sich der negativ erscheinende Draht

stärker erwärmt und dadurch mit einer Oxydschicht bedeckt 1).

Achnliche Versuche hat Gaugain<sup>2</sup>) mit Metalldrähten angestellt, 371 deren Oberfläche entweder rein metallisch oder sonst irgendwie verändert, z.B. oxydirt, oder durch Erhitzen in dem blauen Raum einer Weingeistflamme mit einer condensirten Gashülle überzogen, "carburirt" war.

Legt man zwei Silberdrähte über Kreuz, und erwärmt den einen nahe der Berührungsstelle, so geht der Strom durch letztere:

wenn die Silberdrähte blank gekratzt sind, vom warmen zum kalten Draht, wenn sie carburirt sind . . . . . " kalten zum warmen Draht, bei zwei blanken Kupferdrähten . . . " warmen zum kalten Draht, " oxydirten " . . . " kalten zum warmen Draht, " blanken Eisendrähten . . . " kalten zum warmen Draht, " oxydirten " . . . " kalten zum warmen Draht, kalten zum warmen Draht, kalten zum warmen Draht,

<sup>1)</sup> Franz, l. c.; vergl. such Henrici, Pogg. Ann. 80. n. 178, 1850°. — 3) Gaugain, Compt. rend. 36, p. 612 u. 645, 1856°; Ann Phys. [8] p. 91, 1862°.

ei zwei oarburirten Eisendrähten . . . vom warmen zum kalten brak , " blanken Zinkdrähten (bei niederer Temperatur) . . . . " warmen zum kalten brak , " blanken Zinkdrähten (bei höhorer Temperatur) . . . . " kalten zum warmen brak , " oxydirten Zinkdrähten stets . " kalten zum warmen brak

Wie zwischen homogenen Metallen, findet eine abnliche Erreutatt, wenn man zwei Metalldrähte, welche unter sich direct keine dar iermoelektrische Thatigkeit ausüben, unter schwachem Druck über Kreigt, und nun den einen oder anderen erwärmt. So kehrt sich bei ber einauder gelegten Drahten von Gold-Zink, Silber-Zink, Kupter-Zink, e Stromesrichtung mit der Erwärmung des Zinkdrahtes oder des m.m. verbundenen Metalles M. u.s., wie folgt

Wird das Zink erwärmt, so geht der Strom durch die Contact d vom Zink zum berührenden Mctell M.

Wird das letztere schwach erwärmt, so geht er in umgekehrter Richtma Wird M stark erwärmt, so geht er vom Zink zu dem Metall M

Lässt man nach dem starken Erwärmen im letzten Pall die Dest ekalten und erwärmt von Neuem das Metall M, so geht sogleich in trom vom Zink zu M. Erwärmt man das Zink, so geht der Strom von f zum Zink, also stets vom kalten zum warmen Metall.

1 1 G G. verschiedene Drahte mit carburirten und oxydete en ten zogenhofte und den einen oder anderen erwärmte, konste in G. 1 k he Reihe folgendermaassen erganzen: Eisenford in die eine er Kupfer, Silber, Gold, Zink, Kupfer(oxyd), Eusen er in eine er kupfer, Silber, Gold, Zink, Kupfer(oxyd), Eusen er in eine er kupfer, Silber, Gold, Zink, Kupfer(oxyd), Eusen er in eine e

[10 no 1 no 1 no 1 no ceming Jenkin], als er eine Platinspirak with the later, zum Glüben brachte und mit einem kalten Im 1 no later eine Strom vom kalten zum beissen Platin flow 1 no later na solcher Oberflächenschichten konnte es sich auf no zum 1 no later einem weshalb nach Adie?) durch Ablachte 1 notet einem Stahl einen Strom 12

I beer of lookin, Rep Brit Assoc, 1862 [2], p 173°, = 4, A44°, Inc. Mag. 4, 3 — Dec. 1852°.



#### Thermoströme in gebogenen Drähten.

313

harten sum weichen Stahl giebt, während die Stromesrichtung umgekehrt ist, wenn der Stahl durch Hämmern gehärtet worden ist.

Die Ströme, welche entstehen, wenn ein kalter Draht auf einen 372 warmen Draht gelegt wird, werden wahrscheinlich ebenfalls durch Einfluss der Oberflächenschichten, mit welchen auch völlig blanke Drühte überzogen sein können, und event. durch Spannungen in den Metallen (§. 346) bedingt. — Die Umkehrungen, welche hierbei die Stromesrichtung zuweilen erleidet, wenn die Temperatur des heissen Drahtes bedentend erhöht wird, könnten zum Theil durch eine Bildung einer veränderten Oberflächenschicht, z. B. von Oxydhüllen, hervorgerufen sein.

Die Ströme, welche zwischen zwei gleichen, an einem Ende in einander gehakten Drähten beim Erwärmen des einen in der Nähe der Contactstelle auftreten und bei oxydirtem Kupfer vom heissen zum kalten Draht durch die Contactstelle fliessen 1), entsprechen denselben Ursachen.

An die bei der Berührung ungleich heisser Drähte erzeugten Ther- 373 moströme schliesst sich unmittelbar die Betrachtung der Ströme, welche zuerst Becquerel<sup>2</sup>) im Jahre 1829 beobachtete, als er einen an beiden Enden mit einem Galvanometer verbundenen Platindraht an einer Stelle zu einem Knoten schürzte oder zu einer kleinen Spirale wand und ihn neben dieser Stelle erhitzte. Er erhielt einen Thermostrom. Nur in sehr geringem Grade kann hier die Aenderung der Härte bei der Gestaltsänderung von Einfluss sein, denn, selbst wenn man die zum Knoten oder zur Spirale gewundene Stelle ausglüht und so die etwaige Härteänderung beseitigt, zeigt sich immer noch dasselbe Verhalten. Löst man dagegen den Knoten oder windet die Spirale auf, so erhält man beim Erwärmen der benachbarten Stelle meist nur noch einen sehr schwachen Strom 3).

Wesentlich dürfte dieser Strom also durch den oberflächlichen Contact beisserer und kälterer Stücke des Drahtes an den Berührungspunkten der Windungen des Knotens und der Spirale bedingt sein, wodurch die verschiedenen Oberflächenschichten hindurch ein sehr schneller Wärmeabfall eintritt. Berühren sich daher die Windungen der in dem Platindraht gewundenen Spirale einander nicht, so ist der erhaltene Thermostrom kann merkbar.

Umwindet man analog den Platindraht an einer Stelle von einigen Millimetern Länge mit einem ganz dünnen Platindraht oder mit einem kleinen Platinblech; so erhält man wiederum bei einseitiger Erhitzung dieser Stelle einen Thermostrom, indem nun die zwischen dem ersten

Becquerel, Traité d'Electr. 2, p. 39, 1834\*. — <sup>9</sup>) Becquerel, Ann. de Chim. et de Phys. [2] 31, p. 357, 1829\*; Traité d'Electr. 2, p. 38, 1834\*. —
 Le Roux, Ann. de Chim. et de Phys. [4] 10, p. 201 u. figde. 1867\*.

und zweiten Draht entstehenden Ströme sich zum Theil durch de vanometer verzweigen. Dieser Erklärung entsprechend erhält m Galvanometer keine Åblenkung, wenn der um den Platindral Fig. 99, herumgelegte Draht γ denselben nur an einem Punkterührt, wohl aber, wenn er ihn an zwei Punkten β und β<sub>1</sub>, Fig.



berührt, da nur in letzterem Falle der in  $\beta_1$  zwischen beiden De entstandene Strom sich durch  $\beta \gamma \beta_1$  zwischen dem Theil  $\beta \beta_1$  des P. drahtes und dem Galvanometer verzweigen kann. Wird Draht  $\beta$  durchschnitten, so hört die Wirkung auf  $\beta$ ).

Bei Drähten von Gold, Silber, Kupfer erhält man nach Becque keinen Strom, wenn man sie su einem Knoten schürzt und neben selben erhitzt, wohl aber nach Le Boux (l. a.), wenn man eine wi Biegung in ihnen herstellt, deren Enden sich berühren, offenbar wie der besseren Leitungsfähigkeit in dem Knoten die Temperaturdiffider einzelnen Windungen zu klein und der Temperaturabfall an der tactstelle zu gering, in der weiteren Windung aber genügend grom am einen Thermostrom daselbst zu veranlassen.

574 Die Erzeugung der Thermoströme bei Berührung ungleich wat Metalle giebt auch wohl eine Erklärung der folgenden, von Frast beobachteten Erscheinung.

Man schichtet in einer Glasröhre vermittelst zweier schräg al schnittener Korke in schräger Lage eine Reihe kreisförmiger Scheibt von Metall über einander, Fig. 110, und verbindet die erste und bi



derselben mit den Enden des Galvanometerdrahtes. Erwärmt min selche Saule von unten durch eine Löthrohrflamme, so entsteht ein Stwelcher bei Platten von 12 löthigem Silber, Zink, Messing in der Richt

Le Roux, Le. -- \*) Becquerel, Le. -- \*) Franz, Pogg. Amp. 34, 1856\*.

Arcs Ahfalls, bei Platten von seinem Silber, Neusilber, Kupser in entgegengesetzter Richtung durch die Saule slieset. — Die Erklarung hierfür scheint solgende zu sein. Erhitzt man die Säule z. B. bei a, so phanzt
sin die Wärme durch die unmittelbar von der Flamme getrossene Platte
20 sehnell nach oben sort, wahrend sie in der Richtung von der Platte
33 zur daneben liegenden Platte od viel schwerer sortschreitet. Die
lettzere Platte bleiht daher kälter, während die erste ab schon bis oben
han erwärmt ist. Es entsteht so ein Strom durch die Berührung der
mussen und kalten Platten, welcher, ganz entsprechend den Angaben von
Magnus, in den Säulen von verschiedenem Metall verschiedene Richtung hat.

Ganz analog kann ein Thermostrom entstehen, wenn man zwei 375 Warfel, Fig. 102, von Wismuth mit schräg abfallenden Blatterdurchgånzen migleichen Lagen zwischen zwei mit dem Galvanometer verbundene

Fig. 102.



Sujierwürsel presst und ihre Contactstelle erwarmt. Der Strom der sostmen Elektricität fliesst in der Richtung der Neigung der Spaltungsberen gegen den Horizont. Der Strom ist viel starker, wenn letztere ligung 304, als wenn sie 605 betragt.

Sind die Spaltungsrichtungen der Würfel nicht gleich gerichtet, sind z. B. in dem einen vertical, im anderen horizontal (\$. 345), so kann im Erwärmen der Contactstelle von unten zu der thermoelektrischen regung in Folge der ungleichen Structur auch noch die schneilere betydanzung der Wärme in dem Wurfel mit den verticalen Schichten die somit schneller erfolgende Erwärmung derselben einen wesentten Einfluss ausüben.

1. Elektricitätserregung in Krystallen durch Temperaturänderungen und Druck.

Thermoelektrische Ladung schlecht leitender Krystalle.

Ist ein Krestall an allen Stellen auf gleiche Temperatur gebracht, 376 ist kein Grund vorhanden, weshalb elektrische Vertheilungen in ihm breten sollten. Schlecht leitende Krystalle, welche etwa beim Ernien oder Abkühlen elektrisch geworden sind, zeigen daher nach

längerem Verweilen in dem erwärmten oder abgekühlten Raume wer die auf ihrer Oberfidehe angehäufte Elektricität durch Bespulen ab einer Gastlamme fortgenommen ist resp. sich die Elektricitäten in dien durch langsame Leitung ausgeglichen haben, keine neue Ladung.

Wohl aber können in den Krystallen thermoelektromotorische Krift auftreten, während sie einer Temperaturänderung ausgesetzt wie den, ihre Theile also an verschiedenen Stellen noch ungleich erwand sind 1).

Man pflegt das Gebiet der hierher gehorigen Erscheinungen, welte sowohl an nichtleitenden wie an leitenden Krystallen auftreten mit & wenig geeigneten Namen der "Pyvoelektricität" zu bezeichnen!

Die Veranlassung zur Entdeckung der Thermoelektrieität der Kristalle bot der Turmalin. Die erste Nachricht über die Anzichungen in Abstosungen, welche ein erhitzter Turmalin auf Aschentheilehen aus A gab ein sachsischer Stabsmedieus Daumius 5), nach dessen Bericht in Holländer diesen Edelstein 1703 aus Cevlon mitgebracht hatten, be Brobachtung jener Wirkungen des erhitzten Turmalina scheint durif Juwchere gemacht zu sein, welche den Stein, um seine Harte zu prate auf glahende Kohlen legten. Auch Leimery erwähnt die Figensche ten des Turmalins, nach der Erwarmung leichte Korper anzuziehen auabzustossen. Als chiktrisch wurden jene Anziehungen und Abstorie gen zuerst von Aepinus!) 1756 erkannt. Auch bemerkte derwie da-s die beiden Enden semer Turmalme entgegengesetzte Pole ze zue und dass die Lage des positiven und negativen Poles nicht von der es fallig dem Steine durch Schleifen ortheilten Form, sondern von der mit ren Structur desselben abhangig sei. Er biobachtete ferner beir bebitzen entgegengesetzte Polaritäten als beim Erkalten, plaubte de Erschemung aber als durch die unglische Erhitzung der beiden Erse des Krystalles verursacht betrachten zu mussen



# Bestimmungen von Hankel.

Erst Canton<sup>1</sup>) erkannte 1759, dass der Turmalin nicht im crwärm1 Zustande überhaupt, sondern nur bei Aenderung der Temperatur sich
1 ktrisch zeigt, und dass seine Enden bei steigender Temperatur gerade
2 entgegengesetzte Polarität besitzen, als bei sinkender. Als er
1 ten Turmalin zerschnitt, zeigte jedes Stück, analog den Stücken eines
1 cbrochenen Stahlmagnets, wieder zwei Pole, wie der ganze Krystall.
2 im Einwerfen eines Turmalins in ein Gefäss mit heissem Wasser fand
2 unt on das Gefäss nicht elektrisch, weder während der Erwärmung
3 Krystalles, noch später beim Erkalten; woraus er schloss, dass beim
3 wärmen sowohl als auch beim Erkalten die beiden Elektricitäten steis
3 gleichen Mengen erzeugt werden. 1760 entdeckte Canton die Eigen2 aft, durch Temperaturänderungen elektrisch zu werden, auch am bra2 ianischen Topase.

Zur Untersuchung dieser Erscheinungen bediente sich Hauy?) entder isolirter auf einer Spitze leicht beweglicher Metallnadeln, die er sitiv oder negativ lud, oder er benutzte ein an dem einen Ende einer lchen Nadel angebrachtes Stückchen Kalkspath, welches durch Drücken rischen den Fingern positiv gemacht worden, oder er legte eine ertzte Turmalinuadel auf ein kleines horizontales auf einer Spitze leicht ebbares Gestell und näherte die zu prüfenden Krystalle den elektrisch wordenen Enden der Turmalinnadel. Er wies so als thermoelektrisch ch die Krystalle des Boracits, des Skolezits, des Kieselzinkerzes und s Titanits; Dré ebenso den Prehnit, und Brard den Axinit. Während auy bei den meisten dieser Krystalle nur eine an ihren Enden mit entgengesetzten Polaritäten versehene Axe fand, beobachtete er bei den 'ürfeln des Boracits vier solche polare Axen, welche je zwei diametral genüberliegende Ecken des Würfels verbanden. Hauy entdeckte ferer, dass die beiden Enden der Hauptaxe der Turmalinkrystalle in uneicher Weise ausgebildet waren, und betrachtete diesen Mangel an mmetrie als absolut nothwendige Bedingung für das Auftreten thermoektrischer Spannungen.

Brewster<sup>2</sup>) benutzte kleine Stückchen der inneren Haut von Arundo iragmites, um durch ihre Anziehung die Elektricität der Krystalle zu kennen und veröffentlichte 1824 ein weiteres Verzeichniss von thermoektrischen Krystallen; er wies eben diese Eigenschaft auch an künstah dargestellten Krystallen nach. Jedoch macht er für keine der als ektrisch hingestellten Substanzen irgend eine nähere Angabe über age und Beschaffenheit der elektrischen Pole.

Später wurde von Köhler, Riess und G. Rose das Bohnenerger'sche Elektrometer in Anwendung gebracht.

<sup>1)</sup> Caton, Gentleman's Magazine 1759°. — 2) Hauy, Mém. de l'Institut 1 IV T. 1, p. 49°. — 3) Brewster, The Edinb. Journ. of Science, Heft 2; shweigg. Jahrb. d. Ch. u. Phys. 43, p. 94, 1825°.

G. Rose 1) wies 1843 dieselben Erscheinungen wie hem iben uch bei dem ihm gleichgestalteten Rhodiert nach. Hausmann is 846 den hemmorph gebildeten Struvit, ühnlich wie den Turmallektrisch.

Die ausgedehntesten Untersuchungen über die thermoolektrisch forgänge auf den Krystallen sind seit 1839 von Hankel ausgefülrorden. Er hat an einer grossen Anzahl von Krystallen, bei weldt iese Eigenschaft bis dahin unbekannt war, dieselbe nachgewiesen. I erbreitung der beiden Elektricitäten auf den Oberflächen der krystalensuer bestimmt, und hieraus neue Gesetze für das Auftroten dersehlufgestellt<sup>2</sup>).

Die Beobachtungen wurden gewöhnlich in der Weise ausgeschlass die Krystalle bis auf die zu prufende Stelle in Kupferseilicht eine üllt, in einem kleinen Ofen bis zu der gewünschten Temperatur erht ach dem Herausnehmen mittelst einer Alkoholssamme von der vertalenen Elektricität befreit, und darauf der Abkühlung überlassen wurte der zu prufenden freien Stelle des Krystalls wurde dann mittelst zu lebelvorrichtung die Spitze eines 1 mm dicken Platindrahtes genitzelessen anderes Ende durch einen dünnen Platindraht mit dem Golden ben des von Hankel construirten Elektrometers verbunden war. Jei berührung des Krystalles durch den Platindraht muss vermieden weren. Sollte die Elektricitätserregung bei steigender Temperatur gemein wer hen, so geschah die Erhitzung auf einem neben dem Elektrometer bei üben dem Elektrometer

What is the condition of the condition o

to he so less tach dem Urat u. Altai 1, p. 468°. — 2) Diese Unite in a second of the time of the languary of the second of the s



#### Bestimmungen von Hankel.

z systems durch den hier vorhandenen Unterschied zwischen den Flächeng und Eckenaxen des Würfels auftreten.

Bei hemimorph gebildeten Krystallen vertheilen sich die beiden entgegengesetzten Elektricitäten auf die beiden verschieden gebildeten Enden der hemimorphen Axe; bei den nicht hemimorphen Krystallen, wo die Enden einer jeden Axe gleiche Bildungen zeigen, müssen beide, Enden einer Axe dieselbe Polarität annehmen und folglich die beiden. Elektricitäten sich auf die verschiedenen Axen vertheilen, wobei es selbstworständlich ist, dass in dem hexaedrischen, hexagonalen und tetragonalen Systeme gleichwerthige Axen auch gleiche Polarität erhalten. Ebenso wie bei den hemimorphen Krystallen sind auch bei den symmetrisch gebildeten Krystallen die Polaritäten an den einzelnen Stellen der Oberfläche bei steigender Temperatur gerade die entgegengesetzten, als bei zinkender.

In der Krystallwelt gilt als allgemeine Regel die gleichwerthige Ausbildung beider Enden einer jeden Krystallaxe; eine unsymmetrische Gestaltung (Hemimorphismus) erscheint nur als Ausnahme. Ebenso bilden in den thermoelektrischen Erscheinungen die an beiden Enden mit gleichen Polaritäten verschenen Axen die Regel, und die an beiden Enden entgegengesetzte Elektricitäten tragenden, sogenannten polaren Axen die Ausnahme.

Bei den hemimorphen Krystallen ist die Vertheilung der beiden Elektricitäten allein von der unsymmetrischen Ausbildung ihrer Molecüle abhängig; bei den symmetrisch gebildeten Krystallen hängt sie nicht bloss von der Gestaltung der Molecüle, sondern in gewissem Grade auch von der äusseren Form und der Art des Wachsthums der Krystalle ab. Während bei den hemimorphen Krystallen jedes Bruchstück in Bezug auf die Lage seiner elektrischen Pole dem ganzen Krystalle gleicht, lässt sich die Vertheilung auf symmetrischen Krystallen durch Abänderung der Form mittelst Schleifen und Spalten verändern.

Die Bildung eines Zwillings-, Drillingskrystalles u. s. w. veranlasst in dem elektrischen Verhalten der Flächen im Allgemeinen keine wesentlichen Aenderungen.

Eine besondere Eigenthümlichkeit hat Hankel an den Krystallen des Boracits und Titanits beobachtet. Sowohl bei steigender, als auch dann wieder bei sinkender Temperatur tritt in gewissen Polen des Titamits eine einmalige Umkehrung, auf den Ecken des Boracits aber eine zweimalige Umkehrung in ihrer elektrischen Polarität ein.

Da bei sämmtlichen Krystallen alle Punkte ihrer Oberfläche beim Erwärmen gerade die entgegengesetzten Elektricitäten zeigen, als beim Erkalten, so soll im Folgenden der Kürze wegen nur die elektrische Vertheilung beim Erkalten angegeben werden. Um die Erscheimungen bei steigender Temperatur zu haben, sind also nur die Benenmungen positiv und negativ zu vertauschen.

#### a. Hemimorph gebildete Krystalle.

9 Boracit, Hany fand in den acht Würfelecken neht elektret Pole, die abwechselnd positiv und negativ waren. Nach Kühler zeit beim Erkalten die durch glatte Tetraederflachen abgestumpften ich positive, die gar nicht oder durch matte Tetraederflachen abgestunge Ecken negative Spannungen. Hankell) epideckte in diesen Progit wohl bei steigender als auch bei sinkender Temperatur eine zweise Umkehrung der elektrischen Polarität. Die durch glatte Tetrodor chen abgestumpften Ecken erscheinen bei steigender Temperatur na -, dann +, zuletzt wieder -, und bei dem darauf folgenden salt der Temperatur zuerst +, dann -, und zuletzt wieder +. tand entgegengesetzt verhalten sich die anderen vier Ecken. - Wahrens b den würfelformigen Boracitkrystallen die glatten Tetra-dorflächer grösseren sind, die matten sogar oft feblen, sind umgekehrt bei den ten edrischen Krystallen die matten Flächen die grosseren; die glausel sind viel kleiner und tehlen oft ganz. Zu Ende des Erkaltens sint if den tetraedrischen Krystallen die grossen (matten) Tetraederfund negativ, die Ecken des Tetraeders (oder die daselbst befindlichen klems glanzenden Flächen) und die Kanten positiv.

Rhodicit. Er zeigt nach G. Rose dieselben Pole wie der Bust mit welchem er auch in seiner Gestalt übereinstimmt.

the kill constitute de thermost cryst, para altera. 1840. Abt do the the constitute of the kills of the constitute of the kills of the constitute of the kills of



#### Bestimmungen von Hankel.

lossen, die sich auch in dem Auftreten der Flächen des trigonalen apezoeders und der trigonalen Pyramide, sowie in den abwechselnd ossen und kleinen Flächen der sechsseitigen Pyramide ausspricht. Auf njenigen Seitenkanten, an welchen oben und unten die Flächen der vor genannten trigonalen Gestalten liegen, tritt die positive, an den zwischen liegenden die negative Elektricität auf. Die beiden Classen rechts- und linksdrehenden Krystalle unterscheiden sich dadurch, se bei den ersten die negativen Zonen sich von einer grossen Pyradenfläche am oberen Ende zu einer am unteren Ende im anliegenden stanten auftretenden grossen Pyramidenfläche über die nicht mit Trasoederflächen versehene Kante in der Richtung von rechts oben (von seen gesehen) nach links unten, bei den zweiten aber von links oben ch rechts unten herabziehen, während die positiven Zonen in entspreender Richtung sich von einer oberen kleinen Pyramidenfläche zu der nächsten Sextanten liegenden unteren erstrecken. - Ausser den drei laren Axen besitzt der Bergkrystall bei normaler Bildung noch eine t der Hauptaxe parallele an beiden Enden positive Axe.

Struvit hat nach Hausmann<sup>1</sup>) eine polare Axe, deren negativer lan demjenigen Ende liegt, an welchem die gerade Endfläche in beschtlicher Ausdehnung auftritt.

Kieselzinkerz. An den zuerst von Mohs als hemimorph ernnten Krystallen dieses Minerales zeigt nach Köhler²) das nur von n Flächen der Grundpyramide gebildete Ende positive Elektricität, ihrend das entgegengesetzte mit zahlreicheren Flächen versehene den gativen Pol trägt.

Zucker und Weinsäure. Die hemimorphe Bildung der Zuckerd Weinsäurekrystalle und die Lage ihrer polaren Axe ist von Hankel<sup>3</sup>)
chgewiesen worden. Dasjenige Ende der Orthodiagonale, welches bei
sen Krystallen die Flächen des Klinoprismas trägt, ist bei beiden KryRien positiv, das entgegengesetzte, wo sie fehlen, negativ. An der
aksweinsäure liegen nach Pasteur die Flächen des Klinoprismas an
manderen Ende der Orthodiagonale; auch bei ihr ist das Ende, welse diese Flächen trägt, das positive, so dass also mit dem Wechsel in
Lage der hemimorph erscheinenden Flächen auch ein Wechsel in den
-aritäten eingetreten ist.

Neutrales weinsaures Kali. Die Krystalle dieses Salzes sind hankel hemimorph und zeigen an dem Ende, welches die geben Endfläche trägt, negative Spannung. Das weinsaure Kali-Natron ignettesals) scheint sich in Bezug auf das thermoelektrische Verhalten ihr den symmetrisch gebildeten Krystallen ansuschliessen.

Hausmann, Göttinger Nachrichten 1846\*; auch Riess, Fortschritte Phys. 1846, p. 363\*. — <sup>2</sup>) Köhler, Pogg. Ann. 17, p. 146, 1829\*. — <sup>5</sup>) Hansl, De thermoel. cryst. 1839\*. — <sup>4</sup>) Hankel, Pogg. Ann. 53, p. 620, 1841\*. Wiedemann, Elektricität. II.

# b. Symmetrisch gebildete Krystalle.

# Tesserales System.

380 Die im Nachstehenden über die Vertheilung der Elektricität symmetrischen Krystallen angeführten Beobachtungen sind der auchungen Hankel's entnommen.

Flussspath<sup>1</sup>). Die Mitten der Wärfelflichen meigen beir ten positive Elektricität, die nach den Rändern und Ecken hin a Auf manchen Flächen erwirecht sieh die positive Spannung i ganze Fläche, während auf anderen, namentlich grüsserem Kryste Ecken und auch die Ränder negative Polarität seigen. Auf Bruck welche durch Absprengen der Krystelle von ihrer Unterlage auf sind, erscheint stets negative Elektricität. Beim Erhitzen treter verständlich die entgegengesetzten Elektricitäten auf. Diese elekt Spannungen sind am stärksten auf den gefärbten Krystellen von dale und Alston-Moor, besonders auf den dunkelgrün gefärbt ersteren Fundortes. Auf den gelben Krystellen von Ansaberg keine Elektricität wahrgenommen werden.

#### Tetragonales System.

Idocras [Vesuvian]"). Die ringsum ausgebildeten Krystal sogenaanten Wiluits zeigen an den beiden Enden der Hauptaxe (\* Idolan OP und P) positive, auf den prismatischen Seitenflächen nondive Elektricität. Auf den stets mit dem einen Ende der Hauptaxe wachsenen Krystallen von Ala ist gewöhnlich die am ausgebieren vorhindene Endfläche nebst den anliegenden Pyramidesinegativ, dagegen die Bruchfläche am unteren Ende nebst den all den Theilen der Prismenflächen positiv; doch kommen auch Krystalbei denen das obere ausgebildete Ende der Hauptaxe positiv, uuntere Bruchfläche negativ ist.

Apophyllit [Ichthyophthalm, Albin] 3). Die Enden der Has also die Endfläche OP und die anliegenden Stücke der Pyramiden sind positiv, die Mittelkanten nebst den anliegenden Stücken der midenflachen und den Flächen des zweiten verticalen Prismas z Wird ein Krystall nahe der Mitte zerspalten, so zeigen beide Spaflächen negative Elektricität; wird jedoch nur ein kleines Stäs an dem Ende der Hauptaxe abgespalten, so besitzt die Spaltang am kleinen Stücke negative, am grossen aber noch positive Spa

<sup>1)</sup> Hankel, Abh. d. K. Sächs. Ges. d. Wiss. 20, 1878°. — \*) Eb 1874°. — 3) Ebend. 18°.

#### Bestimmungen von Hankel.

323

Mellit<sup>1</sup>) (Honigstein) zeigt an den Enden der Hauptaxe positive, en Randkanten negative Spannung.

#### Hexagonales System.

Calks path 3). Die graulich gefärbten Schneeberger, von —  $^{1}/_{2}$  R 382 o R begrenzten Krystalle, und ebenso die von denselben Flächen leten Freiberger Krystalle zeigen auf den Flächen —  $^{1}/_{2}$  R am obend unteren Ende der Hauptaxe positive, auf den prismatischen flächen  $\odot$  R negative Elektricität. Auch wenn das untere Ende auptaxe verbrochen ist, erscheint daselbst noch positive Spannung. 100 verhalten sich die Schneeberger Krystalle, bei denen am Ende lauptaxe ein so stumpfes Rhomboëder (ebenfalls in der Stellung —  $^{1}/_{2}$  R) liegt, dass man die gerade Endfläche  $^{0}$  P zu schen glaubtzen erscheint bei den farblosen Schneeberger Krystallen mit glatrismenflächen die positive Elektricität nur an dem unteren aufgesenen Ende, während die negative Spannung sich von den Seitenn nuch über die Rhomboëderflächen am oberen ausgebildetem Ende eitet. Diesen letzteren Krystallen gleichen in Bezug auf die eleke Vertheilung die Kalkspathe von Alston-Moor und von Andreas-

Die Derbyshirer Krystalle, welche vorzugsweise von spitzen in tellung des Grundrhomboëders befindlichen Skalenoëdern begrenzt in, zeigen ein den graulich gefärbten Schneeberger Krystallen gerade geugesetztes elektrisches Verhalten: die Enden der Hauptaxe und aliegenden Theile der Skalenoëderflächen sind negativ, die Mitteln nebst den anliegenden Theilen der Skalenoëderflächen und die ost auftretenden Prismenflächen aber positiv.

Beryll?). Bei den Smaragden sind die Endflächen OP positiv, rismatischen Seitenflächen negativ. Ebenso verhalten sich die rusm Berylle, nur dass bei längeren Krystallen auch auf einer oder Prismenflächen in mehr oder minderer Ausdehnung noch positive ricität erscheint. Ein Theil der Elbaer Krystalle zeigt ebenfalls ndflächen positiv, und die Prismenflächen negativ; andere Krystalle: Fundortes besitzen dagegen gerade die entgegengesetzte elektri-Vertheilung. Während die in der elektrischen Beschaffenheit der t- und Nebenaxen gerade entgegengesetzt sich verhaltenden Schneer und Derbyshirer Krystalle in ihrer Gestaltung sehr wesentliche schiede zeigen, lässt sich an den beiden entgegengesetzt elektri-Gruppen der Elbaer Krystalle kein Unterschied in Form und Ausder Flächen nachweisen.

Apatit<sup>4</sup>). Im Allgemeinen sind die Enden der Hauptaxe positiv, rismatischen Seitenflächen negativ; dabei erscheint hänfig die nega-

Hankel, Abh. d. K. Sächs. Ges. d. Wiss. 20°. — 2) Ebend. 18°. — 2) Ebend. - 4) Ebend. 20°.

dern ist am geringsten an demjenigen Rande, wo die Flächen der Proposition ist am geringsten an demjenigen Rande, wo die Flächen der Proposition der Art auftreten und wächst nach dem anderen Rande him bei den langen dunnen Krystallen von Sadisdorf verbreitet sich ebenso au bei den langen Beryllen die positive Elektricität von den Enden der über einzelne Seitenflächen oder Theile derselben. Achnlich wie bei kvorhergehenden Mineralien kommen von Apatit auch Krystalle vor is denen die elektrische Vertheilung gerade die entgegengesetzte ist is die Enden der Hauptaze geben negative, die Seitsuflächen positive Spannungen, es sind dies die weisslichen, kaum durchscheinenden Krystalle welche zahlreiche senkrecht gegen die Axe gerichtete Sprunge sachs

Pyromorphit und Mimetesit!) Die Krystalle des Pyromiphites und Mimetesites eind mit denen des Apatites isomorph und zu darf bei ihnen daher im Ganzen auch ein gleiches thermoelektrich Verhalten erwarten. Die Enden der Hauptaxe sind positiv, die printischen Seitenstächen negativ. Jedoch nehmen beim Mimetesit eine auch zwei Prismenslächen, mit denen der Krystall angewachsen grunt, die positive Spanning an.

Pennin's). Wahrend viele Penninkrystalle durch Temperaturs. Prungen schr starke elektrische Spannungen erhalten, sind dieselisz is anderen kaum wahrnehmbar. Die Enden der Hauptake sind negite die rhomboedrischen Seitenflachen positiv, doch zieht sich bisweilen ist eine der Seitenflachen die negative Polaritat von dem einen Ende halt Sind die Krystsile von Durchgungen begrenzt, so werden diese beim kalten negativ, wenn sie nahe unter einer naturlichen Endflache. Sein positiv, wenn sie im vollstandigen Krystall weiter nach der Michin gelegen haben.

Phenakit<sup>1</sup>) Bei den Krystallen von Framont im Elsass and in Enden der Hauptake positiv, die prismatischen Seitenflachen neu-Wahrend ihre thermoeicktrische Ettegung nur schwach ist, keiges <sup>1</sup> Phenakite aus dem Ilmengebirge viel stärkere elektrische Spanisit<sup>2</sup>

Dioptas!). Die an den Enden der Hauptaxe gelegenen Rhousderflachen und theils ganz, theils in der Nahe der Enden jeme Ausgativ, die prismatischen Seitenflachen im Allgemeinen positiv; dieb in tet sich ofter von den Rhomboederflächen die negative Polaritat aueinige Prismenflächen in grosserer oder geringerer Ausdehnung aus

Brucht'). An den allein zur Verfügung stehenden Bruchst sind die seitlichen Rander stets positiv. Von den senkrecht geget den Buptsweigerichteten Spaltungsflächen ist die eine stark negativ, ward die andere, je nach ihrer Lage in Bezug auf den ganzen Krystall, ner daber auch positiv sein kann.

Hankel, Abh d K. Shehs Ges d Wiss 20°. - 2) Ebond 20°
 Ebond. 20° - 4 Ebond 20° - 5 Ebond. 20°

#### Rhombisches System.

Topas 1). Bei vollkommen ausgebildeten Topasen sind die Enden 383 der flanptaxe und der Brachydiagenate positiv, die Enden der Makro-assenale negativ. Bei den sächsischen Fopasen besitzen also die Endfile zu OP, bei den sibirischen die Flächen des Brachydomas 2P x. und bir den brasilianischen die glatten Pyramidentlachen positive Elektricität, und ebendies ibe findet sich auf den brachydiagonalen Kanten und den ihnen anliegenden Theilen der Prismentlachen, wahrend die makro-digonalen Kanten und die ihnen benachbarten Theile der Prismentlachen terstive Spannungen annehmen. Bei den sächsischen Krystallen zeigt auf die Prismentlachen die negative Elektricität eine großere Ausdehnung, au die positive; bei den brasilianischen findet das umgekehrte Verhälttas it. att. Sind bei den brasilianischen Krystallen die Pyramidentlachen zungelhaft ausgebildet und zeigen mehr oder weniger tiefe Furchen, so tatt auf ihnen negative Elektricität auf, die sieh von dort aus ofter auch toch über einen Theil der brachydiagonalen Kanten herabzieht.

Wird ein sächsischer Topas nahe der Mitte nach dem gegen die Haptaxe senkrechten Durchgang zersprengt, so sind beide Spaltungstheum negativ; geschicht das Absprengen nahe dem einen Ende der Hauptaxe, so ist die Spaltungsfläche am kleineren Stucke negativ, am grosseren Stücke aber noch positiv, wenn auch schwischer als zuvor die naturin he Endfläche O.P. Auch auf kunstlichen Schnittlischen, welchten brachydiagonaien Kanten hinwegnehmen, tritt negative Elektrichtat hervor?).

Schwerspath). Bei den einfachsten Krystallen von Felsebanya, wiehe fast nur von den Flachen OP und xP gebildet werden, zeigen in Emithachen OP positive, die Flachen des verticalen Promas xP neutrie Elektricitat, wobei die Intensität der negativen Spannung auf den Litteren Flichen in der Richtung von den Enden der Mikrodiogenale nach den Enden der Brachydiagonale hin wachst. Diese elektrische Vertbeilung erleidet mit der Aembaung der Gestalt und der Richtung des Wachsthums der Schwerspithkrystalle Modificationen. 1) Sind die Krystalle noch der Richtung der Brachydiagonale gewachsen und beiden verlängerte von den Flachen OP und Px begrenzte Saulen, wehle an den Enden der Brachydiagonale die Flachen <sup>1</sup> pPx und Px trigen, zeigen, wenn wie bei den Krystallen von Duften die Flachen OP eine

<sup>1)</sup> Hankel Abh d K. Skeha Ges. d Wiss. 14, 1871\*. — I Riesen G Biese LAth d Bert Akad 18 4\*1 glaubten die elektrischen Verginge aus Lopis dereh ete Atmistasse einer sogen maten Centralpolaritat eitkluren zu kommer. Der Lopisse uitte horrisch zwei in her Richting die Brachy insgehale la Basis logische eiter bei besten deren joutive Pole in his britisch die eit besten kommen kommen der Richting der Brachy in bei britisch die eit der die besten der Brachy die eit bei die beit der die besten begreiten der Mitte kusamment weite.

1 Hankel Abh, d. K. Sache tiese d. Wiss 10, 1874.

rächtliche Ausdehnung haben, diese Flächen OP positive, dagere Flächen Po und sum Theil such 1/2 Po, sowie auch die Flache negative Spannungen, die jedoch auf dan letzteren Flächen nur ege Intensität besitzen. Wenn dagegen die Flächen OP nur sehr kier treten, wie bei den Auvergner Krystallen, so varbreitet sich die pos Spannung über die Flächen Poo. 2) Bilden die Krysteile nach de htung der Makrodisgonale verlängerte Säulen, wo aind z. B. bei der ystallen von Przibram, welche vorzugsweise von den Flächen O.P. zf 1 1/2 Po begrenzt werden, die Flächen 1/2 Po und die von ihnen etleten horizontalen Kanten, und ebenso die von den Flächen @Pu 1 Enden der Makrodiagonale gebildeten verticalen Kanten nebet der malen anliegenden Streifen dieser Flächen o P asgativ. während der ige Theil der Flächen @P nebst der Mitte der Flächen OP posite cheint. Treten an den Enden der Makrodiagonale die Flachen Pa , so wird daselbet die negative Elektricität schwächer, und geht, west Flächen Po sich sehr vergrössern und die Flächen co P verklen, in die positive über. Dehnen sich andererseite die Elächen af ; ihren positiven Theilen immer mehr nach den Enden der Brachtgonale hin aus, so entsteht durch ihren Durchschnitt legelist ticale Kante, welche jetst positive Spannungen besitzt, wahrend & sative auf den Resten der Flächen 1/2 Poo und auf der Fläche uf cheint.

Cölestin<sup>1</sup>). Die Krystalle des Cölestins gleichen in ihrem siehte en Verhalten den Krystallen des Schwerspaths, mit welchen sie sach der Form überemstimmen.

Aragonit?). Auf den scheinbar einfachen Krystallen sind die beschängenalen Scitenkanten und die sie bildenden Flächenstücke von die Flächen Die Enden der verticalen Axe seignentlich bei den jyramidal gestalteten Krystallen, positive Spanner. Die Zusammensetzung der Krystalle zu Zwillingen, Drillingen u.a. lert im Wesentlichen nicht die elektrische Beschäffenheit der einen an der Oberfl. ebe erscheinenden Flächenstücke. Die an diesen minungesetzten Krystallen auftretenden geraden Endflächen eind negatie

Strontianit ) Mit den einfachen Krystallen des Aragonites in ; einfachen Krystalle des Strontianites, des Witherites und des Cerres isomorph. Am meisten gleichen den Aragonitkrystallen die Stronite von Drenstendurt, und zeigen daher auch ein analoges theme-ktrisches Verhalten.

Witherit'). Die Witherite von Fallowfield bei Hexham in Nathiberland bilden scheinbar hexagonale Pyramiden; sie sind Sechslier

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Hankel, A)) d. K. Sāchs, Ges. d. Wiss. 20°. — <sup>5</sup>) Ebend. 15°. ~ Ebend. 20°. — <sup>1</sup>) L. end. 20°.



n eder Drillinge, bei welchen die Brachydiagonalen der einzelnen Indiviidnen den Mittelkanten (Seiten der Basis) parallel laufen. Damit stimmt
in auch die elektrische Vertheilung überein. Die Enden der Hauptaxe sind
z positiv, die Mittelkanten der scheinbar hexagonalen Pyramide und die
z anliegenden Theile der Pyramidenflächen negativ. Anwachsungs- und
z Bruchflächen sind je nach ihrer Lage positiv oder negativ.

Cerussit¹). Die Cerussitkrystalle von Wolfach in Baden haben eine ähnliche Zusammensetzung wie die Witherite von Fallowfield, und stellen auch scheinbar hexagonale Pyramiden dar. Die Brachydiagonalen der einselnen Individuen liegen ebenfalls den Mittelkanten (Seiten der Basis) parallel. Die Enden der Hauptane dieser scheinbaren hexagonalen Pyramide sind positiv, die Mittelkanten und die anliegenden Theile der Pyramidenflächen aber negativ; jedoch tritt an den Eckpunkten der Basis wieder eine kleine positive Zone auf; ebenso zieht sich über manche Polkanten eine schmale positive Zone von den Endpunkten der Hauptane nach den seitlichen Eckpunkten herab.

Prehnit<sup>2</sup>). Die beiden Endflächen 0P sind negativ, und ebenso auch die beiden makrodiagonalen Seitenkanten, während die brachydiagonalen Seitenkanten positiv sind, und sich diese positive Elektricität weit über die anliegenden Flächenstücke von  $\infty P$  ausdehnt.

Natrolith<sup>3</sup>). Die Enden der verticalen Axe der Säule sind positiv, und ebenso die Enden der Makrodiagonale (also die sie abstumpfenden Flächen  $\infty \check{P}\infty$ ), dagegen die Enden der Brachydiagonale (also die sie abstumpfenden Flächen  $\infty \check{P}\infty$ ) negativ. Auf den Seitenflächen des Prismas  $\infty P$  geht die eine Polarität in die andere über.

# Monoklinisches System.

Skolezit\*). Die Enden der verticalen Axe würden an einem bei- 384 derseits ausgebildeten Krystalle positiv sein; ist wie gewöhnlich das eine Ende verbrochen, so erscheint dasselbe negativ. Die Enden der Klinodiagonale (also die daselbst auftretenden Flächen  $\varpi F\varpi$ ) nebst den anliegenden Stücken der Flächen  $\varpi F$  sind ebenfalls positiv, die Enden der Orthodiagonale (also die daselbst auftretenden ziemlich breiten Flächen  $\varpi F\varpi$ ) negativ.

Datolith<sup>5</sup>). Die Endflächen sammt den klinediagenalen Seitenkanten und den diesen anliegenden Theilen der Prismenflächen sind negativ, die orthodiagenalen Seitenkanten nebst den ihnen benachbarten Theilen der Prismenflächen positiv. Ein verbrochenes Ende der Hauptaxe kann je nach seiner Lage zum ganzen Krystalle positiv, oder auch megativ sein.

<sup>1)</sup> Hankel, Abh. d. K. Sächs. Ges. d. Wiss. 20°. — 2) Ebend. 20°. — 3 Ebend. 20°. — 5 Ebend. 20°.

#### Thermoelektricität der Krystalle.

1) ropesid 1). Wie bei manchen früheren Mineralien existiren auch in Diopsid Krystalle mit gerade entgegongesetzter elektrischer Verilang. Bei den piemontesischen Diopsiden sind die Flüchen ZPz itiv, die Flachen ZPo negativ; bei den Krystallen von Schwarzein in Tyrol ist die Polarität gerade die entgegengesetzte. Ueber daschaffenheit der Enden der verticalen Axe ist bis jetzt keine sieherstimmung moglich gewesen.

Gyps?). Die Flächen der verticalen Prismen  $\infty P$  und  $\infty P2$  nebste Flächen der Pyramide P sind positiv, die Flächen  $\infty P\infty$  aber negstöfter greitt auch die negative Elektricität noch auf die bemechker Theile der Flächen  $\infty P$  und  $\infty P2$  über. Durch die Zwillingsbildung al die elektrische Vertheilung nicht geändert. Wird un einem Gypstalle z. B. aus der Mariengrotte bei Reinhardtsbrunn eine durze tte parallel mit  $\pm P \infty$  (also mit dem vollkommensten Durchgangstgespalten, so ist die Spaltungsflache an der dünnen Platte positiv, de iltungsflache an dem grossen Stücke aber negativ, wenn auch schwächer die Krystallfläche  $\infty P \times$ . Bei tieferem Eindringen der Spaltungsche gegen die Mitte des Krystalles nimmt diese negative Spannung ax Durchgangsfläche am grösseren Stücke ab, bis sie bei einer gewisset fir in die positive übergeht. Dann zeigen also beide von einander rennt Durchgangsflächen positive Polarität.

Unklo ) Die elektrische Vertheilung auf dem Enklase gleidt et a. K. v. i. i. des Gypses beobachteten. An den Enden der vor fan den Enden der Klinodiagonale liegen die pseider Orthodiagonale die negativen Pole. Ist die der verticalen Axe verbrochen, so erscheint die klinicität; wird dieselbe an einem Ende der Orthodiagonalen Hauptschnitte par Einzt, so zeigt diese Flache positive Spannung. 2. in entstehende Elektricität erreicht eine ziem.

De in den Enden der verticalen Axe Begente ind positiv, ebenso auch die orthodiagonalen Seiter die Flachen des verticalen Prismas in Pringers in in die Intensität der negativen Spannungen wegenkanten nach den orthodiagonalen Innoch, a positive aber. Jedoch vermag die positive Eckelen, Kanten nicht aufzahreten, wenn die positive in OP eine icht grosse Stärke erlangt oder wert dien, die Flachen in Pringe Grosse 1915 andern die elektrische Vertheilung nicht. Bestehen die flachen zur geringe Grosse 1915.



<sup>);</sup> K. Saele, (res. d. Wiss, 18°,  $\rightarrow$  2); Ebend, 18°, ad. 18°,



#### Bestimmungen von Hankel.

Zerspalten nach 0P treten dieselben Erscheinungen auf, wie beim Topase oder auch wie beim Gypse (nur in Bezug auf letzteren mit umgekehrten Polaritäten).

Titanit<sup>1</sup>). Die elektrische Vertheilung auf den Titanitkrystallen ist zu Ende der Erkaltung dieselbe wie die auf den Orthoklasen beschriebene. Die Enden der verticalen Axe und der Orthodiagonale sind positiv, die Enden der Klinodiagonale aber negativ. Bei höherer Temperatur treten in manchen Polen, besonders in den an den Enden der Orthodiagonale liegenden, Umkehrungen in der Polarität ein.

#### Triklinisches System.

Albit\*). Die an den Enden der Hauptaxe gelegenen Flächen 0P 385 und  $P\infty$ , und die mit den brachydiagonalen Hauptschnitten parallelen Flächen  $\infty \check{P}\infty$  sind positiv, dagegen die Flächen des verticalen Prismas  $\infty P$  negativ.

Periklin\*). Die beiden Flächen 0P sind positiv, die beiden Flächen  $\overline{P}\infty$  aber negativ; ebenso zeigen die Flächen des Prismas  $\infty P$  negative Spannung. Die an den Enden der Makrodiagonale liegenden Flächen  $\infty P \infty$  sind bei einigen Krystallen positiv, bei anderen negativ, und bei noch anderen fast unelektrisch.

Axinit'). Giebt man dem Axinitkrystalle die von Hauy gewählte Stellung, auf welche als naturgemäss die thermoelektrischen Vertheilungen hinweisen, so sind die schiefen Endflächen (p und p' in der Hauy'schen Bezeichnung), sowie die stumpfen Seitenkanten (ru und r'u) nogstiv, dagegen die scharfen Seitenkanten (ru' und r'u) positiv.

Photoelektricität. Hankel<sup>5</sup>) hat nachgewiesen, dass die farbigen Flussspathkrystalle nicht bloss durch Temperaturänderungen, sondern auch durch Bestrahlung mittelst des zerstreuten Tageslichtes, oder
noch besser des Sonnen- oder des elektrischen Kohlenlichtes elektrisch
werden. Nach einer solchen Bestrahlung, deren Dauer um so länger
zein muss, je schwächer das Licht ist, zeigen die Mitten der Würfelflächen negative Spannung; die Intensität derselben nimmt nach den
Rändern hin ab. Auf manchen Flächen reicht sie bis zu den Rändern;
dagegen zeigen die Würfelflächen der grösseren Krystalle an den Rändern
und Ecken positive Spannung. Die Bruchflächen, mit welchen die Krystalle
angesessen hatten, wurden durch die Beleuchtung positiv. Infolge dieses

<sup>1)</sup> Hankel, Abh. d. K. Sächs. Ges. d. Wiss. 20, 1879°. — \*) Ebend. 18°. — 4) Ebend. 20°. — 5) Ebend. 20, p. 203°. Rine attristrung beliebiger Körper bei der Beleuchtung ist nicht machetet von Sanna-Solaro, Compt. rand. 56, p. 1207, 1863°; rend. 57, p. 101, 825, 1863°; dagegen Gaugain, Compa 35 wiederum Musset, Cosmos 23, p. 628°).

Umstan ies ist die Art, wie der Krystall gewachsen, auf das Hervortretes der positiven Eicktricität von Einfluss. Auf der der Anwachsungssteht gegenüberliegenden Würfeltläche wird das Auftreten negativer Spannung, dagegen auf den neben ihr begenden Würfeltlächen und den nach der ersteren Fläche hin liegenden Randern das Auftreten der positiven begünstigt.

Die im Vorstehenden heschriebene Wirkung geht vorzugsweise vor den ehemischen Strahlen aus; hinter einem mit Kupferoxydul rothgefartten Glase, sowie hinter einer farblosen Lösung von schwefelsaurem China

ist die erzeugte Elektricität änsserst gering.

Die stärksten elektrischen Spannungen erhalten durch Belichtung die dunkolgrünen Flussspathe von Weardale; etwas geringer erschent dieselbe auf den sapphirblau fluorescirenden Flussspathen von Weardalund Alston-Moor und den entenblauen vom Churprinz bei Freiberg. Die schwach grünlich gefärbten von Cornwall und die fast farblosen von Stolberg am Harze werden nur sehr schwach elektrisch. Auf den geben Flussspathkrystallen von Annaberg konnte keine elektrische Spannung wahrgenommen werden.

Die durch die Belichtung erzeugte Elektricität stimmt 1) mit der bei steigender Temperatur auftretenden in ihrem Vorzeichen überta Wahrend jedoch die letztere (Thermoelektricität) sich beim Abkalan umkehrt, tritt bei der Photoelektricität keine solche Umkehrung en Der Process, durch welchen die Thermoelektricität beim Erwärmen kan vorgerufen wird, ist also nicht abgeschlossen, sondern geht beim Erkaten wieder zurück, während bei der Entstehung der Photoelektricität is infolge der Beleuchtung eingetretenen Veränderungen, bei denen namentlich der Farbstoff betheiligt ist, abgeschlossen sind. Infolge dessen wut bei den farbigen Flussspathen die Eigenschaft, durch Belichtung ehtrisch zu werden, durch längere starke Bestrahlung geschwächt, mit kann unter Umständen fast ganz vernichtet werden, durch eine be 130 oder 150° gehende, im Dunkeln ausgefahrte Erhitzung lasst 1 meistens eine durch etwas lange Belichtung geschwächte photoelektresche Eigenschaft wieder erhöhen.

Aktinoulektricität. Wenn Warme- und Lichtstrahlen et farblosen klaren einfachen Bergkrystall durchdrungen, so entstetst wie Hankel') entdeckt hat, auf den sechs Seitenkanten des Pristatelektrische Pole, welche abwechielnd positiv und negativ sind, sie statemen in ihrem Vorzeichen mit den beim Erkalten auftretenden them elektrischen überein. Hiernach treten also auf denjemigen drei Kaste an welchen oben und unten die sogenannten Rhombenflachen oder die Fischen der trigonalen Trapezoöder hegen, oder bei normaler Aushalis

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> S. oben S. 322. — <sup>2</sup>) Hankel, Abhandl, der K. Skehe, Ges. d Wiss. p. 459, 1881<sup>2</sup>



# Bestimmungen von Hankel.

: Krystalle erscheinen würden, positive, auf den dazwischen liegenden nten aber negative Spannungen auf.

Als Quelle der Wärmestrahlung kann das Sonnen- oder das Gasht, das elektrische Kohlenlicht, oder ein mit warmem Wasser gefülla Gefäss, oder auch eine erwärmte Metallkugel dienen. Die Richng, in welcher die Strahlen auf den Krystall treffen, kann jede kliebige sein.

Das Sonnenlicht wirkt etwas stärker als die Flamme eines in 70 mm Abstand von dem Krystalle stehenden gewöhnlichen Schnittenners; ein elektrisches Kohlenlicht (entsprechend an Leuchtkraft dem Machen einer Gasflamme) erzeugt ungefähr sieben Mal so starke Spanung, als die Gasflamme in gleichem Abstande.

Am beduemsten lassen sich die aktinoelektrischen Spannungen in Igender Weise mittelst des von Hankel construirten Elektrometers mbachten und messen. Das genannte Instrument eignet sich nämlich a diesen Versuchen ganz besonders, weil es die in jedem Augenblicke rhandene elektrische Spannung zu messen gestattet, da das Goldblätten ohne Schwingung eich sofort einstellt. Mit dem das Goldblättchen agenden Messingstäbehen wird ein sehr dünner Platindraht verbunden. ad das andere Ende desselben zu einer auf einem Siegellackklotze bestigten messingenen Schraubenklemme geführt. In einer Durchbohrung eser Schraubenklemme wird der Stiel einer Metallkugel von 15 bis ) mm Durchmesser so befestigt, dass die Kugel seitwärts über den iegellackklotz hinausragt. An diese Kugel wird sodann die Seitenkante nes Bergkrystalls, welcher mit seiner Hauptaxe vertical auf einer kleien Metallscheibe mittelst Siegellack aufgekittet ist, gestellt. Behufs er Bestrahlung stellt man auf die andere Seite des Bergkrystalls in assendem Abstande einen metallischen Hohlspiegel, so dass die von m reflectirten Strahlen einer oder zweier dicht hinter einander brennenan Gasflammen auf den Bergkrystall fallen. Das Elektrometer und der nleitungsdraht werden mit Metallschirmen möglichst gegen die Wärmezahlung und die durch Flammen erzeugte Elektricität geschützt.

Dem Elektrometer giebt man durch angemessene Vermehrung der einen Zink-Kupfer-Wasserelemente, welche ihre elektrischen Spannunm den zu beiden Seiten der Goldblättchen befindlichen Mossingscheiben ittheilen, eine solche Empfindlichkeit, dass die Spannung an den Enden nes Elementes Zink-Kupfer-Wasser einen Ausschlag von 25 bis 50 Scantheilen auf dem am Mikroskop befindlichen Ocularmikrometer hervorringt.

Ist durch Anlegen eines dickeren zur Erde abgeleiteten Kupferdrah
an den dünnen, die Kugel mit dem Elektrometer verbindenden Plaadraht das Goldblättchen in nicht elektrischen Zustand verschaatsteht beim Anzünden der Gasslamme sofort ein Ausschlagch rascher, später langsamer wächst und in ungefähr 40
[aximum erreicht.

In einem speciellen Verwache, in welchem die Strahlen einer flamme direct auf den Bergkrystall fielen, betrugen z. B. die Anger wenn nach Beginn der Bestrahlung verflossen:

0 5 10 15 20 25 30 Secunden, + 0 18,7 28,5 34,5 87,5 39,5 41,0 Scalentheile.

Dauert die Strahlung fort, so nimmt des erreichte Maximum und nach ab, weil durch die Erwärmung der Masse des Krystelle thermoelektrische Spannung entsteht, welche in ihrem Vorneiche durch die Strahlung bewirkten entgegengesetzt ist. Leitet man Eintritt des Maximums den dünnen Platindraht ab. so bleibt s Metallkugel und den benachbarten Leitern die durch die Elektrieit Bergkrystalls gebundene entgegengesetste Elektrisität zurück. man die Kugel wieder, so geht bei Fortdauer der Strahlung des blättehen des Elektrometers sehr langsam infolge der eintretend wärmung der Masse des Bergkrystalls nach der entgegengeseinten als beim Beginne der Strahlung. Wird nach Eintritt des Maximus dünne Platindraht abgeleitet, wieder isolirt und dann sofort die flamme verlöscht, so verschwindet die im Bergkrystelle ernougte E cität aufangs rascher, später langsamer, und das Goldblättehen bewes durch die in der Kugel freiwerdende Elektricität in enteprechander nach der entgegengesetzten Richtung als beim Eintritt der Stral Innerhalb 40 Secunden ist die im Bergkrystall erzeugte Elekt wieder verschwunden. In einem Versuche mit derselben Kante, auf 1 sich die zuvor angeführten Beobachtungen beziehen, treten nach Ausloschen der Flamme in dem zuvor entladenen Elektrometer fol Ausschlige auf:

Nach dem Anslöschen der Flamme verflossen:

0 5 10 15 20 25 30 35 Secunden, 0 13.5 26,0 31,0 36,0 38,0 40,0 41,0 Scalentheik

Bei dem zuvor beschriebenen Verfahren wird die Elektricitie der Kante beobachtet, welche derjenigen, auf welche die Wärmeste emfallen, entgegengesetzt ist. Um die elektrischen Spannungen as selben Seite, auf welcher die Strahlen einfallen, zu bestimmen, bei man in der Schraubenklemme anstatt der Kugel einen ungefähr dieken Kupferdraht, und biegt ihn so, dass er oben über den Kibhinweggeht und mit seinem vorderen vor dem Krystall wieder at laufenden Ende die betreffende Kante berührt.

Diese letztere Spannung lässt sich auch mittelst der von einer men Metallkugel ausgehenden Strahlung in folgender Weise beeba Man befestigt eine erhitzte Kugel an dem isolirenden Arme eines I und verhindet sie durch den dünnen Platindraht mit dem Goldblät des Elektrometers. Wird nun die heisse Kugel der Krystallkast bert oder ohne Reibung auf dieselbe aufgelegt, so erregt die w



### Bestimmungen von Hankel.

= ausgehende Strahlung in dem Krystalle Elektricität, die auf die Kugel
= sugleich vertheilend wirkt, und also das Goldblättchen des Elektrometers
bewegt. Der Krystall wird dabei zweckmässig bis auf die zu untersuchende Kante in Kupferfeilicht eingehüllt, um ihm eine feste Lage zu geben.

Wenn eine Gassiamme vor den Krystall gestellt und in verschiedene Abstände gebracht wird, so verhalten sich die Maximalausschläge des Goldblättebens umgekehrt wie die Quadrate dieser Abstände; die ersengten elektrischen Spannungen sind also den Intensitäten der Strahlung

proportional.

Das im Vorstehenden beschriebene Phänomen ist umkehrbar. Wird nämlich der Bergkrystall erhitzt, und einer Kante desselben eine kalte Kugel, welche mit dem Goldblättchen des Elektrometers verbunden ist, genähert oder auf dieselbe aufgelegt, so entstehen elektrische Spannungen, welche der bei der Annäherung der heissen Kugel an den kalten Krystall erzeugten entgegengesetzt sind. Hierbei treten selbstverständlich die thermoelektrischen Spannungen gleichfalls auf, und müssen daher bei der Beurtheilung der Ausschläge des Goldblättchens in Rechnung gezogen werden 1).

Ein eigenthümlicher Vorgang entsteht, wenn man die Kante eines Bergkrystalles mit einer Alkoholflamme überstreicht. Versucht man nämlich die Oberfläche eines Bergkrystalles unelektrisch zu machen, indem man die Flamme eines an einem Kupferdraht befestigten Baumwollenbausches darauf bläst, so häuft man dadurch gewöhnlich eine mehr oder weniger starke Elektricität auf der Krystallkante an. Gesetzt die behandelte Kante trage oben und unten die Rhomben- oder Trapezoëderflächen, so wird sie beim Eintritt einer Wärmestrahlung positiv. Ebendies muss natürlich auch gescheben beim Anblasen mit der Alkoholflamme. Die Flamme führt nun aber durch ihre Leitung der Oberfläche des Krystalles so viel Elektricität zu, dass die Wirkung der im Krystall erregten positiven und der auf seiner Oberfläche angehäuften negativen nach aussen hin nicht weiter wirken würde, wenn die Strahlung unverandert fortbestände. Wird jedoch die Flamme zurückgezogen, so verschwindet die im Inneren erregte positive Spannung, und die auf der Oberfläche angehäufte, jetzt frei gewordene, etwa durch die isolirende Beschaffenheit des Bergkrystalles dort festgehaltene negative Elektricität kann ungeschwächt nach aussen wirken. Es zeigt die betreffende Kante also nach dem Ueberstreichen mit der Flamme, wenn ihr das Ende eines mit dem Goldblättchen des Elektrometers verbundenen Drahtes genähert wird, mehr oder weniger negative Spannung.

Die Erregung der Aktinoelektricität in den Bergkrystallen geht vorzugsweise von den dunklen Wärmestrählen aus. Wenn die freie Strahlung einer Gasflamme eine aktinoelektrische Spannung = 100 hervor-

<sup>1)</sup> Hankel, Abhandl. d. K. Sächs. Ges. d. Wiss. 20, p. 529\*.

achte, so betrug dieselbe nach dem Burchgange durch ein tief dunt plettes und ebenso durch ein mittelst Kupferenydul roth gefärbtes trans 34, durch eine farblese Glasplatte 25, durch ein nicht sehr te fines Glas 23 und durch ein dunkelblaues Kobaltglan 16. Mittelst Intermosäule gemessen lieseen das dunkelviolette und das rothe Glas 2 starblose 36, das grüne 31 und das blane Glas 27 Prop. der fren rahlung durch. Die Strahlung der freien Flamme wird alen in ihrer regung der Elektricität durch die eingeschaltsten Glässer atsirter granacht, als in ihrer Wirkung auf das berneuts Ende der Thermoste

Die zuvor beschriebenen elektrischen Erregungen eind, wie alle rvorgehoben, in ihrem Verseichen den bei der Bruttmatageder Masselbrystalls entstehenden entgegengesetzt, und erreichen im höchster Secunden ihr Maximum, während die infolge der Tumperaturalerungsftretenden thermoelektrischen Spannungen nur langsam angenehen, wie en die Aenderung der Temperatur der gannen Masse bei groesen Berrystallen sehr lange Zeit in Anspruch nimmt. Die Strahlung erreugt nach die elektrischen Spannungen durch einen anderen Vorgang als demperaturänderung die thermoelektrischen, und Hamkel hat dethalt see neue Erregungsweise der Elektricität mit dem Namen der jaktinge ektrischen bezeichnet.

Ueber die Entstehungsweise der Aktinoelektricität hat Hankel die gende Ansicht aufgestellt.

Der Bergkrystall ist, wie Hankel bereits in einer früheren Abbudeng gezeigt hat, in der Richtung der Nebenaxen hemimorphisch gebiet. (1), es folgt dies auch schon aus dem Umstande, dass bei Temperaturderungen jede Axe an ihren Enden entgegengesetzte elektrische Politiet in Inneren der inkrystalles durch den Einfluss der hemimorphen Molecüle demelbet beschaften sind, dass sie in einer Richtung leichter in Rotation und Nebenaxe gesetzt werden können, als in der entgegengesetzten ohn dem Warme- und Lichtstrahlen auf den Krystall, so werden ist feinell in Molecule des Bergkrystalles stets in eine der leichter eintranden Die hung entsprechende kreisförmige Bewegung versetzen. Diese inhungen, welche im ganzen Verlaufe einer Nebenaxe dieselbe Richtungsstzen erscheinen von dem einen Ende dieser Axe gesehen rechtungn dem in leren uns linkeum.

Nach einer von Hankel im Jahre 1865<sup>3</sup>) aufgestellten Theorie stehen die elektrischen Vorgänge in kreisförmigen Schwingungen der ethers unter Betheiligung der materiellen Molecule, und die beide odificationen unterscheiden sich nur durch den Sinn der Drehung. Er

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Hankel, Abhandl, d. K. Sächs, Ges. d. Wiss, 13, p. 319°. — <sup>3</sup>) Handl, Ber. d. math. phys. Classe d. K. Sächs, Ges. d. Wiss, 1865, p. 7°; disc s Schlussenpitch.



# Versuche von Friedel und Gaugain.

phrauchen) stellt auf der einen Seite die positive, auf der anderen die hegative Elektricität dar. Wenn nun durch den Einfluss der Wärmestrahlung die Molecüle des Aethers unter Betheiligung der materiellen Molecüle des Bergkrystalles um eine Nebenaxe in einen bestimmten Umschwung gesetzt werden, so muss das eine Ende dieser Axe die positive, das andere die negative Polarität zeigen. Entsprechend der Krystallform des Bergkrystalles hat die leichter eintretende Drehung um die neben einander liegenden Enden zweier benachbarter Nebenaxen die entgegengesetzte Richtung.

Die Theilnahme der materiellen Molecüle des Bergkrystalles bedingt einen Widerstand, weshalb die elektrischen Schwingungen erst in einer gewissen Zeit ihr Maximum erreichen, und dabei erst rascher, später langsamer anwachsen. Ebenso hindert dieser Umstand das augenblickliche Verschwinden der Elektricität nach dem Aufhören der Strahlung und lässt dieselbe zuerst rascher, später langsamer abnehmen.

Eine andere Methode als Hankel hat Friedel') zur Untersuchung 388 der thermo-elektrischen Erscheinungen an schlecht leitenden Krystallen verwendet. Die Krystalle werden kalt nach einander auf zwei entgegengesetzten natürlichen oder künstlichen Flächen, die auf der pyroelektrischen Axe senkrecht sind, mit einer erhitzten, mit der Nadel des Branly'schen Elektroskops verbundenen Halbkagel in Berührung gebracht. Man bedarf ziemlich grosser Krystalle, ist aber von der Form der Krystalle unabhängig. Turmalin zeigt sehr starke Wirkungen, Topas, Zinkblende, Quarz schwächere. Ersterer hat senkrecht zur Spaltbarkeit eine pyroelektrische Axe; die pyroelektrischen Axen der Blende von Pico (Spanien) fallen mit den grossen Diagonalen des Würfels (entsprechend den häufigen tetraëdrischen Formen der Blende) zusammen; beim Quarz sind (abweichend von den Angaben von Hankel) die Kanten des Prismas, an denen die Rhomboëderflächen auftreten, positiv, die dazwischen liegenden Kanten negativ, so dass die pyroelektrischen Axen mit den drei Diagonalen des hexagonalen Prismas zusammenfallen; die Hauptaxe zeigt keine pyroelektrische Polarität 2).

Einige messende Versuche über die bei verschiedenen Temperaturen 389 und beim Erhitzen und Abkühlen erzeugte Elektricitätsmenge sind von Gaugain<sup>3</sup>) angestellt worden. Turmaline wurden an zwei um die Enden der Krystalle geschlungenen feinen Platin- oder Kupferdrähten aufgehängt, deren einer zur Erde abgeleitet, deren anderer mit dem Entladungselektroakop verbunden ist.

Friedel, Bullet. de la Soc. mineral. de France 2, p. 31, 1879\*; Beibl.
 p. 70\*. — \*) Diese Verhältnisse sind also den von Hankel (§. 387) unter "Actinoelektricität" aufgeführten analog. — \*) Gaugain, Compt. rend. 42, p. 1264; 43, p. 916, 1122, 1856; 44, p. 628, 1857\*.

Wild der Furmalin bis auf hohe Temperaturen erhitzt und kür eh bis 150 ab so ist er bis dahin leitend, das Elektroskop zeigt kardinag. Nachher wächst dieselbe. Bei schnellerer Abkühlung dur rzeugung von Luftströmen nimmt die der Zeiteinheit entsprechen idung  $\lambda$  zu indess bleibt die gesammte Ladung L bei der Abkühlung nerhalb zweier Temperaturen t und  $t_1$  dabei constant, so dass  $\lambda$  is bkühlungsgeschwindigkeit proportional wäre.

Wird der Turmahukrystall oft in einem Luftbade um nicht mer s 100° eine gewisse Zeit (4 Minuten) lang erwärmt und ausserhalb der ben ebenso lange abgekühlt, so dass er zuletzt jedesmal abwechsät eich viel Warme aufnimmt und abgiebt, und werden dabei die Erlin des Entladungselektroskops dem Goldblatt soweit genähert, dass dramaungen nur gering bleiben, so sind die Zahlen der Entladungsso die erzengten Elektricitätsmengen, bei der Erwärmung und Abkürng emander gleich (24,4 und 24,2 Entladungen), selbst wenn die Ermanngs- und Erkaltungsperiode nicht gleich lang sind.

Verbindet man mehrere (15) Turmaline der Reihe nach mit ist atgegengesetzten Polen und erhitzt sie, so erhält man keine stärker irkung (wegen der schlechten Leitung); wohl aber nimmt die erzeugs lektrieitatsmenge zu, wenn man sie mit den gleichnamigen Polen nebunander verbindet. Die Ladung einer kleinen mit denselben verbundere Prinnklin sehen Tafel kann dabei so gross worden, dass sehen imm hande Funken giebt. Die Wirkung ist dann der Summe der den hande Purmaline gleich. Analog ist die Wirkung vermaline ihrem Querschnitt proportional und von ihre

eleiben mach dem Erhitzen auf 400 bis 500 mac werden aber nicht leitend, wenn man sie mit Wesieh beim Erhitzen jedenfalls die Oberfläche daustisasch wird.

on zur Untersuchung der Thermoelektricität ist in Methoden lassen sich auch in folgender Wer-Krystall von allen Seiten bis auf die untersachtehnt er sich nach den verschiedenen Richtungtaus oder zicht sich auch eventuell nach bestummen, wobei auch noch die ungleiche Lennst alles Spiel konnat. Dadurch werden die einze talles bis zu den kälteren Theilen an der freischieden in Richtungen ungleich gedehnt oder auch die ungleiche Erwärmung der Contactstellet zur Vertheilung der Elektricität Veranlassung in Molecule selbst nicht, wie vielleicht in heurthermoelektrisch errogbar sein sollten. — Weiterite es sein, dass die Bewegungen der Molecule zu



Hypothesen.

337

nander schon für sich ohne Einfluss der durch die Leitung zugeführten ärme die Elektricität erregten.

Haben die Krystalle unter sonst gleichen Bedingungen verschiedene satalt, ist also z. B. ein Krystall am einen Ende abgebrochen oder ein derer unregelmässig ausgebildet, so findet die Wärmeleitung von aussen .ch innen in ihm in verschiedener Weise statt. Dem entsprechend könn auch die Verzerrungen, Dehnungen und Pressungen im Krystall und tsprechend die Elektricitätsvertheilungen ganz andere werden.

Bei einer anderen Methode wird im Gegentheil eine Stelle der freien äche des Krystalls erwärmt, von der sich nach allen Seiten die Wärme entuell mit ungleicher Geschwindigkeit fortpflanzt. Ist der Krystall nlänglich gross und homogen, so kann dies mit einer gewissen Regelässigkeit geschehen. Wiederum treten Spannungen und Dehnungen i, die eventuell den durch Erwärmen nach der erst erwähnten Methode zeugten entgegengesetzt sein können. Doch hängt dies durchaus von r Gestalt der bei letzteren Versuchen verwendeten Krystalle ab.

So können in einzelnen Fällen, abgesehen von Vorgängen, welche wa neben den rein thermoelektrischen auftreten, beide Methoden gleiche, anderen entgegengesetzte Resultate geben.

Ausser der im vorigen Paragraphen angedeuteten Hypothese sind 391 er die Ursache der thermoelektrischen Erregung der an verschiedenen allen ungleich erwärmten Krystalle noch mehrere andere Ansichten sgesprochen worden.

Gaugain (l. c.) vergleicht einen pyroelektrischen Krystall, z. B. sen Turmalin, mit einer Thermosäule von grossem Widerstand und osser elektromotorischer Kraft, wie sie z. B. hergestellt werden kann, mn man kleine Wismuth- und Kupferkegel mit ihren Spitzen und Basen wechselnd an einander löthet. Bei der Erwärmung werden die kleinen 5thstellen schneller erwärmt als die grossen, und es entsteht ein Strom sp. eine Ladung der Enden der Thermosäule. Es ist indess kein Grund rhanden, eine solche Constitution der Krystalle vorauszusetzen.

W. Thomson 1) nimmt eine permanente elektrische Polarisirung der 392 nzelnen Molecüle eines pyroelektrischen Krystalles an, wodurch an der seseren Ffäche desselben sich Elektricitäten anhänfen, die den zugendeten Polen der Molecüle entgegengesetzt sind, die gleichnamigen er in die Luft entweichen, und so bei normalen Verhältnissen der Kryll keine Ladung zeigt. Wird er aber erwärmt und dadurch die Polaät der Molecüle verändert, so treten diese Aenderungen der Ladung rvor. Dies könnte entweder direct geschehen, oder indem die die dung der Molecüle compensirende Ladung der Oberfläche sich änderte.

<sup>1)</sup> W. Thomson, Phil. Mag. [5] 5, p. 24, 1878°; Cyclopaedia of the Phys. iences [2] 1860°; Beibl. 2, p. 76°. Achnlich Maxwell, Treatise 1, p. 60°; rgleiche auch Becquerel, Ann. de Chim. et de Phys. 37, p. 355, 1828°.
Wiedemann, Elektricität, II.

die ihr entgegengesetzte Elektricität sich aber nicht sofort über beschlecht leitende Oberfläche des Krystalls ausgleichen, resp. in die Latentweichen könnte.

Zerbricht man indess einen pyroelektrischen Krystall, z. B eine Turmahn, welcher an allen Stellen gleich warm ist, und bringt seine ist den Halften einzeln in ein geschlossenes mit einem Elektrometer vorbundenes Blechgefäss, so zeigen sie keine freie Elektricität, was eintrete müsste, wenn sich an den polaren Enden eine den zugekehrten Poka der Molecule entgegengesetzte Ladung angehäuft hätte.

5. Thompson!) hat bei einigen Versuchen mit Turmalinplatten. welche parallel der Axe geschliffen und mit Wachs bedeckt waren, beabachtet, dass beim Erhitzen einer Stelle durch einen kleinen durch im kleines Loch in der Krystallplatte gezogenen Silberdraht die durch Abschmelzen des Wachses entblösste Ellipse gegen den analogen Pd vorgeschoben war. Dasselbe zeigte sich bei hoherer Temperatur (947) beim Bestäuben der Platte mit Kupferquecksilberjodid, welches beim Erwarmen schwarz wird. Auch Versuche mit dem Contactthermowit wurden angestellt, wonach die relativen Fortpflanzungsgeschwindigke. der Warme nach dem antilogen und analogen Pol aich etwa wie 100 115 verbielten. Indess sind diese Versuche wohl noch zu bestätigen. Im die Leitung der Elektricität wurden keine sicheren Daten erhalten. 11wahrt sich das obige Resultat, so wurde dies eben-o wie die Kryttis form und die verschiedene Harte beim Ritzen in entgegengewitzen Richtungen auf eine ungleiche Ausbildung der Turmalinkrystalle auf entgegengesetzten Richtungen hindeuten, welche ebenfalls bei den proelektrischen Verauchen ins Spiel träte.

# 2. Galvanische Strome in besser leitenden Krystalle

394 Schon an den durch Erwärmen elektrisch gemachten schlechtleter den Krystallen kann man durch Verbindung der entgegengesetzt elektrischen Stellen mit einem sehr empfindlichen Galvanometer von von Drahtwindungen galvanische Ströme erhalten. So hat E du Bois-Roymond?) bei Verbindung der Enden eines Turmalinkrystalles mit eine Galvanometer von 24500 Windungen und Erhitzen des Krystalles hist liche Ablenkungen der Nadel beobachtet.

Solche Ströme zeigen sich auch in gut leitenden Krystallen!)
Schneidet man aus einem Krystall von Wismuth einen Stab, in "
chem die Spaltungsebenen gegen die Axe geneigt sind, verbindet

<sup>1)</sup> S. Thompson u. O. Leedge, Phil. Mag. [5] S. p. 18, 1879\* — 1, 1 Bois-Reymond Ross Redungselektræitat 2, p. 475, 1833\*, — 3, Fri Pogg Ann 85, p. 363, 1851\*.

#### Thermoströme in leitenden Krystallen.

339

ien mit dem Galvanometer und legt ihn horizontal, so dass die Spalgeebenen nach unten dachartig abfallen, so erhält man, wenn man von unten erwärmt, einen Thermostrom, welcher den Stab in der htung des Abfalls derselben nach unten durchfliesst. Legt man den b so, dass die Spaltungsebenen vertical stehen, so erhält man beim zärmen von unten keinen Strom, wie denn im letzteren Falle auch a Grund vorhanden wäre, weshalb er nach der einen oder anderen e fliessen sollte.

Solche Stäbe mit geneigten Spaltungsflächen erhält man häufig, wenn a Wismuth in einer Glasröhre schmilzt und dann langsam erkalten &.

Die Entstehung dieser Ströme lässt sich aus folgender Betrachtung iten. Es werde der Punkt a des Stabes bc, Fig. 103, erwärmt, in

Fig. 103.



them die Spaltungsebenen der Linie ea parallel liegen. Dann entt, da die Theilchen desselben in der Richtung ae in anderer Weise einander gelagert sind, als in der auf ae senkrechten Richtung ad, Thermostrom durch Punkt a, welcher z. B. in der Richtung von e ch a nach d fliesst, und sich zum Theil in den oberen kälteren Theides Stabes ausgleicht. Ein anderer Theil des Stromes verzweigt sich ch das die Enden des Stabes verbindende Galvanometer, wobei er Stab in der Richtung cb durchfliesst.

Weitere Versuche hierüber hat Friedel 1) angestellt. Hierbei ist es 396 hig, wo möglich dünne planparallele Platten der Krystalle etwa zwien zwei Platindrähten einzuklemmen, die mit dem Galvanometer verden sind, und sie in einem gleichförmig durch ein Wasserbad errenten Raume zu erhitzen. Die Platindrähte müssen die Krystalle an glichst gleich grossen Stellen berühren, sonst entstehen schon in Folge ungleich schnellen Erwärmung beider Stellen stets Thermoströme, sich z. B. auch bei Berührung der Spitze und der Basis eines Tetrare von Kupfer mit Platindrähten und Erwärmen desselben Ströme gen.

Bei diesen Versuchen zeigt Fahlerz sehr deutlich vier pyroelektrie Axen, welche parallel den Diagonalen des Würfels liegen. Beim Erzen fliesst ein Strom durch den Krystall von der Basis des Tetraëders Spitze. Die Masse des Fahlerzes ist dabei thermoelektrisch positiver Platin. Aehnlich verhält sich auch Kupferkies, dessen Masse thermo-

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) Friedel, Ann. de Chim. et de Phys. [4] 17, p. 79, 1869°; Archives S. [2] 10, p. 183, 1861°.

elektrisch negativer ist als Platin. Die pyroelektrischen An ebenso wie beim Fahlerz. Apatit, der ebenfalls in der Richts Axe hemiëdrisch erscheint, lettet zu schlecht, um hierbei S geben.

Die Oberflächen der Schwefelkieswürfel sind (entsprechend eination derselben mit einem Pentagondodecaëder) in der Art dass die diagonal gegenüber liegenden Ecken nicht ohne Weil gleichartigen Flächen zur Deckung gebracht werden können; malso bei denselben die Existenz von vier diagonalen pyroelek Axen, wie beim Boracit, vermuthen. Findet man nun auch beim men thermoelektrische Erregungen, so lassen sich dieselben det ohne Weiteres auf jene Axen zurückführen.

397 Bei anderen Verauchen treten zu den pyroelektrischen Erre in den Krystallen selbst noch thermoelektrische Erregungen ihr tactstellen mit den ungleich warmen zum Galvanometer führenden troden hinzu. Derartige Versuche sind die folgenden:

Auf den Würfeln von Schwefelkies von Traversella bemerk fein gestreifte und ungestreifte Stellen. Berührt man zwei Pudi ersteren oder letzteren mit einem heissen und einem kalten Platis welche beide mit dem Galvanometer verbunden sind, so fliest inren Falle der Strom durch das Galvanometer vom kalten zum i Platindraht, im zweiten Fall in umgekehrter Richtung, so dass alst Flachen entgegengesetzt hemiödrischen Krystallen anzugehören sin Haufig kann man einen derartigen Gegensatz nur durch das ihelektrische Verhalten erkennen.

398 Nach G. Rose 1), welcher gegen zwei gegenüber liegende hier Krystalle zwei vorn abgerundete und mit dem Spiegelgalvam verbundene Kupferdrähte presste, von denen der eine nahe am kreiwarmt wurde, lassen sich die Krystelle von Eisenkies in populsets des Antimons in der thermoelektromotorischen Reihe and und negative, jenseits des Wismuths stehende, unterscheiden, von die ersteren die hemiëdrischen Flächen des Pyritoëders (erster Stehende) senkrecht gegen die Grundlinien gestreift seigen.

Bei verschwindender Streifung kann das thermoelektrische ten über die Natur der Krystalle entscheiden; ebenso bei Zwillings deutliche Trennungsflächen der Individuen, von denen theils gleichtheils ungleichartige mit einander verwachsen sind. Beim Kobalt scheiden sich die Individuen ebenfalls in positive und negative. Die fung tritt weniger hervor; indess kann man die Krystalle sele vornherein daran unterscheiden, dass, analog wie beim Eisenki

<sup>1)</sup> G. Rose, Pogg. Ann. 142, p. 1, 1871\*.

au positiven die Hexaëderflächen, bei den negativen die Octas derflächen turbserschen, und bei letzteren allein das stumpfere, gestreifte (beim Eienglanz selten vorkommende) Pentagondodecaeder hinzutritt.

Indess (and Friedel') diese Annahme von Rose nicht allgemein ruitg Auch hat G. Rose beim Kupferkjes die entgegengesetzten Forwet gleich thermoelektrisch gefunden, ebenso auch Friedel beim kupferkes and Fahlers.

Auf diesem entgegengesetzten, schon von Hankel?) gefundenen 399 Terhalten beruht es, dass ein octaedrischer Krystall von Glanzkehalt über Bomuth, ein würselförmiger unter Antimon, Wursel und Octaeder von Schwefelkies Ober Wismuth, hemiedrische Krystalle desselben und Grauisenkies unter Antimon stehen. - Analog fand spåter auch Marbach 1) metalle von Schwefelkies und Kobaltulanz, welche sich gerade auf die bei en entgegengesetzten Stellen der thermoelektrischen Reihe stellen. De krystalle wurden zwischen Metalidrabte oder Bleche gelegt, welche mit en Galvanometer verbunden waren, und von deuen der eine vor dem miegen erhitzt war. Auch wurden von Marbach zwei Krystalle von chwefelkies und Kobaltglanz zwischen den Drähten an einander geresst und thre Contactstelle mit dem Lothrohre erhitzt. Sie ordneten ch nach ihm in der thermoelektrischen Reihe folgendermaassen. Schwefel-5. I. Kobaltglanz I, Wismuth mit 3 Proc. Antimon, Wismuth, Antimon, atimon mit 7 Proc. Zinn, Kobaltglanz II, Schwefelkies II.

## Elektricitätserregung in Krystallen durch Druck.

An die Elektricitätzerregung in Krystallen durch Temperaturande- 400 togen schlieset sich die Elektricitätserregung durch Druckanderungen mittelbar an. Dieselbe ist zuerst von J. und P. Curie 1) beobachtet d studirt worden.

Worden hemisdrische Krystalle in der Richtung einer Axe, deren blen einander unähulich sind, zusammengepresst, inden man an dien Enden Flächen suschleift, die Flachen mit einem Stanmolblatt I einer Kautschukplatte bedeckt und die Krystalle so in eine Presse lingt, no laden sich die Flächen entgegengentat, was man nachweisen un, wenn man das eine Stanniolblatt mit der Erdo, das andere mit em Thomson'schen Elektrometer verbindet. Werden die Krystalle stektrisch gemacht und wird die Pressung aufgehoben, so tritt die entgengesetzte Ladung auf. - Zugleich wurde die Pyroelektricität der Kryile nach der Methode von Friedel studirt. Bei Blende, ohlorsaurem

<sup>1)</sup> Friedel, Compt reni 78, p. 508, 1874°. — 1) Hankel, Pogg Ann. p. 200, 1844°. — 3) Marhach, Compt. rend. 45, p. 705, 1850°. — 4) J. P. Curse, Compt. rend. 91, p. 294, 1835, 1880°. Beibl. 4, p. 805°.

Natron, Boracit, Turmalin, Quarz, Calsmin, Topas, Rechtewe Zucker, Seignettesalz ergeben sich stets die gleichen Ladungen Zusammenpressung wie bei der Erkältung, ebenso bei der Ausl wie bei der Erwärmung. In beiden Fällen entseht also bei der C tion der hemiëdrischen nicht leitenden Krystalle in der Richtung die eine, bei der Dilatation die entgegengesetzte Polarität.

Nach Hankel 1) zeigen indess Bergkrystall, Struvit und m weinsaures Kali bei den Temperaturänderungen und Pressungen d gegengesetzte Verhalten.

Für die einzelnen Krystalle ergiebt eich:

- Reguläres System. Blende, chlorsaures Natron unt vin. Der positive Pol durch Contraction an der Spitze, der negs der Basis; beim Kelvin nur durch Temperaturänderungen studirt.
- 2) Hexagonales System. Turmalin. Der positive Pol dura traction am antilogen Ende.

Bergkrystall. Die hemiëdrische Form mit geneigten I ist ein Ditriëder, dessen Horizontalschnitt je ein gleichseitiges I ist. Die Höhen dieser Dreiecke sind nach Friedel die von i Kante zur gegenüberliegenden gerichteten hemiëdrischen Axen. Spitze der Dreiecke liegt der positive Pol durch Contraction.

3) Rhombisches System. Topse. Die verticale Axe ist die ëdricaxe; der positive Pol durch Contraction liegt an dem glänze mit besser entwickelten Endfacetten verschenen Ende.

Calamin. Die verticale Axe ist die Hemiëdrieaxe; der posit durch Contraction liegt an dem durch das spitze Octaöder begrenzte

- Sergnettesalz. Die gewöhnliche Grundform ist ein Tet in welchem die elektrischen Axen von der Spitze zu einem näher stimmenden Punkt der gegenüber liegenden Basis gehen. Das nannte Ende der Axen ist der positive Pol durch Contraction.
- 1) Monoklinisches System. Rechtsweinsäure (Hanke Zucker. Die horizontale Axe ist die hemiëdrische und polarelek der positive Pol durch Contraction ist auf der Seite, wo die he schen Facetten liegen.

Der pseudocubische Boracit hat nach Hauy vier elektrisch nach der Richtung der Diagonalen, deren positive Pole durch Cont nach der Basis der Tetraëder liegen.

Bei dien Substanzen, mit Ausnahme des Boracits, liegt a positive Pol durch Contraction an dem Ende der elektrischen A welchem sich die hemisdrischen Facetten befinden, welche die sp Winkel bilden. Beim Boracit ist die Ausnahme nur scheinbar, a Mallard?) derselbe aus zwölf Pyramiden besteht, welche sich au

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) Hanke I, Wied. Ann. 13, p. 640, 1881°. — <sup>3</sup>) Mallard, Ann. & was indees nach Klein (Beibl. 5, p. 400°) nicht sutriffs.





#### Versuche von J. und P. Curie.

zhombischen Prismen ableiten, deren Hemiëdricane den Kanten des Würfels parallel liegen.

Zur weiteren Ergründung der quantitativen Gesetze wurden diese 401 Erscheinungen specieller an Turmalinen studirt. Dieselben waren prismatisch, an den Enden eben geschliffen, dort mit Stanniol und sehr dicken Glasplatten bedeckt und wurden zwischen letzteren durch einen Holzhebel zusammengepresst. Die eine Stanniolbelegung war zur Erde abgeleitet, die andere mit der Nadel eines Thomson-Mascart'schen Elektrometers verbunden, dessen Capacität gegen die der Stanniolblätter sehr gross war. Zu den Versuchen dienten durchsichtige, schwach grüne, gelbe oder rosafarbene Turmaline, welche vollkommen isoliren. Sie wirken alle fast gleich stark; schwarze Turmaline leiten und geben etwa fünfmal schwächere Wirkungen, auch kehrt bei ihnen die Nadel bald auf Null zurück. Die Beobachtungen sind etwa bis auf 5 Proc. genau. Bei gleicher Endfläche wurde die Länge von 0,5 bis 15 mm, bei gleicher Länge die Endfläche der Krystalle von 2 qmm bis 1 qcm geändert 1).

Dabei haben sich die folgenden Resultate ergeben:

- 1) Die beiden Enden des Turmalins entwickeln beim Druck gleiche Mengen entgegengesetzter Elektricitäten.
- 2) Ein bestimmter Zuwachs des Druckes und eine gleiche Verminderung desselben bewirken die Entwickelung gleicher Mengen entgegongesetzter Elektricitäten.
  - 3) Diese Mengen sind unabhängig von der Länge und
- 4) bei gleichen Druckänderungen auf die Einheit der Oberfläche der Endfläche proportional; also ist
- 5) für eine gleiche Druckänderung die entwickelte Elektricitätsmenge unabhängig von den Dimensionen des Turmalins.

Letzteres Resultat wurde sowohl bei den erwähnten Krystallen, wie bei einem kleinen Stück von nur 1 cmm Inhalt bestätigt.

Diese Ergebnisse stimmen mit den Beobschtungen von Gaugain über die pyroelektrischen Eigenschaften der Turmaline überein.

Bei anderen Versuchen ') wurden die mit Stanniol belegten Krystaltplatten einerseits mit der Erde, andererseits mit dem einen Quadrantenpaar eines Mascart'schen Elektrometers und zugleich mit einem Conductor von bekannter Capacität (einer Kugel, einem Luftcondensator)
verbunden. Die anderen Quadranten wurden mit dem einen Pol eines
andererseits zur Erde abgeleiteten Daniell'schen Elementes in Verbindung gesetzt und die Platte durch eine galgenartige Vorrichtung zusammengepresst, bis der Ausschlag der mit dem einen Pol einer andererseits abgeleiteten Sänle verbundenen Nadel gleich Null war. Derselbe

<sup>1)</sup> J. und P. Curie, Compt. rend. 92, p. 196, 1861\*; Beibl. 5, p. 307\*. —
2) J. und P. Curie, Compt. rend. 93, p. 204, 1881\*; Beibl. 5, p. 677\*.

ersuch wurde nach Entfernung des Conductors angestellt. Die Differ r Gewichte entspricht der Ladung des Conductors auf das Point nes Daniell (d. h. wenn die Vertheilung auf dem Elektrometer des e Fortnahme des Conductors sich nicht andert).

Hiernach vermochte die durch den Druck von 1 kg in einer Tit alinplatte erzeugte Elektricitätsmenge eine Kugel von 14,2 cm India f das Potential eines Daniell su laden; sie ist also gleich 0,0531 die betatischen Einheiten (C. G. S.). Bei einer Quaraplatte erhielt die nen Druck eine Kugel von 16,6 cm dasselbe Potential. Die Elektrickennenge ist gleich 0,062 Einheiten.

Durch drei Drucke auf die Platte könnte man hiernach die Elekhistsmengen bestimmen, bei welchen zwei Leiter auf gleiches Potentibracht werden, d. h. ihre Capacitäten vergleichen. Verbindet man welcht das eine Quadrantenpaar mit verschiedenen Ketten, das andert demselben Krystall, bestimmt jedesmal den Druck, um die Nadel dill zu bringen, so erhält man dadurch eine Vergleichung der elektivetorischen Kräfte der Ketten.

Die zusammengepressten Krystallplatten können also als Erre n Elektricitäten dienen, welche bei ihrer sehr kleinen Canacität er r Ladung von Körpern von sehr kleiner Capacität geeignet sind. Seh 1 Turmalin von 0,01 m Höhe und einigen Quadratmillimetern Cha che kaum die Capacitat einer Kugel von 0,01 m Radiue, vermes di cktricitätsmengen zu liefern, die eine Kugel von 8 m Redine auf d stential eines Daniell laden. Um grössere Capacitaten der Krystelitten zu erzielen, baut man eine Anzahl derselben unter Zwischsthalteng von Stanniolblättern je in abwechselnder Lage über einzele Dabei halen sich die mit einander verbundenen geraden Staabblatter hat der einen, die ebenso unter einander verbundenen ur raden mit der entgegengesetzten Elektricität. Bei neun Quarenlette n etwa 20 qem Oberfläche, welche aus demselben Quarz senkrecht z ner harrzontalen Axe geschnitten sind, erhält man so einen Appen n der Capacitat einer Kugel von 3,5 m Radius, der leicht innerhalb der crieschenden Drucke 1/10 Mikrofarad auf das Potential eines Duits ba kam.

Zur Erklarung der Elektricitätserregung durch Druck maches I. d. P. Curre D de selbe Annahme wie W. Thomson (§. 392), dass de reilehen des Turmalius polarisirt sind und sich etwa wie Doppelplaten in Kupfer und Zink verhalten, welche durch Luftschichten von der Dies von einander getrennt sind. Ist v die elektromotorische Kraft eine attenpaares, s die Oberfläche der Platten, so ist auf jeder freien Fläcke e Elektritatsmenge  $q = vs/4\pi e$  condensirt. Bei Aenderung der Estraung um Ac wird diese Menge verändert um:

<sup>3)</sup> J. und P. Carre, Compt. rend. 92, p. 350, 1881\*, Beibl. 5, p. 360\*.





Versuche von J. und P. Curie.

$$\Delta q = \frac{vs}{4\pi} \left( \frac{\Delta e}{e^2 \left( 1 + \frac{\Delta e}{e} \right)} \right),$$

siche sich auf den äussersten Platten zeigt, während die Elektricitäten if den inneren Platten in ihrer Wirkung nach aussen sich neutralisin. Ist  $\Delta e$  klein, so wird  $\Delta q = vs\Delta e/4\pi e^2$ . Die Ladung der Endschen ist also proportional ihrer Oberfläche und der Aenderung des Abandes der Platten, umgekehrt proportional dem Quadrat des letzteren id unabhängig von der Zahl der Platten.

So ist auch beim Turmalin die Ladung der Endflächen von der inge desselben unabhängig, proportional dem Querschnitt und der imperaturerhöhung, welcher Ze entspricht.

Wir haben indess schon §. 392 erwähnt, dass diese Vorstellung nicht Itbar erscheint. Vielmehr müssen wir annehmen, dass durch den uck ungleiche Spannungen eintreten und Wärme erregt wird, welche zundär die Elektrisirung der Krystalle veranlasst. Einzelne Abweichunn von den Beobachtungen von Hankel können sich durch die unsichartige Erwärmung erklären.

J. und P. Curie<sup>1</sup>) haben ferner auf einem freilich sehr indirecten 403 ege zu zeigen versucht, dass sich hemiëdrische Krystalle beim Elektrien ihrer auf der Axe senkrechten Endflächen zusammenziehen oder atiren, so dass die Richtung dieser Erscheinung stets der Art ist, dass sich dem Auftreten des umgekehrten Phänomens entgegenstellt.

Man kann hiernach berechnen, dass eine Potentialdifferenz, die nen Funken von 1 cm in der Luft erzeugt, die Länge von Quarz und trmalin um ½,0000 mm verändern müsste. — Zwischen zwei starke gen einander zu schraubende Bronzeplatten sind über einander drei eite und dünne, durch Metallplatten getrennte Quarzplatten gelegt. e Metallplatten sind mit dem Elektrometer verbunden, dessen Ladung e Aenderungen des Druckes auf die Quarzplatten augiebt. Auf denliben liegen drei hemiëdrische, durch Kupferscheiben getrennte Krylle, Quarz oder Turmalin, deren Hemiëdrieaxen parallel der Richng der Pressung liegen und von denen die beiden äussersten dem innen entgegengesetzt gerichtet sind, so dass sie bei der Pressung ihre Polem ihnen gleichnamigen Polem der mittleren Platte zukehren. Die äussen Flächen dieser Krystalle communiciren mit der Erde. Das untere ie das obere System ist von einer mit der Erde verbundenen Blechhülle ngeben.

Verbindet man den positiven Pol einer Holtz'schen Maschine mit ir Kupferscheibe zwischen den Krystallen, welcher die durch Druck seitiv sich ladenden Krystallflächen zugewendet sind, den negativen

<sup>1)</sup> J. und P. Curie, Compt. rend. 93, p. 1137, 1881\*; Bleibl. 6, p. 249\*.

Pol mit der zweiten Kupferscheibe, welche den durch Druck neguladenden Krystallflächen sugewendet ist, so suchen sich die Ki in der Richtung des Druckes auszudehnen, pressen dadurch das System ausammen und das Elektrometer seigt den Druck an. W Elektrisirmaschine angehalten, so bleibt der Ausschlag des Elektrobestehen; kehrt man die Verbindungen mit den Polen um, so troumgekehrten Erscheinungen ein. Das Phänomen zeigt sich sch einer Spannung, welcher Funken von 0,5 mm Länge entspreche scheint der Spannung proportional zu sein.

# III. Thermoströme swischen Metallen und nichtmet schen Flüssigkeiten.

Die Ströme, walche bei der Berührung füssiger elektrolytische stanzen mit zwei Metallplatten aus gleichem oder auch verschie Stoff, aber von verschiedener Temperatur entstehen, sind wehl me geringeren Theil durch eine eigene thermoelektrische Differens, sind wehl me chemischen Beziehungen zwischen den Metallen und der Fittinigheit die Temperaturerhöhung bedingt. Es ist sehr schwierig, direct die den Ursachen von einander zu scheiden. Deshalb möge die 1 einiger Versuche genügen.

Nach Nobili') ist eine erhitzte Platinplatte A in kaltem' positiv gegen eine kalte B; mag man nun die Platte A erst erhitsdam zu der schon im kalten Wasser befindlichen B hinzustellen, dem man heide mit einem Galvanometer verbunden hat, oder beid ten zuglench in das kalte Wasser stellen und auf der Seite von A Wasser hinzugiessen. Man hat in diesen Fällen stets eine Reih von vier Korpern; kaltes Platin, kaltes Wasser, heisses Wasser, Platin, and die an den Contactstellen derselben auftretenden elektrischen Krafte addiren sich. Hauptsächlich ist indess der hierb stehende Strom wohl auch dadurch bedingt, dass das Erwärm einen Platinplatte A die auf ihr befindliche Gasschicht verändert ihr elektromotorisches Verhalten gleichfalls geändert wird.

Nach Walker?) ist ein heisser Platinspatel gegen einen meingesenkten kalten in Natronlauge negativ, in Wasser, 2 Vol. und 1 Vol. Schwefelsäure und Kochsalzlösung (1/100) positiv, in Kolosung (1/10) positiv, hei stärkerer Erhitzung aber stark negativ.

Ebenso ist ein heisser Platindraht gegen einen zugleich eing ten kalten positiv in Schwefelsäure, Salpetersäure, Ammoniak, I

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>/<sub>1</sub> Nobel: Schweigg, Journ. 53, p. 273, 1828\*. — \*) Walker, Pog. 4 n. 527, 1825\*.

von schwefelsaurer Magnesia, Zinnchlor@r, Zinnchlorid, Kupferchlorid, Eisenchlorid, salpetersaurem Quecksilberoxyd, schwefelsaurem Eisenoxyd, Salmiak, Jodkalium, negativ in Chlorwasserstoffsaure, Oxalagure, Fasigsaure, Kali, kohlensaurem Kali, kohlensaurem Natron, schwefelsaurem Kali, schwefelsaurem Kupferoxyd, salpetersaurem Silberoxyd, ohlorsaurem Kali, Wasser, Wasser mit sehr geringen Mengen Schwefelsäure, Salpetersaure, Manganchlorur, Chlorbarium, Quecksilberchlorid, Eiseneblorur, schwefelsaurem Eisenoxydul, Blutlaugensalz 1).

In gleicher Weise erhielt Faraday 1) folgende Resultate, als er ein 405 Uformiges Robr mit einer Flussigkeit füllte, die Flussigkeit in dem einen Schenkel erwärmte, und nun in beide Schenkel zwei mit den Enden der Galvanometerdrahte verbundene Metalldrahte von gieichem Stoff einaczkte

Flüssigkeit	Metall	Der beisse Braht ist
Starke Kalilauge	Platin, Gold	+-
	Silber	+ (whwach)
Verdunite Kalilauge	Essen, Kupfer, Zinn, Zink, Cadmium	+
beliwetelshure	Cadminin	+
Verdounte Schwefelidure	Essen, Zinn, Blei	+
	Kopfer, Ziuk, Cadmium	erst +, lann schw
Starke Salpetersaure	Ble:	+
	Platin	-
A serdimente Salpetersaure .	Silber, Kupfer, Zink	+, mehr mehwach
(mit 50 Vol. Wasser)	Hamen	+, stark
	Pintin, Gold, Palladium	3.5
Chlorwaeerstoffs inte	Platin	-, schwach.
(mit 29 Vol. Waster)	Buen, Kupfer, Zian, Blei,	
	Zink, Cadmiurn	+
Schweislkalium ( )	Zink, Cadmium	erst 0, danu -
	Zinp, Blei	+
	Platin	-
Verdunate Losung you		
schwefelkalium (18 Val Wasser)	Enen, Kupfer, Silter	4

<sup>)</sup> Henrier Fogg Ann. 70, p 171 u. 473, 1850°, - 2) Faraday, Exp. s. Ser 17 & 1852 has 1952, 1849

Nach Gore 1) würden sich heisse Platinplatten beim Einsenku ankalische Lösungen, selbst in sehr verdunde, die z. B. nur 1,, , kalenthalten, positiv, in saure, selbst auch in Wasser mit 1,42589, Saiptusäure, negativ gegen kalte Platinplatten verhalten, wobei sich inde einige Ausnahmen bei Anwendung von Königswasser, verdundter Batsaure und saurem weinsaurem Natron zeigen. — In neutralen Louisit waren die Ströme sehr sehwach.

Nach demselben Physiker 2) wird von zwei Kupferplatten die besseretwa in absteigender Starke, positiv in CrU<sub>3</sub>, K<sub>2</sub>CO<sub>1</sub>, KCy, RCi. CaCl MnCl<sub>2</sub>, Cr<sub>2</sub>Cl<sub>3</sub>, KCl, NH<sub>4</sub>Cl, SrCl<sub>2</sub>, KHCO<sub>3</sub>, NaCl, KNO<sub>3</sub>, CaCl<sub>2</sub>, BaCl NaAo, Na<sub>4</sub>PO<sub>4</sub>, Sr(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, Na<sub>2</sub>CO<sub>1</sub>, K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub>, CoCl<sub>2</sub>, Ba(NO<sub>3</sub>)<sub>3</sub>, Na PO MgSO<sub>4</sub>, NaB<sub>4</sub>O<sub>7</sub>, KClO<sub>3</sub>, K<sub>6</sub>Fe<sub>2</sub>Cy<sub>12</sub>, R<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>, ZnĀc, HCy, NH<sub>1</sub>, B<sub>7</sub>O<sub>5</sub> negativ in HNO<sub>3</sub>, Cu(ClO)<sub>2</sub>, HClO<sub>3</sub>, H<sub>7</sub>SiFl<sub>6</sub>, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, KHSO<sub>4</sub>, HE NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>, Pb(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, HJO<sub>3</sub>, CuSO<sub>4</sub>, Oxalsäure, KCr(SO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, Weinsam Essigsäure, Citronensaure. In ZnSO<sub>4</sub>, Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, KBr, KJ, NaJ, NaNO wird mit zunehmender Concentration die beisse Kupferplatte positiv. CuCl<sub>2</sub> negativ. Meist wächst der Strom mit der Concentration.

Achnlich verhalten sich Gold und Palladium, resp. die übrigen Mitalle, welche von den Lösungen nicht angegriffen werden. Ausnahmstreten indess bei Lösungen von selenichter Saure, schwefelsaurem Nicks salpetersaurem Siber, Chromalaun, sehwefelsaurem Mangan, auch wahen schwefelsaurem Eisen, Kupfer u. s. f. ein. Wird die heisse Platläugere Zeit erwarmt, so steigt oft die Stromstärke, z. B. bei Pallagin saurer chromasurer Kahlösung, Platin, Gold, Palladium in kohlenstrem Natron; Gold, Palladium in kohlensaurem Kahl; Platin in Kalange u. s. f. Selten sinkt sie. Findet keine chemische Wirkung steint dus Metall ohne Kinftuns auf die Richtung, wenn zwnicht auf die Starke der Strome<sup>4</sup>). Dieselben sind also wesentlich dur die Natur der Flüssigkeit hedingt.

Ber Lösungen von Chromalaun, schweselsaurem und salpetersaure Nickel kehrt sich auch ber stärkerem Erwarmen die Stromearichtum, oder der Strom wird erst stärker, dann schwächer. So wächst abei Bromnickeliösung der Strom beim Erhitzen der einen Platinplatis etwa 60° nahe proportional der Temperaturerhöhung, wobei die het Platte negativ ist, und nimmt dann ziemlich regelmässig wieder ab a bei

407 Bei Anwendung zweier, durch einen Heber verbundener Gläser. welchen Quecksilber mit einer Lösung übergessen war, argab sich

<sup>1)</sup> Gore, Phil Mag (4) 13 p. t, 1857\* — 2) Gore, Phil Mag 4 p. 54 1872\*, Proceed. Roy Soc. 19, p. 324, 1871\*. — 4, Gores, Proceed for Soc. 27, p. 51s, 1878\* Beibl. 2 p. 517\* — 4; Ob man termining of the absolute. I have done for me run zwischen der an leu Metallen con beiseren for term Flussgkeitend, ht und der ihrigen Flussgkeit einterhem (1) — 14. Wied Ann 9 p. 171–188. 4 mag dahingesteht theiren. Der Grond Liebt derselbe som wie bei den Streinen zwischen verschieden concentrirten Lossag.



#### Versuche von Gore.

Verbindung des Quecksilbers mit dem Galvanometer durch isolirte Platindrähte und Erhitzen des einen Glases die folgende Reihenfolge der elektromotorischen Erregungen, indem je zwei Elemente in entgegengesetzter Stellung combinirt und das Ueberwiegen des einen constatirt wurde <sup>1</sup>). In den folgenden Combinationen ist je das kalte Quecksilber das positive Metail; die elektromotorischen Kräfte sind nach absteigender Stärke geordnet: (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub> SO<sub>4</sub>, KNO<sub>3</sub>, (NH<sub>4</sub>)<sub>3</sub> PO<sub>4</sub>, Na<sub>2</sub> SO<sub>3</sub> (50), Na<sub>2</sub> CO<sub>3</sub>, K<sub>2</sub> CO<sub>3</sub>, K<sub>2</sub> SO<sub>4</sub>, Sr (NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, Na<sub>3</sub> PO<sub>4</sub>, Na<sub>2</sub> B<sub>4</sub> O<sub>7</sub>, Na<sub>2</sub> SeO<sub>4</sub>, Ba (NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, Na NO<sub>3</sub>, Na F (100), NH<sub>4</sub> + Na + HPO<sub>4</sub> (50), Na F (50), F, NH<sub>4</sub> NO<sub>3</sub>, Na<sub>2</sub> SO<sub>4</sub>, Na<sub>2</sub> SO<sub>3</sub> (10), NH<sub>4</sub> + Na + HPO<sub>4</sub> (100), B<sub>2</sub> O<sub>3</sub>. In den folgenden der Reihe nach stärker wirkenden Combinationen ist das heisse Quecksilber positiv: Ammonalaun (50), KCy (2<sup>1</sup>/<sub>2</sub>), Ammonalaun (100), Na<sub>2</sub> S<sub>2</sub> O<sub>3</sub>, KCy (5 bis 100). F bedeutet Ameisensäure, die Zahlen geben an, wie viel Gran Salz in 10 Unzen Wasser gelöst sind.

Die Reihenfolge ist also nicht allein durch das chemische Verhalten bedingt, sondern auch durch die Concentration. Umrühren vermehrt in einzelnen Fällen die Stromstärke und vermindert sie in anderen, was wohl einen Einfluss der Oberflächenbeschaffenheit andeutet.

Werden die Lösungen vor dem Gebrauch gekocht, so ist gewöhnlich der Strom schwächer als ohne Kochen; selbst wenn zur Herstellung der Lösungen ausgekochtes Wasser gebraucht wird.

Bei Anwendung von Platinplatten anstatt des Quecksilbers erhielt Gore nahezu dieselbe Reihenfolge?).

Bei allen diesen Versuchen müssen viele Vorsichtsmaassregeln angewandt werden, welche nicht immer beachtet worden sind, da das ungleichzeitige Eintauchen, Ungleichheiten der Drähte, Bewegungen derselben schon allein Ströme hervorrusen können. Jedenfalls muss man mit den beiden, in die heisse und kalte Lösung eingetauchten Drähten wechseln, und die beide Male erhaltenen Resultate vergleichen. Die von Faraday beobachteten Umkehrungen des Stromes, z. B. bei Cadmium, Zink, Kupserdrähten in Schweselsäure sind ausserdem durch störende Einstüsse, durch die schnellere Auslösung der Metalle in der heissen Säure und dadurch ersolgende Aenderung ihrer Zusammensetzung bedingt.

Auch bei Rüböl hat Hoorweg<sup>3</sup>) Thermoströme beobachtet. In einen 408 Trog voll Rüböl wurden durch Glasstreifen getrennt zwei Kupferplatten von 49 cm Oberfläche horizontal übereinander gelegt, auf deren obere ein Kupferring gelöthet war, in den heisses Oel von 200° gegossen werden konnte. Die Platten zeigten bei Verbindung mit dem Galvano-

<sup>1)</sup> Gore, Proc. Roy. Soc. 29, p. 472, 1870\*; Beibl. 4, p. 481. — 2) Gore, Proc. Roy. Soc. Lond. 31, p. 244, 1880\*; Beibl. 5, p. 456\*. Die quantitativen Angaben sind unter sich nicht vergleichbar, da je nach der Temperatur n. s. f. die Widerstände sich ändern, Polarisation auftritt u. s. f. — 3) Hoorweg, Wied. Ann. 11, p. 145, 1680\*.

meter einen Strom von der warmen zur kalten Platte durch das Od an. Paraffin zeigte kaum Spuren eines Stromes.

Da des Rübel stets Unreinigkeiten enthalt und auch wehl selbst im Elektrolyt ist, ist fraglich, ob diese Ströme nicht ganz analog des bit elektrolytischen Flüssigkeiten beobachteten sind. Event, könnte durch Strömungen (Convection) bei verschiedener Erregung des Rubels durch die Platten bei verschiedenen Temperaturen der Ström vermittelt werdie

Als Pacinotti') zwei ungelöthete kuplerne Gefässe ineinander hängte, den Zwischenraum mit Lösung von salpetersaurem Kupferoxyd, den inneren Cylinder mit Wasser füllte, welches durch Dämple erwäum! wurde, und den äusseren durch ein Wasserbad auf constanter Temperatur erhielt, fand er nach der Ohm'schen Methode die elektromotorischen Krafte des Elementes nahezu der Temperaturdifferenz proportious. Zinkgefässe mit Lösung von Zinkvitriol verhalten sich ebenso. Wird bes Anwendung von Lösung von salpetersaurem Zinkoxyd zwischen zwei Zinkgefässen das äussere Gefäss durch einen Ofen auf hohere Temperatur gebracht, das innere durch einen Wasserstrom kalt erhalten, se ist bei etwa 180° Temperaturdifferenz die elektromotorische Kraft det eines Daniell'schen Elementes gleich. Bei grösseren Temperaturdifferenzen nimmt sie wieder ab.

In Betreff der Versuche von Poggendorff, Lindig, Hankel Bleckrode vergl. Bd. 1, \$, 688 u. flyde.

410 Messende Versuche über die thermoelektrische Kraft beim Erwärmen der Contactstelle von Metallen und Lösungen, zunächst der die betrefenden Metalle enthaltenden Saize, sind von Bouty?) mittelst der Compensationsmethode von Poggendorff angestellt worden, wober in de Brucke ein Lippmann'sches Elektrometer eingeschaltet war, welches noch die elektromotorische Kraft von 1 10000 Daniell angab.

Der thermoelektrische Apparat bestand aus zwei durch einen capillares Beber mit einander verbundenen Reagirghsern, in welche Thermometer und bis auf ihre Endflachen lackirte Drahte von gleichem Stoff eingesetzt waren. Durch Wasserbuder wurden dieselben abgekuhlt und erhutz Zuerst wurde die Potentialdifferenz bei gleicher Temperatur bestimmt, dann bei steigenden und sinkenden Temperaturen des einen Rohres, wolst bei jeder Temperatur die Constanz abgewartet wurde.

Beim Anfang der Temperaturänderung waren die Ströme zu vermeiden, welche durch Strömungen der Flüszigkeit und dadurch erfolgenbeVerunderungen der einauder berührenden Oberflächen verursseht and

Pacinotti, Cimento 19, p. 234°, Fortschr. d. Phys. 1865. p. 418°
 Bouty, Compt. rend. 90, p. 917, 97, 1880°; Journ de Phys. 0 p. 27
 Berki, 4, p. 378°



#### Messungen von Bouty.

Die elektromotorische Kraft von Kupfer in Kupfervitriollösung in lge des Umrührens betrug höchstens <sup>1</sup>/<sub>250</sub> Daniell; die Polarisation war it Null, so dass man statt des Elektrometers auch ein Galvanometer tte anwenden können.

Bei der Temperaturdifferenz t-t' der Contactstellen ist die thermosktromotorische Kraft, bezogen auf die des Daniell'schen Elementes, rzustellen durch die Formel:

$$E = a + m(t - t'),$$

m innerhalb weiter Grenzen von der Concentration unabhängig ist.

Werth von m ist (unter 60°):

llektrode	Lösung	10 <sup>8</sup> m	Mittel (10 <sup>6</sup> m)	Elektrode	Lösung	10 <sup>#</sup> m	Mittel (10 <sup>6</sup> m)
. (amalg)	Pt Cl <sub>4</sub> Cu S O <sub>4</sub> Cu (N O <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> . Zn Cl <sub>2</sub> Zn S O <sub>4</sub> Zn (N O <sub>8</sub> ) <sub>3</sub> . Zn Ā Cd Cl <sub>2</sub> Cd S O <sub>4</sub> Cd (N O <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> . Hg <sub>2</sub> (N O <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> Au Cl <sub>3</sub>	888 704 695 896 692 756 615 598 634	735 696 710 616 140 24	Fe {	FeSO <sub>4</sub> +(NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> FeSO <sub>4</sub> FeCl <sub>2</sub> FeĀ FeĀ FeĀ FeQ(SO <sub>4</sub> ) <sub>8</sub> Eisenammonalaun Fe <sub>2</sub> (NO <sub>3</sub> ) <sub>6</sub> AgNO <sub>3</sub> AgNO <sub>3</sub> AgCy + KCy Ni Cl <sub>2</sub> Ni (NO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	77 87 127 149 134 169 170 185 240 208 234	-202

Die Resultate bei den Silber- und Nickelsalzen sind nur mittlere 411 wischen 20 bis 40°. Das — Zeichen bedeutet, dass das kalte Metall ausseralb sich positiv ladet, das erhitzte aber negativ, also elektropositiv ist. ie verschiedenen Salze eines Metalles geben demnach mit dem betreffenen Metall nahe gleiche thermoelektrische Kräfte; auch sind dieselben bei am Kupfer und amalgamirten Zink nahe gleich. Die elektromotorische raft eines Elementes Cu | CuSO<sub>4</sub> | Cu(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> | Cu = 0,034 D ändert ch nach dem Obigen, ebenso wie die des Daniell'schen Elementes nach oggendorff, beim Erwärmen kaum.

Bei den Eisenoxydsalzen ist die Kraft negativ und ziemlich gross, ei den Oxydalmisen fast Null. Gemische zeigen mittlere Werthe. Nach em Erkalten wird die elektromotorische Kraft der Elemente mit Eisenoxydsalzen nahe die frühere, so dass sie beim Erwärmen nicht von Reduction der Salze herrührt.

In verschiedene Salslöeungen eingesenkte Platindrähte geben folg Werthe für 10<sup>4</sup> m:

	_				Ĩ	
Cu80, .					- 743	Fe Ul <sub>2</sub> 197
Cu (N Oa)2		4		. '	1665	Fe <sub>2</sub> (8 O <sub>4</sub> ) <sub>8</sub> 986
Cu Clg 🔒 .	4		Þ		1488	FegClq 984
Caso, .	٠	ï		4	139	Fe <sub>2</sub> (A) <sub>s</sub> 1829
Cd (N Oa)2	υŲ	,	4		382	N1604 456
C4 Olg	4				1018	Ni Ol <sub>2</sub> 449
FeSO,				, .	902	Ni Ag 545

Noch complicirter stellen sich die Erscheinungen, wenn die Dals welche in verschieden warme Theile der Lösung getaucht werden, verschiedenem Metall bestehen.

Bei den Versuchen von Faraday 1) ergab sich:

Flüssigkent	Metalle	Das heisse Metall		
ha	Zinn u. Cadmium	Zinn sehr stark +, Blei stark + Zinn ebenso, Cadmium stark + Eisen stark +, Zinn sehr stark +		
\	Blei und Eisen .	Eisen soliwach +, Blei sehr stad		
1	Zinn und Eisen Blei und Eisen	Das heisse Metall stets +		
se were kall at		Das kalte Metall —  Zinn Zink Silber  Schwach +, Blei start —		

13 Geschmolzene Salze können auch hier die Stelle der finnigen leit vertreten.

Schmitzt man an einen Platindraht vor dem Löthrohr eine Eq von kohlensaurem Natron, Chloratrium, Chloratrium

<sup>1)</sup> Faraday, Exp. Res. Ser. 17, §. 1960 ff. 1840\*.

Jodk dium, Borax, Borsaure u. s. f. an, und taucht in die Kugel einen kalten Patindraht, so zeigt ein mit beiden Drahten verbundenes Galvanometer einen Strom, welcher durch das geschmolzene Salz vom heissen zum katen Drahte geht. Ashnlich verhalten sich Drahte von Pallachum und Aupfer, welche in die an den Platindraht angeschmolzene Salzkugel eingetaucht werden. Ein Eisendraht giebt in der Reductionsslamme des Librohrs Ströme durch das Salz vom Platin zum Eisen. Wird aber by Essendraht im Salz oxydirt, so kehrt sich die Stromesrichtung um. -Andrews 1) hat durch Aneinanderreiben mehrerer solcher Elemente die ukung verstärkt. - Um stärkere Ströme zu erhalten, kann man auch e Salze in einem Platinloffel schmelzen, welcher mit dem Gulvapometer erbanden ist, und dann in das geschmolzene Salz einen mit dem at bren Ende des Galvanometerdrahtes verbundenen Platindraht einlauchen. - Fullt man den Platinlöffel mit Soda, erwärmt ihn bis zum Schmelzen des Salzes, senkt einen Platindraht hinein und erwärmt nach riligem Erkalten allmathich, so erhalt man schon vor dem Schmelzen werst einen Strom vom Löffel zum Draht durch das Salz Schmilgt das Salz am Loffel, so kehrt sich der Strom um. Ist die ganze Salzmasse reschinolzen, so geht der Strom wieder vom heisseren Löffel zum Draht.

Ein mit einer dunnen Glasschicht überzogener Platindraht, der an erselben mit einem heisseren Draht berührt wird, zeigt einen Strom im kalten Draht durch das Glas zum heissen. Ist die Glasschicht dicker, o geht der Strom zuerst vom heissen zum kalten Draht und dann umsekehrt 1).

Hankel?) hat hierüber eine grössere Reihe von Versuchen ancetellt. Die Salze (Chlorkalium, Chloraatrium, Chloraaleium, Jodkalium,
cesaures Natron, kohlensaures Kali und Natron und ein Gemisch beider,
pro- und metsphosphorsaures Natron, schwefelsaures Natron und schwecesaures Kali-Natron, schwefelsaures Kupferoxyd-Kali, saures chromsaukali, chlorsaures Kali, salpetersaures Kali, salpetersaures Natron und
tminoniak) wirden in einem Platintiegel geschmolzen, und von oben her
an Platin-, Gold- oder Silberdraht in die geschmolzene Masse eingetaucht,
elehe man sodann erkalten hess. Der Tiegel stand in einem Platinellecht, welches mit dem einen Endo des Drahtes des Galvanometers verbunden war; der eingesenkte Draht war mit dem anderen Ende desselben
erbunden. Auch konnte man den Tiegel oder den Draht mit einem Elekmakop verlanden und bei Ableitung des nicht mit demselben verbundeben Theiles ihre freien Elektricitaten beobschten.

Wiedemann, Richtricitat. II.

<sup>1)</sup> Andrews, Phil. Mag [4] 10, p. 433, 1837\*; Pogg, Ann. 41, p. 184\*; Bött-Pog. Ann. 50, p. 58, 184.5, — 3) Andrews, I. c. — 3) Hankel, Pogg. 103, p. 812, 1858\*, Abh. d. k. Sachs Gos. d. Wiss, 6, p. 225\* — Backers, dass being Frieren von Wasser in einer Levdener Flusche bei — 24" sich eine positiv, beim Behreiken aber negativ lidet fygl. Grotthus, Golder's — Lex con. Cap. Elektritat p. 205\*, Schweige Journ. 9, p. 221\*), ist sehr class, da sonst beim Espairen keine Elektricitatserregungen eintreten.

Wird die im Tiegel erstarrte Salzmasse langsam erwärmt, bei eintretender Leitung ein Strom von dem heisseren Tiegel di Salzmasse zu dem noch kalten Draht. Schmilst die Salzmasse Tiegelwänden, so entsteht eine nene elektromotorische Erregung einen Strom vom Draht zum Tiegel veranlasst, und dieser Strom hirt sich von dem ersten. Ist die Salzmasse ganz geschmolsen, i der Strom wieder vom Tiegel zum Draht, welcher letztere kältes (ausser beim schwefelsauren Kupferoxydkali). Löscht man die erwällampe, so gestalten sich die Erscheinungen genau umgekehrt, Tiegel schneller erkaltet als der Draht.

Lösen sich
ren vom Tiegel =
sich die Salzme
Strom in gleich
Abkühlung des
masse ist.

Salze, z. B. Borax, nach den i s Strom vom Draht zum Tiege rieder an den Tiegel, so entst arscheinlich eine Folge der plöt a die ihn berührende kältere

415 Wird ein Silberstreiten schmolzenes Chlor- oder Jodsil senkt, so bilden sich auf ihm Suoerkrystalle; ebenso Kupferkrysta einem Kupferstreifen in Kupferchlorid.

Die I reache der Abscheidung ist die ungleiche Temperatur d tallstreifens an verschiedenen Stellen und die entsprechende Entwie von Thermoströmen. Man kann dies nachweisen, wenn man z. I nut dem Galvanometer verbundene Silberstäbe in verschieden heis len des geschmolzenen Chlorsilbers senkt. Es entsteht ein Strom, welchen das Silber auf dem kälteren in Krystallen abgeschieden der heissere Stab bleibt blank 1).

# IV. Thermoströme zwischen nichtmetallische Flüssigkeiten.

Wie zwischen heterogenen Metallen und zwischen Metallen un trelyten, zeigen sich auch Ströme beim Erwärmen der B rungsstelle zweier Elektrolyte; jedoch ist auch hier sch entscheiden, ob diese Ströme wirklich Thermoströme sind, oder auf der Aenderung des chemischen Verhaltens der sich berührends per bei höheren Temperaturen beruhen.

<sup>1)</sup> Gladstone und Tribe, Phil. Mag. [5] 11, p. 508, 1881\*.



### Thermoströme zwischen Flüssigkeiten.

355

Die Thermoströme zwischen Flüssigkeiten hat Nobili 1) zuerst in ender Weise nachgewiesen. In zwei mit Salz- oder Salpeterlösung allte Tassen tauchten Platinplatten, welche mit dem Galvanometer municirten. In die Tassen waren die einen Enden von Baumwollhten eingetaucht, welche mit derselben Lösung getränkt waren. Die eren Enden der Dochte waren um die einen Enden zweier Cylinder plastischem Thon von 2 bis 3 Zoll Länge und 3 bis 4 Linien Durchseer gewickelt. Die Thoncylinder wurden befeuchtet und sodenn wurde freie Ende des einen zu einer Spitze ausgezogen; letztere bis zum inglühen in einer Lampe erhitzt und in das freie Ende des anderen en Cylinders eingedrückt. Es entstand ein Strom, der durch die Berungsstelle vom heissem zum kalten Thoncylinder floss. Oder es cle der eine Cylinder erst getrocknet, dann auf der Länge von 1 bis oll erhitzt und ganz in den anderen Cylinder eingedrückt. Wegen geringeren Widerstandes war jetzt die Intensität des entstehenden mes grösser. Cylinder von Kalk und Baryt gaben weniger dent-B Wirkungen, wohl wegen der geringeren Kraft, mit welcher sie das resogene Wasser festhalten.

Auch E. Becquerel<sup>2</sup>) hat Versuche hierüber angestellt. Die Flüssigen befanden sich in dreifach Uförmigen Röhren, in deren mittlerer rung sie einander berührten und wo sie erwärmt wurden. In die weren Schenkel waren die Metallelektroden eingesetzt, welche mit Galvanometer verbunden waren. Zwischen Lösungen von Kupferiol und verdünnter Schwefelsäure, verdünnter Salzsäure und alkalier Kochsalzlösung, concentrirter Salpetersäure und verdünnter Kalie, Lösungen von schwefelsaurem Cadmium und Salmiak, in welche inelektroden tauchten, ging der Strom vor dem Erwärmen von der tgenannten sur erstgenannten Lösung durch die Contactstelle und ha beim Erwärmen. Beim Erwärmen der Contactstelle von Lösungen schwefelsaurem Kali und Fünffach-Schwefelkalium ergab sich keine he Vermehrung der Stromintensität.

Mit dem Fig. 104 (a.f.S.) abgebildeten Apparate (vgl. Thl. I, §. 656) 417 Wild <sup>3</sup>) die thermoelektrische Erregung beim Erwärmen der einen ührungsstelle zweier Lösungen untersucht, indem er die eine der Glasten des Apparates an der Trennungsfläche der Flüssigkeitsschichten einer Blechkapsel umgab, durch welche Wasserdampf geleitet wurde, andere Contactstelle hatte die Zimmertemperatur.

Beide Röhren wurden unten z.B. durch Zinkkappen geschlossen, und n Zinkvitriollösung und darüber Lösung von schwefelsaurer Magnehineingegossen. Beim Erhitzen der einen Berührungsstelle entstand

<sup>1)</sup> Nobili, Schweigg. Journ. 53, p. 271, 1828". — 2) E. Becquerel, Ann. him. et de Phys. [4] 8, p. 392, 1866". — 2) Wild, Pogg. Ann. 103, p. 353,

in dem mit den Zinkkappen verbundenen Galvanometer eine A die einen Thermostrom durch die erwärmte Contactstelle von der

Fig. 104.

den Flüssigkeiter allmählichen Ery bade ihr Strom -Man hatte sich über zer saule der Temperaturdinerens

sauren Magnesia zum Zinkvitriol ange

Das Aufsteigen der erwärmten oder ihre Mischung konnte den hie stehenden Strom nicht veranlasst habt beiden Flüssigkeiten und ihre Misch Spannungsreihe gehorchen. Auch ein mung der Contactstelle der Metallks: den Lösungen wurde sorgfältig durch bung derselben mit kaltem Wasser ver So ist also der Strom nur durch die Er

" itactatelle der Lösungen beding die elektromotorische Kraft diese sen, wurden 5, 10, 15 oder iner Thermosaule aus Kupfer- t ähten in den Schliessungskreis dvanometers so eingeschaltet, d mokette in einem in Oel erhitet ohen den Flüssigkeiten gerade die Intensität der Ströme der rer Löthstellen proportional clektromotorische Kraft eines Kupfer-Neusilberelements wurde gie

gesetzt (vergl. §. 317). Dabei ergaben sich folgende Resultate: 1) Annähernd ist die elektrische Erregung beim Erwir emen Berahrungsstelle zweier Flüssigkeiten der Temperaturdiffe Berahrungsstellen proportional.

2) Hone concentrirte und eine verdünnte Lösung geben beis men der Contactstelle einen schwachen Thermostrom, der von d annten zur concentrirten Lösung durch die Contactatelle flies der verdansten Lösung kann auch Wasser angewendet werden. I modektromotorische Kraft war:

$$Z_n SO_4 (1,20) \mid Z_n SO_4 (1,05) == 0,82.$$

Die eingeklammerten Zahlen bedeuten die specifischen Gewi Losungen. - Mit dem Unterschied der Verdünnung wächst die motorische Kraft.

3) Die Elektrolyte, welche unter sich dem Spannungager horchen, folgen demselben auch bei höheren Temperaturen, ode dem Gesetze der thermoelektrischen Reihe.

Die thermoelektromotorischen Kräfte gegen eine Lösung vo felsauren Kupferoxyd (1,10) sind dabei für die Lösungen der sauren Salze bei gleichen Temperaturdifferenzen (etwa 40°):



#### Thermoströme zwischen Flüssigkeiten.

Die Ströme gehen stets durch die erwärmte Berührungsstelle von genannten Salzlösungen zur Kupferlösung. Die Reihe der Salze anteht hier nahezu der ihrer Metalle in der gewöhnlichen Spannungsreihe.

4) Diejenigen Elektrolyte, welche unter sich nicht der Spannungse angehören, folgen auch nicht der thermoelektrischen Reihe.

Die thermoelektromotorische Kraft ist z. B.:

$$H_2 \$ O_4 (1,05) \mid Zn \$ O_4 (1,20) = 23,2$$
  
 $H_2 \$ O_4 (1,05) \mid Cu \$ O_4 (1,10) = 24,1$ 

Differenz beider Werthe ist 0,9, während sie, wenn die Schwefelsaure Spannungsreihe angehörte, gleich 1,54 sein sollte.

Wild sieht die auf diese Weise erhaltenen Ströme als reine Thermotme an, analog denen, welche beim Erwärmen der Löthstelle zweier alle entstehen. Wenn auch bei gleicher Temperatur die chemischen iehungen sehr wenig auf einander wirkender Salze A, B, C, welche der Krystallisation die Bildung gemischter Krystalle veranlassen, die die mittleren Eigenschaften der vereinten Salze besitzen, in einer hen Beziehung stehen können, dass die chemischen und elektrischen erenzen derselben A | B + B | C=A | C sind, so wäre es doch mögdass bei der höheren Temperatur t der Berührungsstelle von A und lie Differenz A<sub>t</sub> | B<sub>t</sub> einen anderen Werth annimmt, und so die veranlichen Thermoströme auf einem nicht gleichmässig veränderten mischen Verhalten der zusammengebrachten Salzlösungen zu einander, p. der Salze zum Lösungsmittel beruhen. Zwischen Salzlösungen, die On bei gewöhnlicher Temperatur dem Spannungsgesetz nicht folgen, in dies noch viel mehr der Fall sein.

### Zweites Capitel.

Thermische und mechanische Wirkungen des elel Stromes.

418 Aendert si wird dabei einder Elektricität . anegeübt, so setzi

Derartige As

der Elektricität in einem Küt welche der Aenderung des Po ch ist. Wird keine andere \ n eine entsprechende Wärmend theilung der Elektricität finder

statt, wenn ein mit Elektricität geladener Körper durch eine Leitz laden oder nat einem zweiten, nicht elektrischen oder zu einem Potentrila veau geladenen Körper verbunden wird, als auch, we dereinle Bewegung der Elektricität in einem Leiter durch eine t wirkende Elektricitätsquelle, wie in dem galvanischen Strom, erzen

# Thermische und mechanische Wirkungen bei Entladung der Batterie.

119 Wir betrachten zuerst die bei Entladung eines mit einer besti Elektrieitatsmenge geladenen Körpers, einer Leydener Batterie, ers Warmemengen.

Die ersten Messungen hierüber hat im Jahre 1826 Snow Ha mittelst semes Luftthermometers angestellt.

hine dreifach, bei a, b und c, tubulirte Glaskugel (Fig. 105) (8 cm) Durchmesser ist auf einen Glascylinder e gekittet, welch einer Uformigen 1/10" weiten Glasröhre communicirt, die an einer calen Scala in die Höhe läuft. Der untere Theil der Glasröhre u

<sup>1)</sup> Snow Harris, Phil. Trans. 157, p. 18, 1827.

Theil des Cylinders o werden mit gefärbtem Weingeist gefüllt, bei e tragt die Kugel eine kleine laftdichte Klappe, bei a und

Fig. 195.



b durchbohrte Messingfassungen. durch welche der zu untersuchende Draht gezogen und worin er durch Holzkeile befestigt wird. Ueber die Fassungen werden luftdicht schliessende Mossingkugeln geschraubt, die mit den Leitungsdrithten verbunden werden.

Die innere Belegung einer Bat- 420 terie von fünf Flaschen von je 5 Quadratfuss lielegungsflache war mit einer Metalikugel verbunden, welcher eine andere in bestimmter Entfernang gegenuberstand, die durch Leitungsdrähte unter Einschaltung des Drahtes im Luftthermometer mit der ausseren Belegung verbunden war.

Unter sonst gleichen Verhaltnissen war die bei der Entladung am Steigen der Flüssigkeitssaule im verticalen Schenkel der Glasröhre ge-

ne Erwärmung des Drahtes im Luftthermometer von der Gestalt Querschnittes unabhängig, mochte er cylindrisch oder flachgewalzt in vier dunnere Drabto getheilt sein.

Die Erwärmungen betrugen bei gleich dicken Drahten (von 110 Zoll Durchmesser) von Kupfer und Silber 6, Gold 9, Zink 18, und Eisen 30, Zinn 36, Blei 72, Messing 18; 1 Gold 1 Kupfer Gold 1 Kupfer 25, 1 Gold 3 Kupfer 15 u. s. f. Bei den Legirunt also die Erwärmung häufig grösser, als bei jedem ihrer Bestaudworaus Harris bereits schloss, dans die Legirungen oft schlechfiten, ala letztere.

Bei anderen Versuchen wurde bei gleicher Anordnung der Apparate 421 asere Belegung der geladenen Flasche entweder isolirt gelassen oder rde abgeleitet oder mit dem negativen Conductor der Elektrisirine verbunden. Bei unverändertem Abstand der Kugeln trat die dung in allen Fällen bei einer gleuchen Anzahl der Umdrehunder Scheibe ein und war die Erwärmung der Luftthermometer die

Wurde eine Flasche von 5 Quadratfuss Oberfläche in demselben Apbei 0,2 Zoll Abstand der Kugeln allmühlich stärker geladen, so

rat die Entladung bei 21/2 Umdrehungen der Scheibe ein; die Erweuung des Luftthermometers betrug 41/2 Scalentheile. Wurde nach weiger Entladung der Flasche die Entfernung der Kugeln auf 0,4 mp. 0,6 Zoll vergrössert, so bedurfte es zur Entladung resp. 5 oder 7 bestunden und 18 und 40 Scalentheile ausmacht.

Die Wirkungen der "elektrischen Explosion" 1) auf den Draht, rep lie Erwärmungen sind also cet. par. proportional dem Quadus

ler Elektricitätsmenge.

Bei ferneren Versuchen wurde die Zahl der neben einander verbulenen Flaschen vermehrt und die Entladung des Luftthermometers venittelst eines Fallapparates bewirkt. Derselbe bestand aus einer auf sustilasstab aufgesteckten Metallkugel a (Fig. 106), über welcher sich eine o



einem Metalistab in mar Fassung auf und ab # schiebende, vertical dante befindliche zweite Kugd befand. Die die zweite begel tragonde Fassung w gleichfalls auf einen Gle stab befestigt. Ein in a Loch in dem Metallstabes greifender spitzer Best konnte durch emen til griff zurückgezogen und die Kugel zum Fallen er bracht werden. Die unter Kugel und die Fassung der oberen waren in den Enladungskreis eingefügt. M: der isolirten ausseren blegung der Batterie un eine Lane'sche Mast

1. h. ye. indem. Bei gleicher Ladnug, resp. bei gleicher Zahl er I., et i. e. i. i. Scheibe der ladenden Elektrisirmaschine nahm der in en g. e. i. i. Scheibe der ladenden Elektrisirmaschine nahm der en en g. e. i. i. e. a. der Zahl n der Flaschen ab, so war z. B. n = 1. F., e. i. e. a. mitsprechend w = 16, 11, 9, 7, 5, 3. Wurde de I. ektr. i. e. e. g., resp. die Zahl z den Umdrehungen der Scheibe angleite in der Zahl n der Flaschen vermehrt, so wuchs damit de I. wermung. Wei z. B.  $n = \frac{1}{2}z = 1$ , 2, 3, 4, 5, so betrug w 11, 25, w 20, 85. It dess gelang es Snow Harris noch nicht, hierbei die nertige lazze lung zwischen der Oberfläche der Batterie und der Erwärmut des Luftte ein a. ters aufzufinden 3).

Snow Horris, Transact. Plymouth Institution 1830, p. 45 n. f. Ander Resultat von Snow Harris and entschieden unrichtig, so 2 h

Bei noch anderen Versuchen I wurde die Ladung in freilich ungenu. 122 gender Weise gemessen, indem zwischen die innere Belegung der Batterie und den Conductor der ladenden Elektristrmaschine die Maassflasche ingeschaftet war. Auf die mit der inneren Belegung verbundene untere Kugel des in den Schließungskreis eingefügten Entladungsapparates wurde ine dunne Glasplatte gelegt, welche beim Hinsbfallen der oberen, mit der ausseren Belegung verbundenen Kugel zerträmmert wurde. Dadurch trat die Entladung plotzlich ein.

Wurden in den Schliessungskreis verschieden lange Drähte eingefügt (300 bis 900 Fuss lange Kupferdrahte), so nahm bei gleichen Elektrieientsmengen die Erwarmung des Drahtes im Thermometer proportional Bieser Lange ab; bei kurzeren Diahten zeigte sich diese Proportionalität nicht mehr, offenbar weil der Widerstand der übrigen Leitung gegen den ihrigen nicht mehr als verschwindend anzuschen war. - Bei Einschaltung von sehr schlecht leitenden Wasserstrecken wurde die Erwarmung sehr klein.

Vollständiger ist die Abhangigkeit der Erwarmung von dem Qua- 423 drat der Elektricitatsmenge und dem Widerstand geprüft, so wie die falsche Angabe von Snow Harris in Betriff des Einflusses der Oberflache der Batterie von P. Riess richtig gesteht worden. Zugleich wurden die Gesetze der Erwarmung im Schliessungskreise mit dem Gesammtwiderstand desselben und seiner Theile in unhere Beziehung gebracht. Bioss 1) bediente sich dazu eines von ihm verbesserten laftthermometers, dessen Construction mit ganz geringen Abanderungen die folgende ist

An eine dreifach tubuhrte Glaskagel, Fig. 107 (a. f. S.), von etwa 8 bis 10 cm Durchmesser ist unten eine moglichst cylindrische Glassohre von etwa-45 cm Lange und etwa 0,9 bis 1 mm innerem Darchmesser angeschmolsen and mit derselben durch eine Holzfassung auf einem Brett befestigt, welthes sich auf einem anderen nattelst eines Charniers und eines Gradbogens mit Klemmschraube in geneigte Stellung bringen lässt. Die Ginsrohre endet in ein kleines cylindrisches Gefass von etwa 12 bis 15 mm Weite und 5 cm Höhe. Die der Glastöhre abgewendete Oeffnung der Kugel hat einen Hals, in den ein Loch von der Seite gebohrt ist. In denselben ist ein Glasstöpsel luftdicht eingereiliffen, der eine vom Inneren der Kugel

dam est, par, die Erwarmingen sich wie 18 12 verliedten, als einmal die gleache Lektreitaber nige auf einer gressen Flache von 'S Qualitatius, dann und zwei milen einen ler veil in leten ladle ein gressen Kasiler let war il e. p. 60. Exp. 18 und 201, und lass bei gle. Let Elektristatsmenge die Erwar mang bei Flachen von 21, und 'S Qualitate il Oberfleche die gesche lat it xp. 17, 18) u. s. f. Hierrach behauptet Snow Harris an einem anberen Ort Phil. Trans. 18 f. p. 225 (west observed to transport to transport in the Oberfleche, ne wie lie D. ke les Glases der Batterie bei gleaber Elektrintstemenge keinen Rinflux auf die Erwarmung der Drahte im Luftibernameter fich n will

b Snow Harris, Phil. Trans p 127 124, 1884, - 2 Riess, Pogg. Ann 40, p 285, 1882, 43, p. 49, 1888, Doves Repert. 6, p. 307, 1842.

nach der Seite gehende Durchbohrung besitzt, eo dass, je nachdem meen dreht, die Luft in der Kugel durch das Loch in dem Halse mit anasseren Luft communicirt oder von ihr abgeschlossen ist. 1). Auf die man von dieser Oeffnung entfernten Oeffnungen in der horizoutalen Quaxe der Kugel sind Messinghülsen aufgesetzt, welche durch Ueberfang-



schrauben mit Lederscheiben lustdicht geschlossen werden konnen. Is dieselben passen prismatische Metallstücke, welche auf den dem Inneren Prugel zugekehrten Seiten Kegelklemmen zur Aufnahme des in der higel auszuspannenden Drahtes tragen. Auf der anderen Seite enden er Schrauben, auf welche Metallplatten geschraubt werden können, die EDurchgang der Metallprismen durch die Hulsen hindern. Zum hassetzen des Drahtes wird die Metallplatte des einen Prismas entfernt medafür ein Draht augeschraubt, welcher durch die beiden Fassungen Dluftthermometers hindurchgeführt wird, bis die beiden Metallprisme mit dem Draht in richtiger Stellung sind. Dann wird der Draht augeschraubt, durch die Metallplatte ersetzt und der Apparat durch Urlesschraubt, durch die Metallplatte ersetzt und der Apparat durch Urlesschraubt der Ueberfangsschrauben geschlossen. Ueber die Kugel wirdes

Blook verwendet hierfur eine Messingfaming unt eingeschliffenem Stra-



#### Luftthermometer von Riess.

mit Stanniol beklebter Pappkasten zur Abhaltung äusserer Wärmeeinflüsse gedeckt. Neben der Glasröhre ist eine Scala angebracht.

Das an die Glasröhre angeblasene Gefäss wird mit Wasser oder Alkohol oder einer Mischung beider mit Cochenillelösung so weit gefüllt, dass bei einer Neigung der Röhre von etwa 6 bis 7° gegen den Horizont die Flüssigkeit in derselben sich bis in die Nähe der Glaskugel erhebt.

Verbindet man die Fassungen an den Enden des Drahtes in der Glaskugel mittelst der an ihnen angebrachten Klemmschrauben mit der äusseren Belegung einer Batterie und irgend einer Leitung, die zu dem Auslader führt, und lässt letzteren mit der inneren Belegung der Batterie in
Verbindung treten, so erwärmt sich der Draht in der Glaskugel, er giebt
seine Wärme an die Luft derselben ab, und die Flüssigkeitssäule in der
Glasröhre sinkt bis zu einem bestimmten Scalentheil, der notirt wird.
Nachher steigt sie bei der Ableitung der Kugel wieder allmählich.

Nach jedem Versuch kann man durch Drehen des Glasstöpsels an der Kugel den Druck darin mit dem Atmosphärendruck ausgleichen.

Wir nehmen au, dass während des Versuchs die durch den erhitzten 425 Draht erwärmte Luft des Thermometers weder an seine Glashülle noch an die sonstige Umgebung Wärme abgegeben hat 1).

Es sei der Druck der Luft in Quecksilberhöhe beim Abschluss der Kugel gleich  $p_0$ , ihre Temperatur  $t_0$ , ihr Volumen darin, bezogen auf das Volumen eines Scalentheils der Röhre als Einheit gleich  $v_0$ , die Senkung der Flüssigkeit in der Röhre nach der Entladung  $\delta$ , das specifische Gewicht dieser Flüssigkeit gegen Quecksilber gleich n, die Neigung der Röhre gegen die verticale gleich  $\varphi$ . Ist dann das Volumen, der Druck und die Temperatur der Luft nach der Entladung  $v_1$ ,  $p_1$  und  $t_1$ , der Ausdehnungscoefficient der Luft  $\alpha$ , so ist:

$$p_1 v_1 = p_0 v_0 [1 + \alpha (t_1 - t_0)].$$

Da aber:

$$p_1 = p_0 + \delta n \cos \varphi$$
 und  $v_1 = v_0 + \delta$ 

ist, so folgt:

$$\delta^{2} n \cos \varphi + (p_{0} + n v_{0} \cos \varphi) \delta = \alpha p_{0} v_{0} (t_{1} - t_{0}).$$

Vernachlässigt man, da  $v_0$  einen sehr grossen Werth hat, das Glied mit  $\delta^2$ , so wird:

Unter obiger Voraussetzung ist also die Temperaturerhöhung der Luft im Thermometer dem Sinken der Flüssigkeitssäule im Rohre proportional.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) S. Riess, Pogg. Ann. 40, p. 335, 1837\*; 48, p. 49, 1838\*; Beibung-alektr. 1, p. 390\*.

Ist γ das Gewicht der einen Scalentheil der Röhre erfüllenden Luft i 0° und 760 mm Druck, so ist das Gewicht der Luft in der Kagel

$$g = \frac{v_0}{1 + \alpha t_0} \frac{p_0}{760} \gamma$$
.

Ist ferner die Temperatur des Drahtes unmittelbar nach der Entdung gleich T, sein Gewicht G, seine specifische Wärme s, ist die spefische Wärme der Luft gleich o und nimmt man an, dass der Draht ahrend des Versuches die ganze durch die Entladung in ihm erzeuge arme an die Luft des Thermometers abgegeben hat, so ist

$$G(T-t_1)s = g(t_1-t_0) \circ \text{oder } T-t_0 = \frac{g \circ + G s}{G s} (t_1-t_0)$$

Beim Einführen des Werthes für  $t_1 - t_0$  aus Gleichung 1) folgt die 1 Draht erzeugte Wärmemenge:

$$V = Gs(T - l_0) = Gs\frac{\delta}{\alpha} \left(\frac{1}{v_0} + \frac{n}{p_0}\cos\varphi\right) \left\{1 + \frac{v_0}{1 + \alpha t_0} \frac{p_0}{760} \frac{\gamma \sigma}{Gs}\right\}...3$$

Durch Differentiation von Gleichung 2) ist leicht zu ersehen, das is Luftthermometer um so empfindlicher ist, je kleiner das Volumen der ugel  $v_0$  im Verhältniss zu dem Volumen eines Scalentheils der Röbre ugel  $v_0$  im Verhältniss zu dem Volumen eines Scalentheils der Röbre Lindess darf die Kugel nicht allzu klein, die Röbre nicht allzu eig opnanen werden, da im ersten Falle die Abgabe der Wärme an de Isthalle, nu letzten die Reibung der Flüssigkeit in der Röbre zu bestehel, nu letzten die Reibung des specifischen Gewichts der Flüssigt war den dalls die Empfindlichkeit größer, ebenso mit Annäherung ist der eine die specifischen Wärme des Drahtes. Da ferner die in telle zugte Wildenberen Wärme des Drahtes. Da ferner die in telle zugte Wildenberen umgekehrt, seiner Länge direct proportion ist werden. Empfindlichkeit mit Abnahme der ersteren und Zeiter der letzte in Lis zu einem Maximum.

Liner Color of Berechnung dieser Verhältnisse stellt sich der Umnitentzelln, iss he den obigen Rechnungen zu Grunde liegenden Vorsetze zum eint streng richtig sind. Ist eine Entladung durch der
ent handen zwengen, so sinkt die Flüssigkeitssäule im Rohre ent
nie denn hands im bis zu dem tiefsten Punkt, von dem an sie ohne
ante die zu here teuberen Stellung zurückkehrt, ein Beweis, dass die
omeret isste nach aussen nicht erst von einem bestimmten Moment
in gen. Aussind in geben die Drähte ihre Wärme ebenfalls nicht sofort
eine Lant ab

Herze kemmt ein anderer erheblicher Einfluss, die Reibung der issigkeitsstade in dem geneigten Rohre des Thermometers, wodurch sich retativ langsamer vorwärts schiebt, als der Ausdehnung der Luft Kugel entspricht und so die Angaben stets zu niedrig ausfallen.

Dieser Eintluss muss sich namentlich bei dünnen Drähten zeigen, die ihre Wärme schnell an die Luft abgeben, wobei also auch letztere sich schnell durch Wärmeabgabe nach aussen abkühlt, so wie bei schwachen Erwarmungen der Drahte und der Luft. Ladet man z. B. zwei beliebige Flaschen, welche zur Batterie verbunden sind, und entladet sie dann vereint und nachher bei gleicher gemeinsamer Ladung einzeln durch das Luftthermometer, so ist die Erwärmung im ersten Falle grösser als die Summe der Erwärmungen im zweiten, während sie in beiden Fällen gleich sein sollte.

Ist nämlich die Elektricitätsmenge in jeder Flasche bei der gemeinsamen Ladung Q und  $Q_1$ , die Capacität derselben C und  $C_1$ , so ist Q  $C = Q_1$   $C_1$ . The Erwärmung des Drahtes im Luftthermometer bei der gemeinsamen Entladung sollte nach den apäter zu betrachtenden Gesetzen gleich  $(Q + Q_1)^2$   $(C + C_1) = Q^2$ ,  $(C + C_1)$   $C^2$  sein. Bei Entladung der einzelnen Flaschen ist die Summe der Erwärmungen gleich  $Q^2$   $C + Q_1^2$   $C_1$  oder ebenfalls gleich  $Q^2$   $(C + C_1)$   $C^2$ .

Ebenso ist die Erwärmung des Thermometers bei schwachen Ladungen der Batterie stets kleiner, als dem Quadrat der Elektricitätsmenge in ihr entspricht 1).

Aus allen diesen Gründen dürfte die Genauigkeit der Messungen mit dem Lufthermometer keine sehr grosse sein und eine sehr genaue Ausmessung der Dimensionen des Prahtes u. s. f. in demselben kaum die Fehlergrössen der Beobachtungen wesentlich vermindern.

Bei den über die Erwärmung des Schliessungskreises mittelst des 426 Lufthermometers angestellten Versuchen wurde von Riess eine Batterie von 2 bis 25 Flaschen von 1<sup>1</sup> 2 Quadratfuss Belegung angewendet, deren Ladung mittelst der mit der äusseren Belegung verbundenen Lane'schen Manssflasche gemessen wurde. Der Abstand der Kugeln der letzeren betrug 1 Lanie. Im Luftthermometer war ein 0,1 Linie dieker Platindraht.

Bej dieser Methode gehen nicht nur die in der Batterie beiderseits gebundenen gleich großen Elektricitätsmengen durch das Luftthermometer, sondern auch die frei auf der inneren Belegung und dem mit ihr vorbundenen Conductor augehäuften Elektricitäten?).

Um den hieraus erwachsenden Fehler möglichet klein zu machen, benutzt man zweckmassig Batterien von nicht zu kleiner Oberfläche 3).

<sup>1)</sup> Siehe auch Knochenhauer, Wien. Ber. 39, p. 701, 1880°, [2] 43, p. 27°, [2] 44 p. 25°, 1881°, agi, auch Schweitoff, Pogg Ann. 135, p. 42°, 1868°, — 2) Riens, Pogg Ann. 40 p. 43°, 1×37°, — 5) Man kann auch mach Schwedoff (Pogg Ann 135, p. 41× 1×58°) nach der Ladung der Batterie, wiber die aussere Beleging tirch ihr Latthern wird, die letzter entfernen, dann die aussere Beleging tirch ihr Latthern wieder zur Erde abzeiten unt die Enthalung durch verbindung der inneren Beleging nat der Erde howerkstelligen. — Die in Folce der Enchennatzianen Beleging nat der Erde howerkstelligen. — Die in Folce der Enchennatzianen wahrend der Ladung und des in der Flasche nach der Enthalung verbinden im Ruckstan les entstehenden Fehler sind schwer zu vermerlen. Schweidoff schlägt dechalb vor, um die

Riess erhielt im Wesentlichen die folgenden Resultate, welche in ess nur so lange gelten, als bei relativ schwachen Entladungen mechaische Veränderungen, Verbiegungen, Zerreissungen der Drähte in chliessungskreise ausgeschlossen sind, die Arbeit der elektrischen Entdung also allein in Wärmeproduction besteht. Die Art der Elektricität, it welcher die Batterie geladen ist, ist gleichgültig.

Durch verschiedene Versuchsreihen hat sich ergeben, dass die Teneraturerhöhung &, welche in dem Drahte im Luftthermometer erzeugt ird, wenn die der Batterie zugeführte Elektricitätsmenge q, ihre Oberiche s ist und in ihren Schliessungkreis ausser dem Draht im Luftthermeter noch Drähte von verschiedenem Stoff, verschiedener Länge ind verschiedenem Querschnitt d eingeschaltet werden:

$$\vartheta = const \frac{q^3}{s} \cdot \frac{1}{a + b \sum \left(\frac{l \beta}{d}\right)},$$

o a und b Constante,  $\beta$  eine dritte von dem Stoff jedes einzelnen Drabs abhängige Constante ist.

Wir führen zum Beleg beispielsweise nur die folgenden Versachteihen an:

1) Der Schliessungsbogen bleibt unverändert, nur q und s werder prändert, also  $\theta = const \ q^2/s$  (für die Berechnung ist const = 0.53)

·	1			}	1 1	l.	:	5		5
"/	hos Y	9	\$-	ð her.	\$ beob.	ber.	9 beob.	ð ber.	e beob.	ber
_	1.	1 %	_	_	_	_	_	_		-
	4	+	3	2,8	2	2	1,5	1,0	~	_
4	, -		4,5	4,7	3,2	3,5	3,0	2,8	2,6	2,3
	1	F	7,0	7,3	5,2	5,5	4,5	4,4	3,8	3,7
4	1 +	1 - 1	9,7	10,6	7,8	7,9	6,5	6,3	5,5	5,1
7			15	14,4	11,0	10,8	8,8	8,3	7,8	7,2
8			17,5	18,8	14,1	14,1	11,3	11,3	9,3	9,4
J	-			_	17,8	17,8	14,3	14,3	11,7	11,9
10			_	_	_	_	16,7	17,6	14,3	14,7

rkliete, be, over bestimmten Funkenzahl Q der mit der äuseeren Belegunt ihr Battern verlich unen Massafasche in der Entladung sich ausgleichendet skirt itatsmengen zu bestimmen, nachdem die Batterie etwa innen positiv geleinst, ihre innere Belegung mit dem negativen Conductor zu verbinden met zwiel negative Elektricität zuzuführen, bis sie völlig unelektrisch ist, und

#### Bestimmungen von P. Riess.

*=	1	0	1	5	30		
q	ð beob	S ber.	3 beob.	9 ber.	9 heab.	S ber.	
10 20	8,5	8,8	5,0 25,0	5,8 23,5	3,0	3,5	

2) In den Schliessungabogen wurden verschiedene Längen I von Kupferdrähten von 0,29 Linien Dicke eingefügt. Hierzu war der Kupfer-Braht in einem Rahmen zwischen zwoi 5 Fuss von einander entfernten horizontalen gefirnissten Glasröhren in weiten Windungen aufgowunden. Als Mittel aus je mehreren Versuchen ergab sich:

$$l$$
 $=$ 
 0
 9,6
 49,0
 98,4
 147,7
 246,4

  $\theta$  beob.
  $=$ 
 0,78
 0,69
 0,48
 0,34
 0,27
 0,21

  $\theta$  ber.
  $=$ 
 0,78
 0,693
 0,476
 0,342
 0,267
 0,186

Die Werthe & sind für q2 s = 1 berechnet.

Die Constanten eind a=1, b=0.013, d=1, const=0.78

8) Bei verschieden langen Drühten von verschiedenen Radien Q war:

ı	= 0	144	144	100,4	144	84	17
0	= -	0,116	0,0765	0,0583	0,05	0,0396	0,0325
8	boob = 1,35	1,23	1.11	1,06	0,91	0,92	1,08
8	ber. = 1.35	1.233	1.108	1.069	0.893	0,915	1,181

Bei der Berechnung sind die Werthe auf den Worth q7 s = 1 berogen und a = 1, b = 888.10<sup>-8</sup>, const = 1,35 genetzt \*).

4) Drahte von gleicher Länge und gleich grossem, aber verschieden restaltetem Querschnitt wirken cet. par. gleich 3).

Werden Drahte von gleichen Dimensionen aber verschiedenem Stoff 428 n die Schliessung eingefügt, so vermindert sich die Erwärmung des Plaindrabtes im Luftthermometer verschieden. Man kann dann berechnen, reiches die Lango eines Platindrahtes von der Dicke des Drahtes im Luftthermometer sein mussto, um die gleiche Vorminderung der Erwär-

lie Zahl der Funken Q, der Maassflasche zu zählen. Die Elektrichtstemenge in ter Flasche soll dann zwischen Q und Q<sub>1</sub> hegen, welche Differenz, entsprechend der Ruckstandsbildung, mit der Dicke des kolsters wüchst. Indese ist diese Methode wenig genau, da die Schlagweite der negativen Funken bei der Ladung und der positiven bei der Entladung verschieden ist.

1) Riese, Pogg. Ann. 40, p. 342, 1837°; Reibungselektricität 1, p. 998.—
1) Riese, Pogg. Ann. 43, p. 65, 1838°, Reibungselektr. 1, p. 402°.—
5) Riese, Beibungselektr. 2, p. 104°.

mung im Luftthermometer zu bewirken. So ergeben sich die folge napecifischen Verzögerungswerthe"  $\beta$  der verschiedenen Metalle. De ben sind die mit einer Constanten multiplicirten Werthe  $1/\beta$  und durch galvanische Bestimmungen gefundenen specifischen Leitungsver gen L der Stoffe nach Matthiessen beigefügt.

	β	const 1/\$	L
Silber	0,1043	100	100
Kupfer	0,1552	66,7	72,1 bis 77,4
Gold	0.1746	59,0	55,2
Messing	2	18,61	21,7
Eisen	В	12	14,4
Platin		10,4	10,5
Zinn		10	11,4
Nickel		_	_
Blei		7,0	7,7

Die specifischen der specifischen Lei erthe und die umgekehrten Wetimmen also mit einander überei

Theile der Leitung bei unverändertem Schliessungskreis untersicht dem Schliessungskreis der Batterie wird an einer Stelle das Lufthem in ter mit einem Platindraht A, an einer anderen Stelle ein and Dieck Beingeschaltet und die Erwärmung des Drahtes A bestin Man beingt nun den Draht B in das Lufthermometer, A an die S von B, labet darauf die Batterie in gleicher Weise wie vorher, und stimmt wiederum durch die Temperaturerhöhung & die in dem Dreckungte Warmemenge W. Dann findet man, dass

$$W=b\,\frac{l\,\beta}{d},$$

d. h. dem Widerstand des Drahtes proportional ist.

Die Temperaturerhöhung (nach Riess das "Erwärmungsvernög des Drahtes ist aber, wenn seine specifische Wärme 6 ist

$$T = b \frac{l\beta}{d} \cdot \frac{1}{ld.\sigma} = b \frac{\beta}{d^{2}.\sigma}.$$

Ber verschiedenen Schliessungen ist also die Wärme im Drahte

$$W = const \; \frac{q^2}{s} \; b \; \frac{l\beta}{d} \cdot \frac{1}{a + b \sum \left(\frac{l\beta}{d}\right)}.$$



#### Wärme bei Batterieentladungen.

369

ie zeigen u. a. folgende Versuche von Riess:

) Im Luftthermometer und ausserhalb waren verschiedene Längen  $l_1$  von gleichem Platindraht eingefügt, so dass bei verschiedenen hen  $l_1+l_2$  constant blieb. Die Erwärmung  $\theta$  für  $q^3/s=1$  erch als Mittel aus Versuchen bei verschiedener Flaschenzahl und g der Batterie:

I	123,7	96,7	67,7	42
W	1,32	1,00	0,74	0,46

Hatten die Platindrähte A und B innerhalb und ausserhalb des ermometers verschiedene Länge l und verschiedenen Radius r, und erst A in das Luftthermometer eingeführt, so konnte man aus der Entladung erzeugten Wärmemenge die unter gleichen Bedingunrvorgerufene Temperaturerhöhung  $\partial$  berechnen, wenn B mit A verwürde, und die Berechnung mit der Beobachtung vergleichen. So n sich die Temperaturerhöhungen  $\partial$ :

4	В	A	В	4	В
,2" ,0396" 1,2684 <sup>0</sup>	105,4 0,0805 0,0141 ber. (0,0158)	59,7 0,036 0,3975	100,4 0,058 0,0592 ber. (0,0593)	<b>42,2</b> 0,033 1,3196	85,8 0,0396 0,1588 ber. (0,155)

us Versuchen mit Drähten von verschiedenem Metall, welche durch e Loch gezogen waren, aber doch etwas verschiedene Dicken , fanden sich die folgenden in ihnen in gleichen Längen und bei m Querschnitt erzeugten Wärmemengen W, denen wir nochmals ch Einschaltung neben einem Lufthermometer bestimmten Verngswerthe oder specifischen Widerstände  $\beta$  beifügen, wenn die : W und  $\beta$  für Platin gleich Eins gesetzt werden:

W	ę		W	β
0,1043	0,1220	Fe	0,8789	0,9148
0,1552	0,1447	Pt	L	
0,1746	0,1847	Sn	1,053	0,8917
0,4047		Ni	1,180	1,182
0,5602	0,5616	Pb	1,503	1,455
0,8535	_	Neusilber	1,752	_

Bezeichnet man hiernach den Verzogerungswerth der in de Schliessung eingeschalteten Drahte mit  $r=t\, d$  d, so lasst sich die Warnemenge, welche in jedem einzelnen Draht vom Verzogerungswerthe  $r_*$  er zeugt wird, durch die Formel

$$\vartheta = const \; \frac{q^2}{s} \; \frac{r_n}{\sum(r)}$$

darstellen, wo  $\Sigma(r)$  die Summe der Verzogerungswerthe aller Drababezeichnet.

Werden verschieden dicke Glasplatten zu Franklin'schen Takegeformt, so ist die Erwarmung im Luftthermometer nach Schwedelt
bei den dickeren grösser. Bei zwei gleich grossen kreisformig belegter
Hartgummicondensatoren von gleicher Oberfläche, deren Dicken sich wie
2,85 mm 1,55 mm = 1,84 verhielten, ergaben sich die Erwärmungen ger
eher Drahtlangen für eine relativ schwache Ladung wie 2,3 1,3 - 1,77 bi
die Schlagweiten 6,4 und 2,3 betrugen, so waren die in den Funken er
zeugten Warmen ebenfalls im Verhältniss von (6,4 2,3)<sup>3</sup> = 1,77 (s. w. z.
Die im Schliesungskreise erzeugten Warmemengen sind also den Dicke
der isolirenden Schicht direct proportional.

Ber Hartgummicondensatoren ist die Erwärmung mehr als doppe so gross als bei solchen von Glas; ehen dasselbe gilt für die in den hat ken erzeugte Wärmemenge.

431 Ist der Eutladengsbogen an einer Stelle in zwei Parallelzweige viden Widerständen r<sub>1</sub> und r<sub>2</sub> vesp. den Leitungsfahigkeiten λ<sub>1</sub> und λ<sub>2</sub> spalten, so therit sich nach den Gesetzen der Stromverzweigung eine Fattricitätsmenge q, welche von der Hauptleitung aus in beide Zweige übergeht, in der Weise, dass in denseiben die Elektricitätsmengen q r<sub>2</sub> (r<sub>1</sub> · r und q r<sub>1</sub> · (r<sub>1</sub> + r<sub>2</sub>) fliessen.

Enthalt die Hauptleitung ein Luftthermometer, dessen Draht de Widerstand  $r_n$  hat, so ist, die im Luftthermometer bei der Entladung einem  $r_1 r_2$  ( $r_1 + r_2$ ) ist, die im Luftthermometer bei der Entladung eine Warme

$$W = \cos \frac{q^3}{s} \frac{r_n}{1 + b \frac{r_1 r_1}{r_1 + r_1}} = \cos \frac{q^3}{s} \frac{r_n}{1 + \frac{1}{c\lambda_1} + c\lambda_1}.$$

we b=1 c wie früher eine Constante ist und  $1 r_1 = \lambda_1$ ,  $1 r_2 = 1$  gesetzt ist. Analoge Formeln erhalt man bei mehreren Parallelzweit

132 Auch diese Beziehung ist innerhalb gewisser Grenzen von P Rie nachgewiesen worden. Die äussere Belegung der Batterie wurde d

<sup>1)</sup> Schwedoff, Pogg. Ann 135 p 435, 1868\*



#### Verzweigte Leitungen.

10 Zoll langen, <sup>5</sup>/<sub>8</sub> Linie dicken Kupferdraht mit dem Luftthermoverbunden, in welchem sich ein Platindraht von 63 Linien Länge 0,03879 Linie Halbmesser befand. Durch einen gleichen Kupferstand das Thermometer mit dem einen Zuleiter des Henley's Ausladers in Verbindung, dessen anderer Zuleiter durch den Entigsapparat mit der inneren Belegung verbunden werden konnte. ie Messingstäbe des Ausladers wurden zwei parallele messingene balken von 5" 10" Länge geschraubt, durch deren Enden je <sup>3</sup>/<sub>4</sub> Lidicke Messingdrähte gingen, an welche an den einander zugekehrten n Kegelklemmen zur Einschaltung von Drähten angebracht waren. Zuerst wurden die Arme des Ausladers ohne diese Ausätze durch udrähte von verschiedener Länge verbunden und aus der Erwärmung unfthermometers die Constante constra der Formel, d. h. der Wider-

(Verzögerungswerth der Hauptleitung) bestimmt. Dann wurden in 1er Weise einzeln die Verzögerungswerthe der in die Ansätze einraubten Zweigdrähte ermittelt und nun nach Einschaltung mehrelerselben die Erwärmung in der Hauptschliessung gemessen. So e z. B. gefunden für  $q^2/s = 1$ , wenn  $constr_n = 1,232$  ist:

I. 
$$c\lambda_1 = 1,919$$
;  $c\lambda_2 = 8,219$  Wgef. = 1,030 ber. 1,031 II.  $c\lambda_1 = 1,919$ ;  $c\lambda_2 = 0,456$  Wgef. = 0,874 ber. 0,867 II.  $c\lambda_1 = 1,919$ ;  $c\lambda_2 = 1,244$  Wgef. = 0,946 ber. 0,936 . V.  $c\lambda_1 = 0,456$ ;  $c\lambda_2 = 0,728$ ;  $c\lambda_3 = 0,573$  Wgef. 0,784 ber. 0,785 u. s. f.

Befindet sich das Lufthermometer, dessen Draht den Widerstand  $r_n$  in dem einen der beiden Zweige, s. B. dem ersten, und wird dafür einem Drahte gleicher Widerstand aus diesem Zweige ausgeschaltet, aber ein entsprechender in die Hauptleitung eingefügt, so ist die ne, welche in ihm in dem Drahte des Lufthermometers erzeugt wird:

$$_{n}=const\,\frac{q^{2}}{s}\left(\frac{r_{2}}{r_{1}+r_{2}}\right)^{2}\frac{r_{n}}{1+b\,\frac{r_{1}\,r_{2}}{r_{1}+r_{2}}}=W\left(\frac{\lambda_{1}}{\lambda_{1}+\lambda_{2}}\right)^{2}\cdot$$

Eine analoge Formel gilt für mehrere Verzweigungen. So ergab sich z. B.

$$c_1 = 0.728$$
  $c_2 = 0.456$   $c_3 = 0.573$   $c_{11} = 0.138$  (ber. 0.135)  
 $c_{11} = 1.919$   $c_{12} = 0.456$  . . . .  $c_{13} = 0.53$  (ber. 0.566)  
 $c_{11} = 1.919$   $c_{12} = 1.919$  . . . .  $c_{13} = 0.247$  (ber. 0.244)  
 $c_{11} = 1.919$   $c_{12} = 0.796$  . . . .  $c_{13} = 0.41$  (ber. 0.450)

Indess gelten diese Resultate nur in sehr engen Grenzen für relaurze Schliessungen, bei denen nicht verschiedene Theile der Leinahe an einander liegen, wie s. B. bei Spiralen, welche in die Leieingeschaltet sind, wo dann Inductionswirkungen die Verhältnisse ändig abändern. Wir werden diese Verhältnisse deshalb in dem el Induction ausführlicher behandeln. Ausser in dem eigentlichen Schliessungsbogen werden bei der Kasladung noch Warmemengen resp. Arbeitsleistungen gehefert in den Belegungen und dem Dielectricum der Batterie, in dem Funken des Auladers, in den zur Erde führenden Leitungen und der Erde selbst, wem die aussere Belegung mit letzterer verbunden ist und von ihr aus and der Schliessungsbogen zur inneren Belegung geführt wird.

Wir können dann alle Körper durch einen Draht ersetzt denkein welchem durch die Entladung gerade jene Wärmemengen unt Hizwahme der in Warmemengen ausgedruckten sonstigen Arbeitsleistungt

in der Schliessung erzeugt würden.

Galten für diesen Theil der Leitung dieselben Gezetze wie für Junderen Schliessungsbogen, so ware die gesammte in der Schliessus erzeugte Wärme resp. die in Wärmeenheiten ausgedrückte Arbeit

$$W_s = const. \frac{q^2}{s}$$

Die ganze Arbeitsleistung ist also von der Natur des Schliessazze kreises unabhangig 1).

434 Die Entladungsgesetze folgen unmittelbar aus der mechaniste. Wärmetheorie. Ist die Capacität der geladenen Flache des teenzulators C, während die andere Flache abgeleitet ist, die in ihr aufgihauft Elektricitätsmenge Q und das Potential in derselben V, so ist VC - Calso nach Thl. I. §. 152 die zur Ladung derselben erforderliche Arbeitesp, die in der Ladung angehäufte potentielle Energie:

$$A = \begin{smallmatrix} 1 \end{smallmatrix}, V , Q = \begin{smallmatrix} 1 \end{smallmatrix}, \frac{Q^2}{C} = \begin{smallmatrix} 1 \end{smallmatrix}, V^2 C.$$

Let der Accumulator aus zwei parallelen leitenden Platten von le Obersteine S gehildet, welche durch eine Schicht eines Dielektrieums ist der Dicke e und der Dielektricitätsconstaute D von einander getren sind, und kann man annehmen, dass die Vertheilung der Elektricität ist verschiedener Grosse von S in gleicher Weise stattlindet, so ist die tap eität  $C = SD / 4\pi c$  (§. 26), also auch die angelisuste potentielle Energie

$$A = \frac{2\pi e}{SD} Q^2 = 1, \frac{SD}{\pi e} V^2.$$

Wird der Accumulator entladen und setzt sich die potentiel Energie in der Leitung in Warme um, so muss die gesammte erzenz Warme gleich A. 10 sein, wo w das mechanische Warmeäquivalent & Arbeitseinheit ist.

<sup>1)</sup> Vorsselmann de Heer, Pogg Ann. 48, p. 208, 1838\* (talkh.ch of far den eigentlichen Schlieseungsbogen) auch Khoochenhauer, Poga til 62, p. 184, 1844\* 64 p. 80, 1841\* (auch für verzweigte Strome), dann Heichholtz, Erhalting der Kraft, 1847\*





Diese Wärmemenge ist also dem Quadrat der Elektricitätsmenge 435 En Accumulator direct, seiner Oberfläche umgekehrt, seiner Dieke direct and seiner Dielektricitätsconstante umgekehrt proportional und von der Natur des Schliessungekreises unabhängig.

Wird der Accumulator durch Zusammenfügung von n gleichen Leydener Flaschen zu einer Batterie hergestellt, so kann man annehmen, lass die oben erwähnten Bedingungen annähernd erfüllt sind und die "Capacität der Zahl der Flaschen proportional ist. Dann ist die erzeugte

Warmemenge proportional Q2 n.

Ein Unterschied zwischen den experimentellen Resultaten und der Berechnung ergiebt sich daraus, dass nach der Entladung der Condensatoren ein Rückstand von Ladung in ihnen verbleibt, welcher sich erst nach längerer Verbindung der Belegungen ausgleicht. Die Arbeitsleistung und Wärmeerzeugung im Schliessungskreise entspricht demnach nur dem Verlust an potentieller Energie in dem Condensator bei der Ausgleichung der wirklich entladenen Elektricitätsmengen (Thl. II, §. 113).

Nach den oben erwähnten Formeln kann man die durch die Ent- 436 ladung einer Batterie erzeugte Wärme (zunächst abgesehen vom Rückstand) in absolutem Maass berechnen 1).

Wir nehmen an, die Vertheilung der Elektricität auf der Belegung der Batterie sei gleichförmig und behalten die Bezeichnungen des §. 435 bei. Besteht die Batterie aus n Flaschen von dem Durchmesser a, die bis auf die Höhe b mit Stanniol belegt sind, so ist  $S = \pi a b$ , also C = nabD/4e, und die potentielle Energie, wenn das Potential V in absoluten elektrostatischen Einheiten gemessen ist,

$$A = \frac{V^* nabD}{8e}.$$

In absolutem Masss (m, gr, sec.) ausgedrückt ist ein Meterkilogramm gleich 1000.g Einheiten, wo g die Beschleunigung der Schwerkraft. Wird E durch diesen Werth dividirt, so erhält man die auf die Ladung der Batterie verwendete Arbeit gleich:

$$W = \frac{V^2 nabD}{8e} \cdot \frac{1}{1000 \ g}$$

und bei Division durch das mechanische Wärmeäquivalent die bei volletändiger Entladung der Batterie erzeugte Wärme

$$(W) = \frac{V^{i} n a b D}{8 e} \frac{1}{4168800}.$$

Ist z. B. D = 1.8, d = 2 mm, a = 12, b = 40 mm, ist, wie es durch eine gute Elektrisirmaschine geschehen kann, die Batterie auf ein Potential gleich 30 elektrostatischen Einheiten geladen, so

<sup>1)</sup> Blavier, J. de Phys. [4], p. 161, 1875\*.

$$W = 0.497 \text{ Meterkilogramm}, (W) = 0.001207 \text{ Cal.}$$

Eine Batterio von zehn Flaschen dieser Art bedarf also zur Labusg einer Arbeit von etwa 5 Meterkilogramm, die Entladung konnte in einer Drahte von großen Widerstand eine Wärme entwickeln, die 1 gr Wasse um 12,07°, 1 gr Eisen um 106° erhitzt. Ein 0,2 mm dicker, 1 m lange Eisendraht von 0,25 gr Gewicht wurde auf 414°, ein Draht von 0,27 n Lange auf 4500° erhitzt, letzterer also gerade schmelzen.

Wird die innere Belegung einer Batterie von n Flaschen von der Capacitat Cn mit der Elektricitätsmenge Q geladen, die änssen Erlegung abgeleitet und nun die innere mit der einer zweiten Battere und mit Flaschen von der Capacität Cm durch einen Draht verbunden, wir rend auch die aussere Belegung dieser letzteren abgeleitet ist. wie nach Thl. 1, §. 155 die in dem Verbindungsdraht ausgegebene Erweitigleich:

$$E = \frac{1}{3} Q^2 \frac{m C_m}{n C_n (n C_n + m C_m)} \dots \dots$$

Schaltet man also in den Verbindungsdraht ein Lufthermometer ein, so muss die in demselben erzeugte Wärme W dem gleichen Wertz-proportional sein, und wenn der Widerstand des Verbindungsdrahtes k der des Drahtes im Lufthermometer r ist, auch die Temperaturerhobung des letzteren gleich

sein.

Diese Beziehung wird durch die Versuche von Riess!) bestängt bei denen die Flaschen der geladenen Batterie 2,6 Quadratfuss, die de zweiten Batterie 1,5 Quadratfuss Oberfläche hatten und die Elektricitate menge in ersterer durch die Maassflasche gemessen war. So war

	Q	a best.	ν ber.		Q	9 bech.	o ber.
n 5 { n 5 { n 5 { n 5 } n 5 { n 5 }	12 14 16 10 12 14 6 8	7 9 12 8,5 11,4 15,3 6,6 11,7	6,8 9,2 12 8,2 11.8 10,1 6,6 11,7 16,3	po 3 { m 1 { em 3 }	13 12 12 14 16	9,5 13,3 19,4 9,3 12,3 15,3	1 7 1 7 1 7 2 7 2 7 2 8 7 2 8 6

<sup>1)</sup> Riess, Abh. d. Berl. Akad. 1850°, Reibungselektr. 2, p. 170 u. f.

Die Berechnung geschah nach der der obigen entsprechenden Formel

$$\theta = \frac{0.619 \, q^2 m}{n \left( n + 0.577 \, m \right)}.$$

Mit Zunahme des Gesammtwiderstandes des inneren und änsseren 438 Vorbindungsbogens der inneren und änsseren Batteriebelegungen zusammen nimmt die Erwärmung entsprechend der Formel 2 ab. nur seltwacht ein in den inneren Bogen eingefügter Widerstand die Wärmerzeugung weniger, als wenn er in den äusseren Bogen eingeschaltet wird, wohl in Folge der Ableitung der äusseren Belegungen zur Erde.

Riess bezeichnet diese Art der Entladung mit dem Namen der Entladung im dauernd unterbrochenen Schliessungshogen.

Wird an Stelle der zweiten Batterie nur ein einfacher aus zwei 439 Metallplatten von 81" Durchmesser und einer dazwischengelegten Guttaperchaplatte von 3 bis 4" Ducke gebildeter Condensator verwendet, so ist der Werth in Cm zu klein, als dass die Erwärmung des Schliessungsbogens zu beobachten wäre.

Wird die zur Erde abgeleitete Belegung des Condensators immer weiter entfernt, so wird seine Capacität C<sub>m</sub> immer kleiner, ebenso, wenn wis vorher, die äussere Belegung der Batterie abgeleitet, die vorher mit derselben verbundene Belegung des Condensators aber isolirt gelassen und nun die andere Belegung des letzteren mit der inneren Belegung der Batterie verbunden wird. Dann sind die Erwärmungen im Verbindungsdraht ebenfalls viel kleiner. Diese Warmemengen nehmen auch ab, wenn statt eines Condensators deren mehrere in den Schliessungskreis der geladenen Batterie bei der Entladung eingeschaltet werden, in die in denselben erzeugte Energie großer ist, als bei einem Condensator.

Ladet man die inneren Belegungen der zwei oben erwahnten. 410 anssen abgeleiteten Batterien mit den Elektricitatsmengen  $Q_1$  und  $Q_2$ , so ist die gesammte potentielle Energie  $\frac{1}{2}, Q_1^2$  is  $C_n + Q_2^2$  is  $C_m$ . Werden die inneren Belegungen mit einander verbunden, so beiht nur noch die potentielle Energie  $\frac{1}{2}(Q_1 - Q_2)^2$  (is  $C_n + m C_m$ ) ubrig und der Verinst ist

$$\Delta = \frac{(Q_1 \cdot m \cdot C_m + Q_2 \cdot n \cdot C_n)^2}{m \cdot n \cdot C_m \cdot C_n (n \cdot C_n + m \cdot C_m)}.$$
Int  $Q_1 - Q_1 \cdot C_n - C_m$ , so wird
$$\Delta = \frac{Q^2 (m + n)}{m \cdot n \cdot C_m}.$$

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>j Dove Pagg, Ann 72, p 447, 1847, hatte 2e Fiaschen zu <sup>21</sup> - <sup>1</sup> - <sup>1</sup> se Batterien vereint und eine derselben obense wie t bis 4 der an.

441 Werden mehrere Batterien cascadenfürmig verhunden, die legung der ersten mit der Elektricitätsmenge Q beladen, die legung der letzten abgeleitet, so ist Thl. I, §. 156 die in dem S bogen geleistete, event. in Warme umgesetzte Arbeit:

$$W = \frac{1}{r} \cdot \frac{Q^r}{C} \cdot \Sigma \cdot \frac{1}{n},$$

wo n die Zahl der Plaschen jeder Batterie, C die Capacitat zelnen Flasche ist. Bei der Verbindung von nur zwei Batden Flaschenzahlen ni und ni findet dieses von ('lausint rechnete Resultat in den Versuchen von Kiess') eine vollststätigung.

Die Erwärmung & eines in den Schliessungskreis eingest mometers betrug, wenn die Ladung der inneren Belegung Batterie constant war

π	n <sub>y</sub>	*	Ler 3
1	1	23,9	24.8
L	2	18,7	18,6
1	3	17,1	18,5
1	4	183	15,5

Die Berechnung geschah nach der Formel  $W=12,4(1~n_1)$ Dasselbe Resultat orgiebt sich auch bei Messung der Erwädem beide Batterien verbindenden Bogen.

412 Verbindet man m (1 bis 1) Batterien von stefs gleich vie chen Flaschen, so folgt aus der Formel, dass die Erwärmungen Anzahl der verbundenen Batterien proportional ist, ein Resulches Dove<sup>2</sup>) bei Einschaltung des Luftbermometers in doder anderen Verbindungsdraht schon früher experimentell hatte. Würde man alle Batterien, welche einzeln die Ladur

peben einauler zu einer I bis 4 mal größeren Batterie verl unden Mitte der Masselasche mit gleichen Quantitaten entgegengesetzter i gesäden. Er verhand die kuiseren Belegungen durch einen das I meter enthälterien Draht und sotann die insense durch den Aus Warneentwickelung im Lufthermaneter drackte er durch die  $= Q^2 \sqrt{nan}$  aus, wo  $\pm Q$  die blektrientatenangen, in und a iff Grossen der Oberdichen der verbandenen Batterieb sind. — Die Formel im Text ist zuerst von Clausius (Th! I. S. 155) gegeben

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Riess, Pogg. Ann. 80 p. 316, 1852°; 91, p. 355, 1854°, Reib. 2, p. 187° — <sup>2</sup>) Dove, Pogg. Ann. 72, p. 406, 1847°.

Belegungen, neben einander verbinden, so wurde sieh die gleiche armemenge in dem Schliessungsbogen derselben bei der Entladung geben.

Bei den bisherigen Betrachtungen wird vorausgesetzt, dass die Elekpitatzunengen, welche die auf einzulen folgenden inneren resp. äusseh Bolegungen laden, bei den einzelnen cascadenartig verbundenen
tterren gleich sind, also z. B. die Batterien aus Kugelcondensatoren
zu Zwischenleitung bestehen. Bleibt ein Theil freier Elektricität je auf
dem Zwischenleiter, so dass ihr meht eine gleich grosse entgegengesetzte
genübersteht, so sind die Ladungen der auf einander folgenden Battem immer schwächer. Sind dieselben alse gleich gestaltet, so nehmen
nach einer geometrischen Reihe ab. Die Verhaltnisse werden hierreh nur unbedentend abgeändert.

Legt man ) zwei einseitig belegte Glasplatten mit den freien Flä- 413 en auf einander, verbindet die untere unter Einschaltung einer Massache mit der Erde und ladet die obere mit einer durch die Massache bestimmten Elektricitätsmenge Q, so erhilt man, wenn man durch en Commutator die Massallasche mit einem Lufthermometer vertauscht die obere Belegung mit der Erde verbindet, durch die dabei erfolde Entladung der unteren Belegung eine bestimmte Erwärmung W Lufthermometers.

Ertheilt man darauf dem Condensator in gleicher Weise die gleiche Bung, hebt die obere Platte his auf eine grosse Entfernung von der Pron ab, leitet sie zur Erde ab, legt zie wieder auf die untere und bindet jetzt erst die Belegung der oberen Platte mit der Erde, so Alt man in dem Luftthermometer, durch welches die Elektricität der beren Platte zur Erde entweicht, die gleiche Erwarmung W, wie in ersten Verzuch.

Der Grund hiervon ist, dass auf den unbelegten Flächen der Glasten Elektricitätsmengen angehauft sind, welche denen ihrer Belegung entgegengesetzt sind (s. d. Cap. Dielektricität), so dass die Platten wissermassen eine Cascadenbatterie bilden. Wird die obere Platte Rohoben, und ihre Belegung abgeleitet, so stellt sich auf derselben arch die Influenz der Elektricität auf der unteren freien Fläche die alung der Belegung alsbald wieder her und beim Auflegen der Platte af die untere ist Alles nahezu wieder in dem früheren Zustand.

Wird jede der beiden Platten für sich nach der Ladung mit der abelegten Seite auf eine durch ein Luftthermometer mit der Erde verandene Metallplatte gelegt, die obere Belegung wie vorher geladen und bgeleitet, so erhalt man im Luftthermometer die halbe Warmemonge

<sup>4)</sup> Schwedoff, Pogg. Ann. 137, p. 586, 1889\*. — 2) Riess, Monatsber, der pl. Akad. 1853, p. 607\*, Pogg. Ann. 91, p. 355, 1854\*, Abhandi, I, p. 225\*.

(2,2 Scalentheile), wie mit beiden zusammen (4.9 Scalentheile), was eberfalls den Gesetzen der Cascadenbatterie entspricht.

Wird eine Batterie A, Fig. 108, durch eine Leitung entladen, welche nus zwei Parallelzweigen b und e besteht, von denen der eine ein beteiten.

Fig. 1e8.

thermometer enthalt und durch einen Condersator D, eine zweite Batterie, unterbrochen ut der andere eine geschlossene Drahtleitung in die ebenfalls event. ein Luftthermometer einge schaltet werden kann, bildet, so theilt sich er Strom; ein Theil entladet sich durch letztern Zweig, ein anderer ladet den Condensater, der sich dann wiederum durch den unnutertrechnen Zweig, ausgleicht. In dem den Condensater

enthaltenden Zweige treten also nach einander zwei entgegengester Ströme, der Ladungsstrom desselben und der Entladungsstrom, auf. Zegleich aber können durch Inductionswirkungen Extraströme in bede-Zweigen entsteben, welche die Erscheinungen wesentlich complicaten

Im Ganzen muss dabei doch die in allen Theilen der Leitung zugte Wärmemenge der Energie der Ladung der Batterie entsprecht Indess sind die Verhältnisse zu complicirt, als dass man die Ersermungen an den einzelnen Stellen direct durch eine einfache Forwiedergeben könnte. Die von Riess erhaltenen Einzelresultate sind Erwertlichen die folgenden:

Im Condensatorzweig nimmt bei Vermehrung des Widerstades parallelen Zweiges b die Erwärmung ab, wenn z. B. letzterer aus lieber draht statt aus Kupferdraht gebildet wird. Wächst die Zahl der to densatorslaschen, so steigt erst die Erwärmung und nimmt dann wede ab. Wachst die Zahl der Batterieslaschen in demselhen Verhaltens. Wie der Condensatorslaschen, so bleibt nicht mehr, wie ohne Nickschliessung, die Erwärmung für die Einheit der Ladung constant, wermehr nimmt sie mit wachsonder Zahl Z der Flaschen ab.

im ununterbrochenen Zweige ist bei Hinzusügung des Conict satorkreises bei grossem Widerstand des letzteren die Erwärmung to Auwendung einer oder weniger Condensatorsaschen größer, bei schreren kleiner, als ohne Condensatorzweig. Mit abnehmendem Widerstandes letzteren tritt die Umkehrung erst bei einer grossen Flaschensahl in Condensators ein; ebenso bei Vermehrung der Zahl der Batteriellaster wobei zuletzt die Erwärmung bei Veränderung der Zahl der Confessatorslaschen constant wird. Bei Verminderung des Widerstandes der Hauptzweiges erscheint die Umkehrung sehon bei einer geringeren Zahlengstorslaschen.

Im vollen, unverzweigten Theil der Leitung nimmt mit se nehmender Zahl der Condensatorslaschen die Erwärmung erst ab, der wieder zu, sogar über die Erwarmung ohne Condensatorzweig hann wachsender Verlängerung des Drahtes im unterbrochenen Zweig imt die Erwärmung erst ab, dann bis zum früheren Werth zu.

Wie §. 433 erwähnt ist, entsprechen die gesammten Arbeitsleistunbei der Entladung der Batterie der in ihr aufgehauften Energie,
d also noch andere Arbeit im Schliessungskreise geleistet, als nur
trucerzeugung, so gelten die früheren für letztere aufgestellten Gese nicht mehr, sie ist kleiner, als darnach zu erwarten wäre!). Werin den Schliessungsbogen Funkenstrecken eingeschaltet, in denen
ich den Entladungsstrom metallische Theile der Elektroden forthirt und erhitzt werden, oder sind in denselben zwischen Metallgeln oder Spitzen Papierblätter oder Glimmerblätter eingefügt, die
Funken durchbrochen werden, so muss entsprechend die Erwarmung
übrigen Schliessungsbogens abnehmen.

Schaltete z. B. Riess') zwischen zwei parallele Messingscheiben 10,4 Linien Durchmesser oder zwei Kugeln von 5,7 und 4,4 Linien rehmesser oder zwei Spitzen, die je im Abstand von 0,2 Linien von einter standen, in den Schliessungskreis die folgenden Körper ein, so waren Erwärmungen im Luftthermometer darin bei gleicher Ladung der

ı		Scheiben	Kugeln	Spitzen
ľ	R	 15,8 bis 16,0	15,4	15,1
١	Kartenblatt	 11,6 bis 11,7	12,0	11,6
	ei Blatter, dazwischen		9,3	_
ı	ei Kartenblätter	 8,5 bis 7,4	8,8	10,4
ı	nimerblatt	 7.4 bis 6.2	4.5 bis 4.9	3.2 bis 6.3

Wird hierbei der Glimmer nicht direct zwischen den aufhegenden allen der Elektroden, z. B. zwei Spitzen, durchbohrt, so ist die Erermung im Schliessungskreis um so geringer, einen um so längeren ag der Funken auf der Glimmerflache zurücklegt.

Bei verschiedenen Abstanden der Scheiben und Kugeln in der Luft

dert sich die Erwarmung nicht wesentlich.

Das letztere Resultat ist schon von Suow Harris ') gefunden, als in den Schliessungsbogen zwei in einem Recipienten einander gegenterstehende Kugeln einschaltete. Auch die Verdunnung, ebenso die wärmung der Luft auf 150° hatte keinen wesontlichen Einfluss. Die theit in der Funkenbahn selbst muss also gering sein. Uebrigens rfte dabei auch der in der Batterie nach der Entladung zurückbleibende, nach der längeren oder kürzeren Funkenstrocke grössere oder kleinere tekstand zu berucksichtigen sein.

<sup>1)</sup> Vergi Clausius Pogg Ann 86, p 347°, 1852; Warmetheoric 2, p. 110°, — Rives, Pogg Ann 43, p. 82, 1848°, Reibungselektr. 1, p. 437 u. f.°. — Snow Harria Phil. Trans. 1834, p. 228°.

Steigert man die Elektricitätsmengen Q oder vermindert entspreched die Oberfläche S der Batterie, resp. verkürzt den Schliessungsbogen genagend, so kann sich die Temperatur der vom Entladungsstrom dansflossenon Deahte bis zum Glüben steigern. Wird gleichzeitig unt der Drahten ein Luftthermometer mit einem so dicken Draht eingeschaltet. dass derselbe pur geringe Temperaturerhöhungen erleidet, so kann man die in demselben erzeugte Warmemenge mit den Bedingungen der Giehens vergleichen. Dabei ergab sich nach Riess 1), da meh das blatphanomen stets bei gleicher Tomperaturerhöhung zeigen muss, dass au Gluben desselben Drabtes unabhängig von den Einzelbedingungen der Entladung stets, auch bei verschieden langen Drähten, eintritt, wenn das Luftthermometer gleiche Warmemengen anzeigt, ebeuse, dass die E gleich starkem Glüben verschieden dieker Drähte erforderlichen Ladin gen einer Batterie dem Quadrat ihrer Querschuitte proportional sie Um Drabte von gleicher Dieke, aber verschiedenem Stoff zum Glubes a bringen, sind cet. par. Ladungen erforderlich, welche sich verhalten für

Eisen Neusilber Platin Palladium Messing Silber Kupfer wie 0,816 0,950 1 1,07 2,59 4,98 5.95

Erglühten die Metalle alle bei gleicher Temperatur, so musten im Lufithermometer beobachteten Wärmemengen bei dem Erglühen auselben den specifischen Leitungsfähigkeiten der Drähte und ihren specifischen Wärmen proportional sein.

447 Diese Daten haben indess nur eine sehr beschränkte Richtigkeit, da schon weit unter der Glühtemperatur die Drähte durch den Butere strom mechanische Veranderungen erfahren, für welche eine bestuszt. Arbeit verbraucht wird, so dass die Wärmeerzengung selbst deshalb nur tiv geringer ist.

Mit zunehmender Steigerung der Ladung erhebt sich zuerst nametlich über dunnen Drahten eine graue Dampfwolke von Metalitheilchen der
von ihrer Oberflache abgerissen sind, während sie selbst erschuttert wie
den. Zuweilen erscheinen auch an den Kleinmen an ihren Enden Ferke
namentlich bei schlechtleitenden harten Drahten von Platin. Palialen
Neusilber, weniger helle an solchen von Silber. Messing, gar naan Kupferdrähten. Indess sind diese Erscheinungen ziemlich varialBei weiterer Steigerung der entladenen Elektricitatsmengen zeigen as
Drahte, wenn sie nicht straff gespannt sind, nach Riess erst auf
dann mit wachsender Entladung immer mehr stumpfwinklige Einbergri
gen von etwa 110 Grad. Sind die Drahte gespannt, so entstehen von
kleine Einbuchtungen oder die Drahte gespannt. Durch diese Einbuch

<sup>1)</sup> Riess, Pogg. Ann. 65, p. 461, 1865. Re.bungselektr. 2, p. 115. at Abh. I, p. 104. — 2) Riess, l. c. — 3) Solche Verkutzungen (aber meb 5. Einbiogungen) sind schon von Natrue u. van Marum, auch E. Becgett

gen erscheinen die Drahte nach der Entladung kürzer, nuch wenn einerseits besestigt, undererseits durch ein Gewicht belastet sind, se nur scheinbare Verkürzung eines Eisendrahtes, einer Klaviersaite, es Platindrahtes kann wohl 1/24 bis 1/11 seiner Länge betragen und windet bei der Geradrichtung derselben sast vollständig 1).

Rress sicht diese Einbiegungsstellen als "Intermittenzstellen" an, denen die zuerst durch den Draht hindurchgehende continuirliche Ladung discontinuirlich wird. Diese Intermittenzstellen sollen sich gesteigerter Dichtigkeit der Ladung vermehren.

Bei noch stärkeren Elektricitätsmengen q beginnt dann der Praht zu 418 hen (z. B. q = 9), or glubt darauf roth (q = 10) and weiss (q = 11) L zerreiset in der Mitte (9 - 12) oder in mehrere Stacke oder wird lig in einzelne Partikelehen zersplittert, welche, falls der Draht aus einem unbaren Metalle besteht, an der Luft zu Oxyd verbrennen, sonst aber, 2. B. in schr verdünnter Luft, metallisch bleiben 2). Legt man daher en solchen Draht in etwa 3 bis 4 mm Entfernung über einen Papieren und zerstaubt ihn durch einen starken Schlag, so erscheint das Pa-- unter demselben mit der Farbe des Oxyds gefarbt 1) und zwar oft mit ratreifen, die den Zerreissungsstellen des Drahtes entsprechen. Halt 🖿 die Luft ab, indem man den Draht zwischen zwei durch ein Gewicht mmengepressten l'apierbogen zersprengt, so sind die Färbungen die Metalle, namentlich bei Kupfer und Cadmium 1). - Belegt man Giasplatte mit Goldblatt (indem man sie auf letzteres druckt), legt das Goldblatt eine zweite Glasplatte, presst alles zusammen, z. B. Th Kautschukbander, und hiest den Schlag der Batterie durch das Ablatt hindurchgehen, welches dazu auf beiden Seiten über die Glasten hervorragt, so wird es zerstäubt und die Glasplatten wervergoldet 3). - Legt man auf das Goldblatt auf der unteren Glaste eine Zeichnung mit durchlocherten oder eingeschnittenen Contouren. leekt sie mit einem Papier und presst zusammen, so verzeichnet beim Schgang der Entladung durch das Goldblatt das zerstänbte Gold das ld der Zeichnung auf dem Papier 6).

Umgiebt man einen Draht mit einer Glasröhre und untersucht die nzelnen Sprengstücke nach einer Entladung, so erscheinen sie bei reichtiger Regelung der Elektricitätsmengen nicht geschmolzen, sonzu scharf zugespitzt, und der Länge nach aus dem Draht herauszissen. Bei noch mehr gesteigerten Entladungen schmelzen die Split-

m. de Chin. et de Phys. 71, p. 44, 1×39° beobschtet, indem irrthümlich auf m.d.i.,e der Dicke gesenbben worden

The Riess. Athandi 1 p. 183°; Berl. Monateber. 1838 p. 557°. 2) Guy.

Moranga, Ann de Chan. 69, p. 281, 183°, Gills Ann. 32, p. 52°. —

yan Marum. Basel mibing einer Elektrisirnasel im 1 F. ris., p. 28° —

Riess. Reibergeselektr. 2, p. 38°. — 5 Franklin, Gedanken und Mathaseingen, Plalabelphia 1748, in Sammit Werken, deutsch p. 188 — 6) Basel, J. de Phys. 6, p. 20°, Beibl. 1, p. 184, 1877°.

ter, längere Stücke des Drahtes sind an den Enden zu Kugele geschmolzen. Zerreissen die Drähte durch den Strom in einzelne Ibede so herühren sich dieseiben im Moment der Trennung nur an sehr klause Stellen, welche schon in Folge ihres geringen Querschnitts leicht durch des Strom sehr stark orhitzt werden und schmolzen. — So kann es kommen dass die zum Zersplittern der Drahte erforderlichen Elektricitätsmergen q nicht sehr viel grosser sind, als diejenigen, durch welche sie im Gluben gerathen. Glüht z. B. ein Draht durch die Elektricitätsmenge s. so zersplittert er schon durch die Menge 12. Um die Temperatur in bestimmen, bei der ein Draht zerspreugt wird, schaltete Riess 1) in den Schliessungskreis ein Luftthermometer ein, brachte in dasselbe einen Platindraht von verschiedener Länge 1 und berechnete die Temperaturerhohung T, welche er jedesmal durch die Einheit der Ladung ernelt So ergab sich z. B.

l =	141,6"	91,86	48,75	34,75
T beob	0,270° C.	0,338	0,449	0,195
T ber	0,269	0,342	0,446	0,495

Diese Drahtfängen wurden durch den Strom der angewandten lieterie noch nicht geschmolzen.

Wurde der Draht auf 15" verkürzt, so wurde er durch eine in not Flaschen aufgehanfte Elektricitätsmenge 38 oder eine Monge 42 in fau Flaschen vollstandig geschmolzen. Aus obigen Daten wurde sich Auf wenn der Draht durch den Strom allein erwarmt worden ware, inseine Temperatur nur zu 211,8 resp. 2079 ergeben. Bei anderen ber suchen wurde diese Temperatur zu 239,6 bis 245,2 Grad gefunden

Die mechanische Arbeit bei dem Zorsprengen der Drahte belarauch in dem übrigen Schliessungsbogen eine Verminderung der Wirme erzeugung. Schaltet man daher in denselben ein Luftthermometer unt einen dunnen Draht (z. B. einen Platindraht von 10" Lange und 0,000 Radius) ein, so nimmt mit gesteigerter Elektricitätsmenge q und verändete Flaschenzahl zuerst die Erwärmung im Luftthermometer entsprechezt der Formel aq² s zu; dann aber, wenn der Draht wärmer wird und 11 Folge dessen schlechter leitet, namentlich aber, wenn er mechanist verändert wird, nimmt diese Erwärmung im Vorhaltniss zu q² s ab. 22 dass für a ein kleinerer Werth zu setzen ist, zerreisst der Draht, r wächst a wieder. So war z. B. nach Riess (l. c.) (z = 4):

q = 5	a = 1,21		q =	9	a = 0	1,82	Draht glasso
6	1,00	_		ΙĐ		1,79	ebenso
7	1,04	Einbiegung		11		1,75	weissgluberd
8	0,87	ebenso		12		0,93	Zerrissen

<sup>1)</sup> Riess, Pogg Ann. 65, p. 481, 1845"; Reibungselektr. 2, p. 30".

Da die mechanische Wirkung namentlich bei dünneren Drahten und aten von schlochter leitenden Stoffen auftritt, so ist bei diesen die ninderung der Erwärmung besonders bemerkbar!).

 Thermische und mechanische Wirkungen des galvanischen Stromes,

Erwärmung und mechanische Veränderung der homogenen Theile des Schliesaungskreises.

### a. Metallische Leiter.

Auch der galvanische Strom erwärmt die Körper, welche er durchst, und zwar sowohl die festen wie die flüssigen Körper. Am best in

Itese Erscheinung an den Leitern zu beobachten, welche durch den
im nicht zersetzt werden, also an den festen metallischen Körpern und
Quecksilber. Verbindet man z. B. einen Platindraht von etwa 0,2

Imeter Dicke und 200 M.llimeter Länge mit den Polen einer aus
rove'schen Elementen bestehenden Saule, so gerath er in das lebzeste Glüben, welches sich bei Anwendung noch stäckerer Ströme

21 bis zur Schmelzung steigert.

Indess auch für sehr schwache Ströme lässt sich die erwärmende enschaft nachweisen, wenn man dieselben z. B. durch die Metallspirale 38 Breguet'schen Metallthermometers leitet, oder auch den vom om durchflossenen Draht in einem Luftthermometer ansspannt oder mit einem Thermoelement von Wismuth und Antimon beruhrt, wels mit einem empfindlichen Galvanometer verbunden ist.

Legt man an verschiedene Stellen eines vom Strom durchflossenen ahtes das Thermoelement in ganz gleicher Weise an, so ergiebt sich, is der Draht mit Ausnahme der Enden, wo er an anderen litern befestigt ist, in seiner ganzen Länge gleichmässig irch den galvanischen Strom erwärmt wird.

Schaltet man in den Kreis desselben Stromes hinter einander verdieden de ke Drähte von gleichem Metall, so werden die dünneren trotz
r größeren Abkahlung, in Folge ihrer gegen ihre Masse verhältnissaug großeren Oberfläche, doch stärker erhitzt und gerathen beiehter
Gluben. Bringt man gleich dieke Drähte verschiedener Metalle, z. B.
atin und Gold oder Geld und Silber. Platin und Eisen, Zink und Silr zugleich hinter einander in den Stromkreis und steigert allmählich

<sup>5)</sup> Rices, L.c., p. 526, auch Abh. 1, p. 114"; Berl, Monatsber, 1856, p. 241".

die Intensitat des Stromes, so ergluht der zuerst genannte Draht obt verbreunt zuerst, wenn der Versuch im lufterfüllten Raum angesteht wird und der Draht aus einem leicht oxydirbaren Metall (z. B. Eisen Zunbesteht. Diese Gluh- und Schmelzversuche sind in großem Massetzbron Children!) mit einem Wollaston'schen Trogapparat von 21 kelen ausgetührt, in denen die Zinkplatten 32 Quadratfuss, die Kupferplitten die doppelte Oberfläche hatten. Durch diese Säule wurde z. B. m. 81.2 Fuss langer und 0,11 Zoll dieker Platindraht bis zum Rothglatze erhitzt.

Nach Davy?) werden gleich lange und dicke Drähte von verschedenem Metall in folgender Reihenfolge durch denselben Strom starker erhitzt, Silber, Kupfer, Blei, Gold, Zink, Zinn, Platin, Palladium, Lozz-

Hiernach werden also wiederum diejenigen Drahte stärker erwaut welche dem galvanischen Strom einen grösseren Widerstand darbiste

452 Die genaueren Gesetze der Abhängigkeit dieser Erwärmung von on Intensitat der angewandten Ströme und der Natur der Drahte sind 21- erst richtig von Joule erkannt worden.).

Joule') wand einen Draht spiralformig um eine Glasröhre, führte das eine Ende desselben durch die Glasröhre hindurch und senkte deganze Vorrichtung in ein Gefüss voll Wasser, in welches ein Quecksaber thermometer tauchte. Die Enden des Drahtes wurden in den Kreis des Stromes einer Saule eingefügt, welcher zugleich ein Galvanometer schielt. Wegen der geringen Leitungsfähigkeit des den Draht umgebeha Wassers konnte man annehmen, dass der Strom ihn allein durchfloss abbei Beobachtung des Ansteigens des Quecksilbers im Thermometer is in ihm in einer gegebenen Zeit entwickelte und dem Wasser mitgeth Wärmemenge bestimmen. Bei späteren Versuchen war hierbei, um baussere Abkühlung zu vermindern, das Gefüss mit einem concentracter Gefäss von Weissblech umgeben.

Joule untersuchte so Drähte von Kupfer und Eisen von verscheidener Dicke. Ebenso bestimmte er die Erwarmung eines in einer gebeinen Glassöhre befindlichen Quecksilberfadens unter Anwendung in Stromen von verschiedener Intensität. Er fand dabei folgendes in til

Die in den Leitungsdrähten in gleichen Zeiten dur b galvauische Ströme entwickelten Wärmemengen sind der Quadrat der Intensität der Strome und dem Leitungswißer stand der Drähte direct proportional.

<sup>1)</sup> Children, Phil. Trans. 1815, 2, p. 363°, Gilb. Ann. 52, p. 65°2) Davy, Phil Trans. 1, p. 7, 1824°, Gilb. Ann. 71, p. 2°0°, — 5, Frahrencht inchings Annahmen in Betreff deser Gratze, Ohin, Kastners An. E. p. 1, 1825°, Fechner, Lehrb p. 37, 1828°, De la Rive, Ann. te test de Phys. 42, p. 193–1836°, Peltier, Ann. de Chin et de Phys. 63, p. 60°, Virsselmann de Hear, Pogg. Ann. 46, p. 549, 1840° u. A. — 6) Jours Phil. Mag. 19, p. 260, 1841°.

Bezeichnet i die Intensität des galvanischen Stromes, R. I, d. r den tungswiderstand, die Lange, den Querschnitt und den specifischen berstand des Drahtes, W die durch den Strom im Draht in der Zeitheit entwickelte Warmemenge, so ist

$$W = const i^3 R = const i^2 lr d$$
.

Die durch Ströme von gleicher Intensität in Drähten entwickelte eine ist also ihrer Länge und ihrem specifischen Widerstand durct, 5m Querschnitt umgekehrt proportional.

Joule hat bei seinen Versuchen die Abkuhlung seines Apparates 453 ch die umgebende Luft nicht völlig vermieden. Es ist daher wertht, dass sein tiesetz durch die späteren genaueren Versuche von E. Becterol. Long und Botto bestätigt worden ist.

E. Becquerell) wand die Drahte spiralförmig um eine aus einem ustab gebogene Spirale, welche in einem aus sehr dünnem Kupferblech formten Wurfel von 21 rem Kante befestigt war. Der Wurfel stand I sehr dunnen Stutzen und war mit Wasser gefüllt, dessen Temperatur sch ein Thermometer gemessen wurde. Durch zwei, in dünne Glastien eingelegte Drahte communicirten die Enden der Drähte im Würfel iden Leitungsdrahten einer galvanischen Saule, deren Strom zugleich zeh ein Voltameter geleitet wurde.

Die im Draht entwickelte Warine theilte sieh dem Wasser im Würfel 3, und derselbe nahm sehr hald eine constante hohere Temperatur an, welcher er durch Abgabe nach aussen ebenso viel Warme verlor, wie ihm zeh die galvanische Erwarmung des Drahtes mitgetheilt wurde. Der zust durch die Abgabe nach aussen konnte berechnet werden, indem in die Zeit beobachtete, in welcher der Wurfel nach dem Oeffnen des pines sich um eine bestimmte Anzahl Grade abkühlte.

Ber Anwendung zweier Platinspiralen von 0,85 und 0,44 m Länge 1 0,1 und 0,23 mm Dicke, sowie einer Spirale von Kupferdraht von 36 m Lange und 0,45 mm Dicke fand sich das Joule'sche Gesetz kommen bestatigt, indem z. B. die während der Zeit der Entwickez von 1 ccm Knallgas im Voltameter in den Drahten erzeugten Wärmeagen die folgenden waren.

	ı	Beob.	Ber.
Dunner Platendraht		3,143	3,143
Dicker Platendraht .		0,1866	0,177
Kupferdraht		0,0340	0,0387

<sup>3)</sup> R. Becquerel, Archives 3, p. 181, 1845; Ann. de Chim. et de Phys. 9, p. 21, 1843°.

Hieraus lässt sich berechnen, dass durch einen Strom, welcher i einer gegebenen Zeit einen Cubikeentimeter Knallgas entwickelt, in & selben Zeit in einem Platindraht von 1 m Lange und 1 mm Durchusse eine Warmemenge erzeugt wird, welche 0,019092 g Wasser um P.C.P. erwärmen vermag.

154 Lenz<sup>1</sup>) bediente sich eines besonderen Calorimeters. Fan Peler glas, Fig. 109, war in umgekehrter Lage mittelst seines eingeset fonen, doppelt durchbohrten Glasstöpsels B auf einem Brett bei stat



In die Durenbohrungen waren zwei der Platindrähte eingesetzt, un die iazer halb des Glases die Enden des auf ide Erwarmung zu untersuchenden, speciformig aufgewundenen Drahtes verüftelst angeschraubter kegelförmiger Platinaisatze augeklemmt waren. Ausseins waren die Platindrahte mit den Keutschrauben 3 verbanden, zu welchen in Leitungsdrahte einer galvanischen sie durtten, deren Strom durch ein gerduirtes Galvanometer gemessen ware bein zugleich in den Stromkreis einer schalteter Rheostat diente dazu, die letensität während der Dauer des Versetze

constant zu erhalten. Das Pulverglas war mit Alkohol gefüllt, Widerstand dessolben ist so bedeutend, dass man annehmen kann, die der Strom sich nur durch den Draht im Apparate fortpflanzt und sonst nur dussen erwärmt. Die in den Stopsel des Glases eingekitteten lieber drähte waren so diek, dass ihre Erwarmung durch den Strom vermer lussigt werden konnte. Bei bestandigem Bewegen des Apparates wir tend des Hindurchleitens des Stromes theilte sich die im Draht erze de Warme dem umgebenden Alkohol und dem in demselben befinders Thermometer f mit.

Vor dem Versuch wurde der Apparat einige Grade unter die les peratur der umgebenden Luft abgekuhlt, und der Strom as lange bedurch geleitet, bis er sich ebenso viel über die Temperatur der Luft er wärmt hatte. Hierdurch componsirte sich nahezu die in der ersten lieft der Dauer des Versuches von aussen dem Apparat mitgetheilte Warme der in der zweiten Halfte ausgestrahlten Wärme. Die Zeiten f. in der Apparat bei verschieden starken Strömen und verschiedenen frankt um gleichviel, z. B. je um 16 R., erwarmt wurde, waren den in gleiche Zeiten entwickelten Warmemengen Wungekehrt propertional. Die ausgesten entwickelten Warmemengen Wungekehrt propertional.

<sup>1)</sup> Leve, Pogg Ann 61, p 18, 1844"



# Bestätigung durch Lenz.

387

h dem Joule'schen Gesetz die Wärmemenge W dem Leitungswidernd R des Drahtes und dem Quadrat der Intensität i des Stromes protional, so müssen die Zeiten t bei verschiedenen Verhältnissen der
suche der Gleichung entsprechen:

$$ti^2R = const.$$

Diese Beziehung wird durch die in folgender Tabelle zusammengelten Resultate der Versuche von Lenz bestätigt:

	i	R	ŧ	t i R = const
Neusilber I	. 10,10	85,15	1,350	484,0
,	. 15,35	35,20	0,571	460,5
97 * * * * *	. 15,35	36,67	0,529	445,2
	. 20,85	35,39	0,300	461,6
Neusilber II	. 15,35	22,09	0,917	464,9
y	20,85	22,05	0,480	461,1
, , ,	. 20,85	22,62	0,457	451,4
,	. 26,71	22,18	0,288	455,7
Neusilber III	. 28,71	16,76	0,384	459,2
Platin	. 20,85	18,97	0,558	458,7
,	. 26,71	19,24	0,324	444,7
Eisen	. 33,08	9,37	0,437	448,0
Kupfer	. 26,71	5,22	1,299	484,2
	. 33,08	5,22	0,836	477,4
n	. 40,12	5,23	0,576	484,8
	. 40,12	5,88	0,542	469,2
	1			I

Als Einheit der Stromintensität ist ein Strom angenommen, welcher einer Stunde 41,16 ccm Knallgas bei 0°R; und 760 mm Barometerud entwickelt; als Einheit des Leitungswiderstandes gilt der eines pferdrahtes von 6,358 Fuss Länge und 0,0336 engl. Zoll Durchmesser 15°R.

Annähernd folgt hieraus nach Lenz, dass ein Strom von der som definirten Einheit der Intensität in dem Kupferdraht vom Widernd Eins in 5,75 (soll heissen 57,5) Secunden eine Wärmemenge entskelt, die 1g Wasser um 1°R. erwärmt.

455 Botto<sup>4</sup>) befestigte die beiden Enden eines 60 cm langen und 0,3 mx dieken Platindrahtes p., Fig. 110, an zwei durch einen Kork gesteckte



dicken Messingstaben a und b. ein dritter gleichte. durch den Kork gehender langerer Messingstali i hielt die Mitte des Drahtes, so dass seine benie Halften parallel neben einander gespannt waren ist ganze Vorrichtung war in eine in einem Eiscaler meter befindliche Glasröhre eingesetzt. Die Pole com Saule von etwa 12 Grove'schen Elementen wunter entweder mit a und b, so dass der Strom durch of ganze Lange des Drabtes, oder mit a und coder! und c, dass er nur durch die Halfte desselben, out mit a und b cincreeits und mit c andererseits verbic den, dass der Strom durch die beiden Halften des Drahtes in gleicher Richtung neben einander fins Die Widerstände verhielten sich hierbei wie 4 2 1 Die Intensität des Stromes wurde durch ein Voltameter gemessen. - Die in gleichen Zeiten geschmolie Eismenge entsprach dem Quadrat der im Voltande entwickelten Gasmenge und dem jedesmaligen Wasstande des Platindralites.

456 Ein sehr bequemes Instrument zur Prüfung des Joule sehn Gesetzes ist von Poggendorff?) angegeben. Ein Fläschehen von 52 ns Hohe und 33 mm Weite wird am Boden durchbohrt. In die Durchebrung werden mittelst eines Kautschukstöpsels zwei 2 mm dicke Startahte eingesetzt, die an ihren oberen Enden von Löchelchen durchbohr sind, in welche der zu untersuchende Draht vermittelst Schranbeumstern eingeklemmt wird. Auf den Hals der Fläsche ist ein Kork gestüder eine 1 mm weite, horizontal umgebogene Glascohre tragt. Der gana Apparat wird mit Alkohol gefüllt. Leitet man einen galvanischen Stad durch die Silberdiabte zum Draht in der Fläsche, so ist das Anstein der Alkohols im Rohr während einer bestimmten Zeit der im Draht zu wiekelten Warmemenge proportional.

Bequemer verwendet man ein Pulverglas mit weiter Oeffnung, sobb durch einen Kautschukstöpsel geschlossen wird, in den die Silboraran und die Glaszöhre eingesetzt werden.

457 Die Witrmeentwickelung in einem Drahte ist bei gleicher Steintensität von der elektromotorischen Kraft der den Strom erregens-Kette völlig unabhangig. Fügt man in den Schliessungskreu ente Grove'schen oder eines Daniell'schen Elementes einen dunnen b

Botto, Arch'v de l'Électr. 5, 1845°. - 2) Poggendorff, Pogg A 73, p. 368, 1848°.

a, der in einem Luft- oder Weingeistthermometer ausgespannt ist, und acht durch Einfügung von Widerständen die Intensität in beiden Stroæskreisen gleich, so wird auch in dem Draht im Thermometer in gleihen Zeiten eine gleiche Wärmemenge entwickelt 1).

Eine genauere Betrachtung der Lenz'schen Resultate ergiebt, dass 458 si stärkeren Stromintensitäten das Product ti2R meist ein wenig kleiwr wird, also die in der Zeiteinheit erzeugte Wärme gegen die aus der • tale'schen Formel berechneten Werthe ein wenig zu gross ausfällt. ese Unregelmässigkeit rührt davon her, dass die Drähte bei stärkerer wärmung dem galvanischen Strom einen grösseren Widerstand darbieund deshalb bei der gleichen Intensität des sie durchfliessenden Stromes Fire erhitzt werden als vorher. Dies ist von Romney Robinson\*) Ch ausgedehnte Verauchsreihen bestätigt. Er füllte den Lenz'schen Parat mit Wasser, liese jedoch die Drahte nicht unmittelbar mit dem->en in Berührung kommen, sondern trennte sie davon durch eine über gestülpte, mit Luft gefüllte Glocke. Die Wärmeabgabe der Drähte hierdurch geringer, sie nehmen eine höhere Temperatur an, ja wersogar weissglühend, und die von Lenz beobachteten Abweichungen Joule'schen Gesetz treten noch stärker hervor. Wurde die über Drähte gestülpte Glocke statt mit Luft, mit Wasser gefüllt, und wur-Ströme von der gleichen Intensität angewandt wie vorher, so waren Abweichungen geringer, da eich die Drühte weniger erwärmten und ihre Leitungswiderstände weniger änderten.

Während die in den Drähten erzeugte Wärmemenge dem Joule'en Gesetze folgt, ist die Temperaturerhöhung derselben nicht r dem Werthe i? R direct, sondern auch noch ihrer specifischen Wärme gekehrt proportional, und hängt ausserdem von der Wärmeabgabe der Thte nach aussen ab.

Man hat versucht, die Erwärmung eines Drahtes durch einen galva- 459 ischen Strom zur Messung seiner Intensität zu verwenden. Diese Mebode bietet vor den übrigen Messmethoden den Vortheil dar, dass man arch sie auch die mittlere Intensität von Strömen, welche in schneller ufeinanderfolge ihre Richtung ändern, bestimmen kann.

Zuerst hat A. de la Rive<sup>3</sup>) die Ströme durch die Spirale eines Brenet'echen Metallthermometers geleitet und die Aenderung des Standes ss mit derselben verbundenen Zeigers beobachtet. Indess stellen sich er den Messungen grosse Schwierigkeiten entgegen, da man nicht anhmen darf, dass die Spirale in allen Theilen gleich stark erwärmt grd. Der Strom theilt sich nach dem Verhältniss der Leitungsfähig-

<sup>3)</sup> Poggendorff, Pogg. Ann. 73, p. 337, 1848\* und noch einmal Baoult, mpt. rend. 73, p. 949, 1871\*. — 3) Robinson, Trans. Irish. Acad. 22 [1], 5, 1849\*. — 3) A. de la Bive, Traité 2, p. 181\*; Recherches sur l'électricité itaique 3, p. 140, 1836\*; Pogg. Ann. 40, p. 855\*.

keiten zwischen den verschiedenen Metallen, aus denen die Spirale testeht, und erwärmt dieselben verschieden stark. Wenn sieh nun zud bei ihrer unmittelbaren Berührung die Temperaturdifferenzen zum Isausgleichen, so geschieht dies doch nie vollständig, da der Strom sets von Neuem in den verschiedenen Metallen ungleiche Wärmemengen er zeugt.

Viel praktischer würde zu diesem Zwecke das Luftthermometer zu verwenden sein, wenn man au die den Braht in der Glaskngel halteden Fassungen beiderseits Drahtklemmen befestigt, welche die Leiturgedrähte des Stromes aufnehmen. Ebenso liesse sich der von Poggendar (§. 456) angegebene Apparat hierzu verwenden?).

460 Auf anderem Wege hat Hankel's) diesen Zweck zu erreichen un sucht. Er befestigt in der Axe einex in eine Papphulle eingesehlessen



Glasrohres einen Draht ab. Fig 111 mit seinem unteren Ende in eust Klemme, welche durch eine Schmer gehoben und gesenkt werden kann =" seinem oberen an dem einen Ende -acum die Axe d leicht beweglichen Wasbalkens. Der Wagebalken tragt useinem Eude o ein Gegengewicht ? und einen Spiegel s, in welchem mudurch ein Fernrohr mit Faderkrot das Spiegelbald einer vertical autz. st. 1 ten Scala beebachtet. Leitet min metelet der Klemme a und der oben in Draht befestigten Klemme b onen Seien durch den Draht, so andert sich dat a seine Ausdehnung die Neigung 14 Spiegels. Aus der dadurch bewirkt? Verschiebung des Spregethildes 1\* Scala lasst sich unmittelbar die Am defining des Drahtes und die lote sität des Stromes berechnen.

Besser als diese Apparate, 1s denen die Warmeverluste stets av schwer zu berechnen sind, eignet al

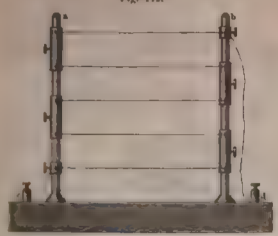
zu der Messung der Intensität alternirender Ströme her gehorner besicht das Elektrodynamometer oder die elektrodynamische Wage (1810-Thl. III).

<sup>1)</sup> Vergl auch Poggendorff, Pogg. Ann 52 p. 324, 1841° -- 7 leabhinhcher Apparat, das Thermerheometer, 184 von Jamen beschreben Conn. 67, p. 35, 1868°; vergl auch G. Burckhardt, Cail Rept. 6, p. 41870°. -- 3) Hankel, Pogg. Ann. 75, p. 206, 1848°.

Steigert man die Intensität der ga'vannschen Ströme, so gerathen. 461 schon erwähnt, die von ihnen durchflossenen Drähte ins Gluben.

Um das Glüben verschiedener Drahte durch denselben Strom zu igen, kann man sie zwischen Messingklemmen, welche auf zwei verticale, f einem Brett befestigte Glasstabe a und b, Fig. 112, aufgekittet sind,





ater einander aufspannen und durch die Klemmschrauben e und d den rom einer Säule von einigen Bunsen'schen Elementen unter Emschaling eines Rheostats hindurchleiten. Steigert man allmählich die Stromsirke durch Ausschaltung einer Drahtlange am Rheostat, so sieht man erst die dunneren und schlechter leitenden Drähte, Platin und Eisen zithen, dann die dickeren, besser leitenden. Die Drahte gluben hauptschlich in der Mitte, da die Klemmen die sin ihren Enden erzengte Warme im grossten Theil ableiten. Bei sehr kurzen Drahten kunn sich diese eleitung bis auf ihre Mitte erstrecken, so dass man dann zur Erzeugung schliebens sehr starke Strome arwenden muss.

Die Gesetze des Glubens sind sehr schwierig auf emfache Principien 462 ruckzuführen, da sieh mit der dabei erfolgenden bedeutenden Tempesturerhobang sowihl der specifische Wuderstand und die specifische teine, als auch die Warmealigabe der Drahte nach aussen au die Luft d durch Strahlung in noch unbekannten Verhaltussen andern.

Ennge Versuche hiernber sind von J. Muller!) angestellt worden, som er die Drahte zwischen den Metallklemmen bb des Apparates, Fig. 113 f. S.), ausspeinnte, wahrend die Klemmen au, welche sich auf denselvertiealen Metallstaben verschoben, wie bb, mit den Polen der Saule

<sup>1)</sup> J. Muller, Fortschrate der Physik, p. 384, 1849.

verbunden waren. Der Apparst wurde zugleich mit einer Tangenter hussole in den Kreis eines Stromes eingeschaltet. Der Grad des tilühens der Brahte wurde mit blossem Auge geschatzt. — Muller tand folgen:



Resultate.

- 1) I in verschieden laue und gleich dicke Drahte der selben Metalls auf gleiche Stardes Gluhens zu bringen, sie Strome von gleicher Interatat erforderlich.
- 2) Um Drahte von set schiedener Dieke auf gleiche Grad des Glubens zu beigez muss die Stromintensitst der Durchmesser der Drahte ur nähernd proportional wachen
- 3) Die zu gleich starker Glühen von Drahten von 122 Dicke von verschiedenem Metall erforderlichen relatit 2 Stromintensitäten sind

	Platindraht	Escendealit	Kuş fet İrale
For schwaches Gluben	165	121	-
Rothgluhen	172	135	411
Weissgluhen	290	-	-

463 Genauere quantitative Untersuchungen über dieselben Erwheitselben gen hat Zöllner 1 angestellt.

Je zwei verschieden dicke Platindrähte a und b. Fig. 111, war in in einer innen weise angestrichenen Holzkapsel C nahe bei einander u horizontaler Richtung ausgespannt. Sie waren auf der einen Site a einer Metallklemme d befestigt, auf der anderen durch zwei von eina. Er isolirte Quecksübernapfehen e und f geleitet und ausserhalb durch M is is federn oder Gewichte gespannt erhalten. Die horizontale Lage der Institut wesentlich, da sich bei verticaler Lage ihre oberen Theile beim Ducksleiten des galvanischen Stromes in Folge des von den tiefer hegen bestellen aufsteigenden warmen Luftstromes stärker erhitzen und lethallet ergluben.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Zollner, Baseler Verhandlungen [3] 2, p. 311, 1859\*

Der Strom einer Bunsen'schen Säule wurde zuerst durch einen aus agen Kupferdrahten gebildeten Rheostaten, von denen man durch Ver-

Fig. 114,



nieben der Klemmangen beliebige Läugen in den Stromkreis bringen unte, sodann für die feinere Einstellung durch einen Rheostaten mit atindraht nach der von Neumann angegebenen Einrichtung, und endh zur klemme d geleitet. Er durchströmte von hier aus abwechselnd

Fig. 115.



den Platindraht a oder b, je nachdem das Ende der ferneren Drahtleitung in den Quecksilbernapf e oder f eingelegt war. Von da aus ging der Strom weiter durch die Drahtwindungen eines Spiegelgalvanometers und zum zweiten Pol der Säule zurück.

Die Helzkapsel mit den Platindrähten war auf das hintere linde des von Zollner construirten l'hotometers. Fig. 115, aufgesetzt. Das Licht der glübenden Drähte a fiel auf eine matte Glasplatte b, wobei eine Blendung von 15 mm Oeffnung die Strahlen zurückhielt, welche von den durch ihre Befestigung abgekühlten Enden der Drähte kamen, und sodann durch das aus einer Sammellinse, einem Nicol'schen Proma a und einem rothen oder grupen Glase bestehende Ocular des l'hotometers num Auge. - Durch eine seitliche Oeffnung c des Photometers fiel das Licht einer constant brennenden Gastlamme auf eine matte Glasplatte d und dann auf einen das halbe Gesichtsfeld des Photometers erfüllenden

schwarzen Spiegel s. Es wurde sodann durch die Linse l und das des Oculars zum Ange reflectirt. Durch Drehen des Oculars konst das Licht der Gasslamme so schwächen, dass seine Intensität dem kommenden Lichte des glühenden Platindrahtes gleich war. Be diese Drehungen des Oculars von der Stellung aus, wo das vom seen Spiegel s kommende Licht der Gasslamme ausgelöscht wird, is glühenden Drähten resp.  $\alpha$  und  $\beta$ , so verhalten sich die Lichtintes wie  $\sin^2 \alpha : \sin^2 \beta$ .

Nach Messung der Helligkeit des Glübens des einen Platine wurde derselbe ausgeschaltet und dafür der andere in die Leitun gefügt. Durch Verstellen des Rheostaten wurde die Intensität de mes so lange geändert, bis sich die gleiche Helligkeit wie vorher Nach jedem Vers

geschaltet, und c mes auf die früh Drahtes bestimm atindraht aus dem Stromkrei Rheostaten die Intensität der auf diese Weise der Widersta

Berechnet Formel von Jou wachsender Inten ler steigt, als di für gräne Strahl vickelung in den Drähten undass die Helligkeit der Dräht, geleiteten Ströme sehr viel ung, und dass die Lichtentwick als für rothe,

Bezeichnen D und  $D_1$  und Licken der jedesmal eingescha Druhte, I und  $I_1$  die Intensitäten der Ströme, welche zur Erzet gleichen H. Lickeiten in beiden Drähten erforderlich waren, so ergal bei verschiedenen Versuchsreihen:

D min	_   _1		$rac{oldsymbol{I}}{oldsymbol{I}_1}$		
0,1785	0,0782	2,282	2,612		
0,1785	0,1035	1,725	1,945		
0,1661	0,1035	1,605	1,653		
0,1661	0,1466	1,139	1,179		

Die Intensitäten I und I<sub>1</sub> variirten etwa zwischen den Werthei und 170, wobei die Lichtentwickelung schon im Verhältniss von 3-550 für des rothe, von 78 zu 4333 für das grüne Licht stieg.

Damit also verschieden dicke Platindrähte gleiche Gesamm mengen ausstrahlen, müssen die Intensitäten der durch sie hindm leiteten Strome ihren Durchmessern annähernd prop

Dieses Gesetz, welches wohl nur annähernd rinuter gewissen Annahmen folgendermaassen ableiten:



### Glühen von Drähten.

. Nach dem Joule'schen Gesetze sind die von den Strömen I und  $I_1$  in Drähten vom Durchmesser D und  $D_1$  in einer gegebenen Zeit erzeug: ten Wärmemengen:

 $\frac{I^2}{D^2}$  const und  $\frac{I_1^2}{D_1^2}$  const.

Wir wollen annehmen, dass beide Drähte in derselben Zeit an die Umgebung, deren Temperatur gleich Null sei, Wärmemengen abgeben, welche ihren Oberflächen, also D und  $D_1$  und ihren Temperaturen T und  $T_1$  proportional sind. Haben die Drähte eine constante Temperatur angenommen, so muss darnach sein

$$rac{I^2}{D^2}=TD$$
 . Const und  $rac{I_1^3}{D_1^2}=T_1\,D_1$  . Const.

Will man ferner annehmen, dass die von der gesammten Oberfläche der Drähte ausgestrahlte Lichtmenge, also ihre Helligkeit, innerhalb enger Grenzen ihrer Temperatur und ihrer Oberfläche proportional ist, so muss, damit beide Drähte gleiche Helligkeit zeigen,  $TD = T_1 D_1$  sein, d. i.

$$I:I_1 \Longrightarrow D:D_1$$

sich verhalten, wie es die Versuche von Zöllner ergeben. — Sellte dieses Gesetz, wie es Müller, freilich nur bei der Schätzung mit blossem Auge gefunden, für die Leuchtkräfte der Drähte, d. i. für die von der Einbeit ihrer Oberfläche ausgestrahlten Lichtmengen gelten, so müsste ihre Wärmeabgabe nach aussen von ihrer Oberfläche unabhängig sein 1).

Die Anordnung der Säule zur Erzeugung des Maximums des Glühens 464 ergiebt sich hieraus unmittelbar?).

Bezeichnet man die Intensität eines Stromes, der in 1 Minute 1 cdm Knallgas (von 0°C. und 760 mm Druck) entwickelt, mit Eins, so muss, damit derselbe einen Draht vom Durchmesser D mm zum Glühen erhitzt, mach J. Müller<sup>3</sup>)

für das Rothglühen von Eisendraht . . . I=D . 135 für das Rothglühen von Platindraht . . . I=D . 172 für das Weissglühen von Platindraht . . . I=D . 220

sein. Es entwickelt sich hieraus, dass bei Anwendung einer gegebenen Säule die Glüherscheinung mit wachsonder Dieke des Drahtes, wobei die Stromintensität zunimmt, ein Maximum erreicht und dann bei diekeren Drähten wieder schwächer wird. Ehenso lässt sich ohne Schwierigkeit ableiten, dass man durch die zu therapeutischen Zwecken gebrauchten Tauchbatterien von Stöhrer, vgl. Bd. I, p. 744, Fig. 240, einen

<sup>1)</sup> Vergl. Péclet, Nouveaux documents relatifs au chauffage. Paris 1853, p. 146°. — 2) Vergl. v. Waltenhofen, Sitzungsber. d. k. Böhm. Ges. d. Wiss. 1874, p. 79°. — 3) J. Müller, Lehrb. 7. Aufl. p. 299, 1868°; Bur. der naturf. Ges. zu Freiburg im Breisgau, 6, p. 97, 1878°.

Platindraht von 2 dm Länge nicht mehr weissglübend, und nur dus rothglübend nuchen kann, wenn sein Burchmesser etwa 0,62 bis 1,6622 ist. Bei Anwendung einer Batterie von sechs grossen, hinter einante verbundenen Elementen muss der Draht, um rothglübend zu werde. 0.18 bis 1 mm. und um weissglübend zu werden, 0,25 bis 0,68 az dick sein.

Zum Zwecke der Betenchtung werden jetzt Kohlenstäbehen durch im galvanischen Strom zum Glüben gebracht. Dieselben werden aus fenst Streifen von Bambusrohr resp. Papier, Pflavzenfasern u. s. f. in Form von Hufeisen (Lane-Fox, Edison), welche auch an ihrer Beginz einmal spiralig gewunden sind (Swan), oder in Form eines M (Maxim) u. s. f. durch Calciniren in einem indifferenten Pulver hergester. Die Stäbehen sind in eine evacurte Glaskugel eingeschlossen, aus der wan die Enden der Stäbehen befestigten Leitungsdrähte herausragen

Die Angahen in Betreff der durch eine bestimmte Arbeit zu erzelenden Helligkeit und den Widerstand der Kohlen u. z. f. gehen sehr im einander. – Die nähere Betrachtung dieses Gegenstandes liegt ausstidem Gebiete des vorliegenden Werkes.

466 Einige interessante Erscheinungen ergeben sich aus den aufgestellten Gesetzen.

Bringt man einen längeren Platindraht durch einen hindurchgeleiteten Strom zum schwachen Glühen und kühlt einen Theil dessellen durch aufgelegtes Eis, so vermindert sich dadurch der Widerstand der orkalteten Theiles, die Intensität des Stromes wachst, und der nicht schulte Theil des Platindrahtes erglüht stärker, als vorher.

Erhitzt man umgekehrt einen Theil des schwach glübenden britzen durch eine Weingeistlampe, so wächst der Widerstand des erwärzbist Theiles, die Intensität des Stromes vermindert sich und der Draht best au den nicht erwärmten Stellen auf zu glüben 1).

Vom wesentlichsten Einfluss auf die Erscheinung des Glübers wie die Abkühlung durch Warmenbgabe an das umgebende Medium. Sigluht durch denselben Strom ein runder Draht viel lebhafter, als eit platt gewalzter, da letzterer bei gleichem Querschnitt der abkühlezde Umgebung eine viel größere Oberflache darbietet.

Aus demselben Grunde erglüht ein Platindraht, weichen man in eit er Glasröhre zwischen zwei luftdicht aufgekitteten Messingfassungen sur gespannt und durch einen hindurchgeleiteten Strom zum schwarbe Glüben gebracht hat, viel lebhafter beim Auspumpen der Luft aus der Röhre, da er jetzt nur durch die Strahlung, nicht aber durch durch Abgabe an das umgebende Medium Würme verliert?).

Davy, Phil Trans 1821, 2, p. 430°; Gilb. Ann. 71, p. 246°, — 3, be d. Rive, Traite d'Électriqué, 2, p. 186, 1850°.

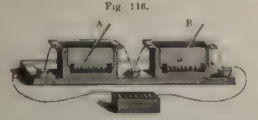
Ebenso vermagi em Strom, welcher einen in Luft ausgespannten Draht zum Schmelzen erhitzt, denselben in Aether nur zum Rothgluben, in Del und Wasser gar nicht zum Glüben zu bringen, da die Flüssigkeiten ihm mehr Warine entziehen, als die Luft 1).

Auch in Wasserstoffgas erkaltet ein glubender Körper viel schneller, als in der Luft. Stülpt man daher über einen in der Luft galvanisch glahenden Platindraht schnell eine mit Wasserstoff gefüllte Glocke, so orlischt sein Licht plotzlich 5).

In Abulicher Weise schaltete (Froyes) in den Stromkreis einer Säule 467 ein Voltameter und einen Platindraht ein, welchen er nach einander mit verschiedenen Gasen umgab. Wegen der ungleich starken Abkuhlung durch dreselben erreichte der Draht in ihnen verschiedene Grade des Glubens und leistete so dem Strom verschieden starke Widerstande. Deshalb amlerte sich die in einer Minute im Voltameter entwickelte Gasmenge. Sie betrug z. B. bei einem Draht in

	Gasmenge Calc Zoll		Gasmenge Cub 2 sh
Wasserstoff	7,7	Laft von 2 Atm. Druck .	6,5
Ocibildendem Gas	7,0	Stickatoff	6,4
Kohlenoxyd	6,6	Last von I Aim Drock .	6,5
Kohlensaure	6,6	Luft, rerdunnt	6,4
Sauerrioff	6,5	Chlor	6,1

Bei anderen Versuchen befestigte Grove in zwei gleichen Glasröhren von 1,5" (3,8 cm) Lange und 0,3" (7,6 mm) Durchmesser, Fig. 116,



zwei ganz gleiche Spiralen von 3,7" (9,1 cm) langen und 1 80" (0,3 mm) dicken Platindrahten. Die Platindrahte waren mit ihren Enden an dicke

<sup>1,</sup> Davy, I. c. - 5 Grove, Phil Mag. 27, p. 445, 1845". - 8) Grove, Phil. Trans. 1847, I, p. 2', Pogg. Ann. 71, p. 194', Phil. Mag. 35, p. 114, 1849'; Pogg. Ann. 73, p. 366'

Kupferdrahte gelothet, welche durch die Enden der Rohren schlosse den Korke in letztere gerade hinemragten. Das eine Rohr wurde ut Wasserstoff, das andere nach emander mit verschiedenen Gasen gelound beide in Kasten A und B gelegt, deren jeder mit 3 Enzen (444-100g) Wasser gefüllt war. Der Strom einer Grove'schen Säult wurd durch beide, hinter einander verbundene Platindrähte geleitet, und au Austeigen der Temperatur des Wassers in den Gefässen A und B aus Verlauf von 5 Minuten durch eingesenkte Thermomoter beobachtet.

Wahrend die Temperatur des Wassers, welches die mit Wassers gefallte Rohre umgab, von 60° F. bis 69.5° F. stieg, erhob sich die Icz peratur des Wassers um die andere Rohre verschieden weit, z. B. odieselbe mit Kohlensaure gefallt war, bis etwa 80° u. s. f. Bezeiter man die hei der Follung mit Wasserstoff hierbei an das Wasser abgebene Wärmemenge mit Eins, so betrug sie bei

							1	Wa	rmemenge	
Wasserstoff					,		4		1	
Oelhildende	222	ţ	2313	£1	٠				1,57	
Kohlensäure			à			٠	٠		1,90	
Sauerstoff .					٠				2,10	
Stickstoff .				,					2,26	

Dabei erglühte der Draht im Sauerstoff lebhaft, während der gieserzeitig in den Stromkreis eingeschlossene, in Wasserstoff hegende Distidunkel blieb.

Wurden die Drähte in verschiedene Flüssigkeiten getaucht, er ste gen die Temperaturen in gleichen Zeiten!) in

Wasser von 15,5°C, nuf	,	68,5 bis 70,5
Terpentinol		. 88
Schwefelkohlenstoff		87,1
Olivenol		85
Naphta		. 78,8
Alkohol (specif. Gew. 0,84)		77
Aether		. 76,12)

468 Schon Poggendorff<sup>3</sup>) hat angedeutet, dass dieses versch electronal Verhalten nur daher ruhit, dass sich glubende Korper, wie Dubeif und Petit beobachteten, in verschiedenen Gasen verschieden icher abkühlen. Clausius<sup>4</sup>) hat dann eine vollständige Erklarung der Irscheinung gegeben.

Annahernd kann man den Leitungswiderstand Reines Platindester für Temperaturen t zwischen 1250 und 2503 durch die aus den Vermeha von Lenz abgeleitete Formel

<sup>1</sup> Grove, 1 c — 3) Adminishe Versulie von Andreus, Proceed to Audemy 1840, 2, p. 485°, — 3) Poggendorff, Pogg Ann 71, p. 101 to Aum. — 4) Clausius, Pogg, Ann 87, p. 501, 1852°.



### Einfluss des umgebenden Mediums.

399

$$R == R_0 (1 + \alpha t),$$

·also die durch einen Strom von der Intensität I in ihm erzeugte Wärme

$$W = AR_0 (1 + \alpha t) I^3 \dots \dots I)$$

setzen, wo A eine Constante ist.

Hätte das Wasser bei den Versuchen von Grove constant die Temperatur 0 gehabt, so wäre nach der Formel von Dulong und Petit  ${f die}$  an dasselbe durch den glühenden Draht abgegebene Wärme  $W_1$  gewesen

$$W_1 = [m(1,0077^t - 1) + nt^{1,933}] K....II)$$

Der Werth m (1,0077' - 1) entspricht der vom Draht ausgestrahlten Wärme. Nimmt man den Coefficienten der Ausstrahlung des von Dulong benutzten, mit Silber bedeckten Quecksilberthermometers gleich dem des Platins, so ist m = 0,357. - n ist die Abgabe der Wärme an das umgebende Gas und variirt für die verschiedenen Gase. Bei einem Druck von 1 Atmosphäre ist # für

Kohlensäure	Luft	Oelbildendes Gas	Wasserstoff
n = 0.00787	0,00811	0,01088	0,0280
n/m = 0.0220	0,0227	0,0305	0,0784

K ist ein von der Gestalt des Körpers abhängiger Coefficient. Ist die Temperatur des glühenden Drahtes constant geworden, so muss  $W = W_1$  sein, und wenn  $AR_0 I^2/Km \Rightarrow C$  ist:

$$C(1 + \alpha t) - 1,0077^t + 1 - \frac{n}{m} t^{1,223} = 0 \dots$$
 III)

Je grösser also n/m, desto kleiner muss t und auch W sein. In Wasserstoff wird der Draht also lange nicht so heiss und giebt weniger Wärme an das umgebende Wasser ab, als z. B. in Luft.

Nimmt man beispielsweise für die Temperatur des Drahtes in Luft 🏕 == 300°, α == 0,0023 nach Lenz, so erhält man aus der Formel III Werth n/m für Wasserstoff an die Stelle desselben Werthes für die Luft, so erhålt man die Temperatur des Drahtes  $t = 105^{\circ}$ , und die abgegebenen Wärmemengen  $W_{\mathbf{L}^1}$  und  $W_{\mathbf{H}^1}$  für Luft und Wasserstoff verhalten aich

$$W_{\rm L^1}:W_{\rm H^1}=1,69:1,24.$$

Aendert man die Länge des in dem abkühlenden Gase liegenden 469 Drahtes so lange ab, his sein Widerstand chense gross ist, wie verher in einem anderen Gase, so giebt er auch an das umgebende Wasser dicselbe Wärmemenge ab, wie vorher. Dies hat Viard 1) gezeigt, indem

<sup>1)</sup> Viard, Ann. de Chim. et de Phys. [3] 43, p. 304, 1855°.

er den Strom einer constanten Säule in zwei Zweigen durch einen libstaten und durch einen in einem verticalen Kupfercylinder sprallemig aufgewickelten Platindraht leitete. Der Kupfercylinder befand es in einem Wasserbade und konnte mit verschiedenen Gasen gefüllt zu den. Die beiden durch die Zweige der Leitung gehenden Theile Stromes (oder auch von dem durch den Platindraht gehenden nur abgezweigter kleinerer Theil) wurden in entgegengesetzter Richten durch die zwei Drahtwindungen eines Differentialgalvanometers gente und durch Verändern der Länge des Platindrahtes stete die Nadel der selben auf Null zurückgeführt. Bei Anwendung verschiedener führt wärmte sich hierbei das den Kupfercylinder umgebende Wasser glein stark.

Die abwechselnde Wärmeerzeugung in einem von einem unterteubnen Strom durchflossenen Draht, welche zugleich eine abwechselnde in dehnung desselben bedingt, kann zu einer Tonerregung Veranium geben, wie Preece 1) gezeigt hat.

Drähte wurden in horizontaler Lage am einen Ende in einer Klemme am anderen in der Mitte einer dunnen Papier- resp. Eisenplatte befester und ein intermittirender Strom von sechs Chromaaureelementen mitter eines Mikrophonzeichengebers hindurchgeleitet. Dabei war eine Ton erzeugung bei einem Platindraht von 15 cm Länge und 0,75 mm Durch messer sehr deutlich, wenn man in den Zeichengeber sprach. Der Datt ist also for do Aenderung der Ströme, bei der sich durch Aenderung ner Erw 11 ... seine Länge ändert, sehr empfindlich. Die beste Weknag gal m l to von 0,25 mm Durchmesser. Der Reihenfolge met nat i shw. det wirken Drähte von Platin, Aluminium, Paladus. Lisen, Kama, Silber, Gold. Eine stärkere Spannung der Drähte ander Walkang at hit, wenn sie überhaupt genügend gespannt sind. field ventag he d zu erforderliche Spannung kaum auszuhalten. Dum he least be you 0,6 mm Durchmesser gaben keine Wirkung. Zum to de to the reproducirt worden. Ein dicker und kurzer Palar de tide. . while r von dem Strome zur dunklen Rothgluth erhitzt wierriedale illinif?).



Mechanische Wirkungen galvanischer Ströme.

401

Wie bei der Entladung der Batterie neben den thermischen auch 471 sh mechanische Wirkungen auftreten, so hat man ähnliche Erscheinunauch beim Durchleiten des galvanischen Stromes durch Drähte beschten zu können geglaubt.

So hat Peltier<sup>1</sup>) beobachtet, dass Drähte von Kupfer und Messing, an sie lange Zeit galvanische Ströme geleitet hatten, auch wenn sie einicht direct den Einflüssen der Atmosphäre ausgesetzt waren, spröde i brüchig geworden waren. — Ein ähnliches Phänomen hat Dufour<sup>1</sup>) bachtet. Er leitete längere Zeit den Strom eines Bunsen'schen mentes durch Eisen- und Kupferdrähte und verglich dann die zum reissen derselben erforderlichen Gewichte mit den Gewichten, welche Zerreissen gleicher, nicht dem Strom ausgesetzter Drähte nöthig en. Es ergab sich im Mittel:

int sie nicht zu bedingen, da sich kein Maximum desselben innerhalb der suchsgrenzen herausstellte. Wesentlich scheint die Aenderung des Magnetisdurch die Erwärmung zu sein. So wird beim Erwärmen eines angelasse-Stahldrahtes erst der permanente Magnetismus des Stahles vernichtet, das en nimmt ab; bei höherer Temperatur wächst die temporäre Magnetisirbarkeit zur Bothgluth, nimmt dann wieder ab, und entsprechend ändert sich die ke des Tönens.

Ein Claviersaitendraht tönte zuerst nicht, wohl aber bei longitudinaler Mageirung. Beim Erwärmen nahm der Ton ab, sodann stieg er, um nachher ler abzunehmen und umgekehrt beim Abkühlen; was auch für obige Erklä-

spricht.

Ein Nickelstab (3 cm lang, 2 cm breit, 0,6 cm dick) verhielt sich ähnlich. gab für sich nur einen schwachen Ton, wohl aber nach longitudinaler zuetisirung; bei 350 bis 400° verlor er seine Magnetisirbarkeit und seine ligkeit zu tönen. Wurde der Strom um zwei flache Eisenstücke, zwischen en der Nickelstab sich befand, wie um einen Elektromagnet herumgeleitet, hörte man ebenfalls bei Unterbrechung des Stromes einen Ton; ebenso wenn Nickelstab durch eine Uhrfeder ersetzt wurde. Ein Cobaltstab giebt auch nach longitudinaler Magnetisirung einen sehr schwachen Ton, der beim Ermen erst abnimmt, fast bis zu Null, und dann bis zur Rothgluth steigt, te ein Maximum zu erreichen.

Zuweilen hört man bei der Abkühlung nach der Periode des schwächsten tens starke, lange dauernde, bei weiterer Temperaturerniedrigung verwindende Schläge, die wohl von Interferenzen zweier Töne herrühren.

Bei Stahl zeigt sich eine Coincidenz der Temperatur des Nichttönens mit des neutralen Punktes eines Thermoelementes Stahl-Iridium. — Weitere ersuchungen sind wohl wünschenswerth.

<sup>1)</sup> Peltier, Compt. rend. 20, p. 62, 1845\*; Pogg. Ann. 65, p. 646. — Infour, Bulletin de la soc. vandoise; Pogg. Ann. 99, p. 611, 1856\*.

	Gewicht zum Zerreissen			
Draht	Dicke	Ohne Strom	Mit Strom	Dage Stre with
	nım	lg	kg	T
Versilberter Kapferdraht	11,256	6,29	5,98	1
Kupferdraht	0,956	6,29	5,84	11
Windowski.	0,248	2,544	2,583	4
Eisendraht	7,248	2,544	2,898	15

Hiernach w wirkung des St pelimen.

In ähnliche Draht der Induc Es ist inde

welche die Drah die Wirkung des t des Kupferdrahtes durch länger abnehmen, die des Eisendraht

man häufig, wie namentlich der längerem Gebrauche brachig wit ich, dass die geringen Erschättert Aufhängung erleiden, und die atthabende Erwärmung derselber.

woll I'mwik ng von Säuredämpfen dazu beitragen könnten, ibre son vol 19 ose mit der Zeit zu ändern.

172 Wart na 1) hat neben diesen Aenderungen der Festigkeit. . . . . . . nachdem man lange Zeit Ströme durch die Drait l die durch weitere Versuche noch sicherer festzuh Cohasionsanderung der Drahte wahrend tens der Ströme beobachtet.

/ o / ossen der folgenden Drähte wuren pro Quadratunden gende Gewichte nöthig.

m. Ann. de Chim. et de Phys [3] 12, p. 610, 1844"

Dick Drahtes Dick	limba.	Relative	Lost zum Zerreissen		
	uim	Strom	ohne Strom	nut Stron	
	0,0378	3,64	12,2	7,6	
	0,0216	1,20	114 bis 118	110	
Eisen	0,0216	2,01	114 , 118	1101 11	
Bisen	0,169	5,000	53.2	69,5	
1	0,502	2,50	102	102	
	0.502	6,18	10/2	109,5	
1	0.1303	4,55	89	80,6	

tch wurde die Cohasion der Drahte während des Hindurchleitomes abnehmen.

intus l'oilius ) hat ébenfalls beobachtet, dass der Widerstand in, welche langere Zeit zur Stromesleitung gedieut haben, sich bermehrt, so z. B. bei Kupferdraht im Verhaltniss von 0,9293 if Platindraht im Verhältniss von 0,8967 0,9175. Inwictern Versuchen das Weicherwerden der Drähte darch die wiedermung durch den Strom von Einfluss ist, muss noch naher werden.

entschiedener soll sich nach Wertheim (l. c.) der Einfluss 473

theim hat die Beobachtungen in doppelter Weise angestellt. I wurde die Verlangerung bestimmt, welche vertieal aufbrabte erfahren, wenn sie durch ein grosseres oder kleineres, shängtes Gewicht belastet wurden, sei es, dass sie vom Strom waren, oder nicht.

Encksicht auf die durch den Strom eintretende Temperaturtryab sich aus diesen Versuchen eine mit wachsender Stromnunchmende Abnahme des Elasticitätsgocfficienten, è vermindert sich derse, be beim Durchleiten eines Stromes von [Bunsen schen Elementen im Verhaltniss von 65–59, beim ferhältniss von 208-176.

dem Aufhören des Stromes nehmen fast stets die Prähte ihre tetreität wieder an, wenn sie nicht gerade durch die den Strom in Temperaturerhöhungen weicher geworden sind.

Deutlicher und einfacher zeigt sich die Verminderung der Et der Drähte durch den galvanischen Strom bei Bestimmung ihre tudinaltenes.

Drähte von 3,58 m Länge wurden an ihren Enden festgeklem sowohl vor und nach, als auch während des Hindurchleitens des f durch gelindes Reiben in longitudinale Schwingungen versetzt. I wurde stets während der Dauer des Stromes tiefer I), und es erg aus der Beobachtung desselben:

	Durchmesser	Strominten-	Zahl der Longitudin schwingungen
Kupfer		U	1058
		7,80	1041
Stubl		o	\$850
		1,50	1326
		2,10	1313
Stahl		0	1403
		1,50	1391

Die bei diesen Versuchen benutzten Drähte sind so dick, das Webber ihre Temperaturerhöhung durch den Strom sehr kleit und auf Besultat keinen Einfluss haben soll. Auch stellte sich attelligt wern I uterbrechung des Stromes der frühere Ton wieder bei nar landen erfolgt wäre, wenn die Erwärmung des Drahtes das I wir lein ten Jones verursacht hätte.

174 Il Streentz?) hat diese Resultate nicht bestätigt. Er umgsb
535 mei men und 0,2 mm dieken Draht, welcher an dem Kopf einer stellswisse eingehängt war, mit einem Glasrohre von 2 mm Weite letzt im mit zwei weiteren Glasrohren von 4 und 6 cm Durchs Zwisch. Gennerste und mittelste Röhre war Stearin gefüllt; dass Zwisch ein zwischen der mittelsten und der äussersten Röhre um Stearin zwischen Wasser geleitet, bis das Stearin schmolz, der Draht von 55,5 erwärmt war.

Der Deaht war oben und unten in Messingstangen eingelötenige Contineter in die Erwärmungsröhre hineinragten. Die trug eine unten mit Gewichten belastete Scheibe und eine Spitze, in einen Quecksilbernapf eintauchte.

<sup>1)</sup> V.l. auch Stone, Phil. Mag. [4] 48, p. 115, !20 Ber [.] 67, p. 323, 1873\*; Pogg. App. 150, p

405



## Längenänderung durch den Strom.

Der Draht selbst war mit einem dünnen Stearinüberzug versehen. Er wurde in Torsionsschwingungen versetst und die Schwingungsdauer mittelst Scala und Fernrohr beobachtet, sobald das Stearin auf dem Drahte sich zu trüben begann. Sodann wurde durch ihn hindurch nach dem Erkalten ein Strom geleitet und wiederum bei Temperaturänderungen, sobald der Stearinüberzug abschmolz und sich dann bei allmählicher Schwächung des Stromes wieder zu trüben begann, die Schwingungsdauer bestimmt. Dieselbe war vollkommen unverändert. Somit ist keine Aenderung des Elasticitätscoefficienten nachzuweisen.

Indess ist bei der hier angewandten Temperaturmessung des Drahtes immerhin zu beachten, dass die Schmelzung des Stearins nur die Temperatur der Oberfläche des Drahtes angiebt, welche beim Durchleiten des Stromes wegen der Ausstrahlung um so tiefer unter der Temperatur des Inneren des Drahtes liegt, je dünner derselbe ist. Jedenfalls sind aber die Fehlerquellen kleiner, als bei den Versuchen von Wertheim, bei denen die Temperatur des Drahtes gar nicht direct gemessen wurde.

Ob endlich der Durchgang des Stromes direct das Volumen resp. 475 die Länge oder Dicke eines Körpers zu verändern vermag, lässt sich in Folge der gleichzeitigen Ausdehnung der Körper durch die thermischen Wirkungen des Stromes sehr schwierig feststellen. Indess hat Edlund¹) die Lösung dieser Frage versucht, indem er neben der Ausdehnung eines Drahtes beim Durchleiten des Stromes auch noch seine Erwärmung durch denselben vermittelst der Bestimmung der Aenderung seines Leitungswiderstandes zu ermitteln suchte und danach die thermische Ausdehnung berechnete.

Die (1184 mm langen) Drähte waren einerseite an einem Eisenstab befestigt, welcher auf einem festen eichenen Balken mit aufgeschraubtem eisernen Bügel angebracht war. Andererseits waren sie an einen eisernen Arm angeschraubt, der am anderen Ende des eichenen Balkens von einer in eisernen Lagern ruhenden Axe herunterhing. Durch Gewichte, welche an zwei horizontalen, an der Axe befestigten Armen angehängt wurden, konnte der Draht gespannt werden. Bei den Versuchen entsprachen diese Gewichte einer directen Spannung durch 1,210 resp. 1,733 kg. Ausserdem trug die Axe einen Spiegel, dessen Ebene ihr parallel war, und in welchem vermittelst einer 2,560 m entfernten Scala und eines Fernrohres die Drehungen der Axe und die Verlängerungen des Drahtes abgelesen werden konnten. Ein an der Axe besestigter Messingbügel tauchte in einen Quecksilbernapf. Der Draht konnte durch einen mit dem letzteren communicirenden Commutator abwechselnd in den Schliessungskreis einer Wheatstone'schen Brücke und in den Kreis einer besonderen galvanischen Säule eingeschaltet werden, um seinen Widerstand vor und nach dem Durchleiten ihres Stromes zu bestimmen.

<sup>1)</sup> Edlund, Pogg. Ann. 129, p. 15, 1866°; Arch. N. Sér. 27, p. 269, 1866°.

Die Brückenleitung der Wheastone'schen Combination wurde cunden nach der Umschaltung durch ein bei derselben losgelöstes in. i seiner Schwingung in einen Quecksilbernapf eintauchendes Pene schlossen. Hierdurch wurden länger dauernde Schliessungen und w durch etwa hervorgerusenen störenden thermoelektrischen Erwärnn n des Drahtes und der Contactstellen möglichst beseitigt. - Der Dau ir mit einem Kasten umgeben, dessen Temperatur an drei verschiebn Stellen durch Thermometer bestimmt wurde. - Wurde derselbe zi wärmtem Wasser gefüllt, so konnte man zugleich an der Aenderer r Lage des Spiegels die einer bestimmten Temperaturerhöhung de alites entsprechende Ausdehnung desselben messen. Um endlich a ziehung zwischen der Temperatur der Drahte und ihrem Widersto" bestimmen, wurden sie um vier in einem Quadrat durch swei lies neiben hindurchgesteckte und mit Kautschuk bedeckte Glasstäbe beigewickelt und ihre Enden durch zwei Klemmschrauben mit zwei dicht die eine Holzscheibe eingefügten Messingdrähten verbunden. Iv nze Vorrichtung wurde in ein Wasserbad gesenkt, dessen Temperate rch zwei Thermometer angegeben wurde und so in die ohen beschre ne, mit Pendel u. s. f. verschene Wheatstone'sche Drahtcombinates igefügt. Der Widerstand der Messingdrähte konnte hierhei vernach sigt werden. - Endlich wurde vermittelst einer Tertiennhr de Abhme der Verlängerung der Drähte gemessen, wenn der erwärmene rom 0,36 Secun len unterbrochen war. - Vor den Versuchen wurde Drahte 10 bis 1) Stunden in einem Luftbade auf 1000 erwärmt, w tarnele ben lerat gen des Leitungswiderstandes bei späteren Erwärmte 1 74 besitizen Mittelst dieser Beobschtung wurden z. B. an eines 12 me licken P undraht bei einer Spannung von 1,21 kg folgeste suct de cel alter

Ber 17,7 ( 1 trug der Widerstand des Drahtes 15,62 Rheestater h step 1.8 de. ewarmende Strom ihn durchfloss, zeigte der Spiege n Ver chiebit n = 43,5 Scalentheile; 0,36 Secunden nach des in less on in 42,3 Scalentheile. Wurde der Widerstand sha is the Second rich dem Oeffnen bestimmt, so ergab er sich gleid . 7 Rh · state, cr iten. Wurde ferner der Draht in dem Holzkate Was cross born unt, so eutsprach seine Ausdehnung für je 100 s et 1 3 7 315 Sc 🗀 theilen. Danach wurde der Draht um die Glass " Leitungswiderstand bei verschiedenen Temperatura rgew eacht and tornet Derselt underte sich von 17,65 bis 41,20 im Verhältniss w 168 26,59, se less die oben beobachtete Aenderung von 15.62 be 2,7 cmer feage, diagrhöhung von 17,7 bis 41,38 = 23,68° entsprace e leel, ht te begingerung zur Zeit der Bestimmung des Widerstes um 12,1 Scale theile hatte aber einer Temperaturerhöhung 2. 1.7 117 2 entsprochen, so dass also die Verlängerung ist ahtes im Verhauto is zu der beobachteten Temperaturerhöhung (23.60) Da die Resultate bei den zwei verschiedenen Spannungen des Drahfast gleich ausfielen, konnten sie nicht von der Verminderung seiner asticität herithren.

Andere Versuche!) mit einem ahnlichen, nur sesteren Apparat, bei sichem der Draht sich in einem Zinkkasten mit doppelten Wänden besid, dessen Zwischenraume mit Wasser von 100° gefüllt waren und die ernen Träger mit kaltem Wasser abgekühlt wurden, ergaben ein analosken Eisendrähten und einem 0,323 mm dieken Messingdraht sollen ih die Drähte beim Durchleiten des Stromes neben ihrer Ausdehnung Folge der Erwärmung noch durch eine besondere mechanische Wirtug des Stromes verlangern. Diese mechanische Verlängerung soll, etwa demselben Verhaltniss wie die thermische Verlängerung, nur allmähtersehwinden.

Bei einem anderen Versuche von Edlund wurde durch einen Plaidraht oder einen Eisendraht in dem eben beschriebenen Apparate einl ein Strom geleitet, während er durch einen vermittelst eines Ventilaserzeugten Luftstrom abgekühlt wurde, und sein Widerstand bestimmt.
Jann wurde derselbe Draht mit Eiderdaunen umgeben und wiederum
Strom hindurchgeleitet, bis er denselben Widerstand zeigte. Die
somstarken verhielten sich in beiden Fällen wie 19 48°55′ 19 26°54′
die Verlangerungen betrugen 51 und 48,5 Scalentheile. — Mit Rückhit auf die Abkubtung des Drahtes in der Zeit zwischen dem Durchten des Stromes und der Widerstandsbestimmung, durch welche sieh der
aht um eine durch besondere Versuche bestimmte Lange verkürzte,
aucht sieh der Unterschied beider Verlängerungen von 5,5 auf 2,8 Scatheile. Bei gleichem Widerstande und bei gleicher Temperatur des
ahtes soll also nach Edlund der starkere Strom ihn mehr ausgedehnt
hen, als der sehwschere

Bei diesen Versuchen ist zu beachten, dass die mechanische Stroawirkung ebenso langsam, wie die Ausdehnung der Drahte durch Werme verschwinden soll. Dann dürfte der indirecte Schlass von in Leitungswiderstand der Drähte auf ihre mittlere l'enoperatur nicht inz sicher sein, da z. B. schon beim Umwickeln der Drähte um die aastäbe des Apparates zur Widerstandsmessung ihr Widerstand ein derer werden kann, als wenn sie gerade ausgesponnt sind. Wenn ferr die vom Strom erwärmten Drihte von auszen abgekühlt werden und er mittlere Temperatur dieselbe ist, wie die eines durch seinen ganzen erschnitt hindurch gleichmassig erwärmten Drahten, so braucht darum Verlangerung in beiden Fallen noch nicht anbedingt dieselbe zu seinidlich konnten auch wohl beim Durchleiten des Stromes durch den saht sowohl in Folge der Erwarmung desselben, wie der ihn haltenden

<sup>9</sup> Edinad, Pogg Ann 131 p 337, 1887".

und mit den Neusilberdrähten verbundenen Klemmen thermoeid torische Kräfte auftreten, welche beim Einschelten in die Wheats sche Drahtcombination zu der elektromotorischen Kraft der Dal schen Säule hinzutreten und die Genauigkeit der Widerstandsberübeeinträchtigen können.

I'm diesen Fehlerquellen zu entgeben, bestimmte H. Strein §. 474) die Länge von Drähten, welche in der ebendaselbst erwähr aufgehängt und auf ihrer Obersläche mit Stearin bedeckt waren, während ein Strom hindurch geleitet, dann während sie von so wärmt wurden, in dem Moment, in welchem in beiden Fällen gw. Stearin auf ihrer Obersläche schmolz, resp. nach der Abkühlun wurde.

Zur Bestimmung der Längenveränderung der Drähte wurde dem aufgehängten Draht ein 1 m langes, dickwandiges, zur Verz der Erwärmung mit Wasser gefülltes und durch einen Pappschi der Strahlung geschütztes Glasrohr, auf welchem zwei Messinge und nieder geschoben werden kounten, vertical an der Wand b Jeder Arm trug einen Schlitten, der zwischen Stahlpfannen einen Spitzen in der Verticalebene auf und nieder zu bewegenden Büs an welchem angleich ein Spiegel befestigt war. Der obere Big eine nach abwärts, der untere eine nach aufwärts gerichtete Stal welche i sp. gegen den den Draht tragenden Messingkopf und die die kt. e. e.e unterhalb die den Draht belastenden Gewichte tru Verbag nungen des Drahtes bei dem Erwärmen, sei es von ans es dur h e men hindurchgeleiteten Strom, wurden durch die mitte und Lourohr beobachteten Ablenkungen der Spiegel bestimmt wurden die Spitzen an den Bügeln vermittelst eines Sphärometers B stulin tes gehoben und die entsprechenden Spiegelablenkungen . n. Wiederum wurde so die Verlängerung des Drahten bestim a schlechtleitenden, in Glashüllen eingelötheten Eisendrähten hi relals er von aussen erwärmt wurde, bis der Stearinüberzug ab and done cakaltete, bis letzterer gerade erstarrte (bei 52.90), sod der Strom im durchgeleitet wurde und der Stearinüberzug gerade ab (55,5). De Ausdehnung des Drahtes durch die aussere Erwarmus bis zu heset Temperatur konnte aus der Ausdehnung bis zu 5 rechnet werden.

Es konnte berechnet werden, dass die durch die Erwärm Eisendrahte u. s. f. erzeugten Verlängerungen der Drähte nur 0 0,024 mm betrugen. Ebenso waren die Differenzen bei den Me nie grosser als 0,012 mm, was bei dem Kupferdraht 1° C. Temps derung entsprach. Der grösste Fehler betrug 0,026 mm. Die nungen von der Zimmertemperatur (17 bis 18°) bis zur Schmel ratur des Stromes waren:





### Versuche von H. Streintz.

7	durch Erwärmung von ausen a	durch Erwärmung durch den Strom b	100 (b — a)/a
Messing, hart	0,368	0,419	+14,5
Kupfer, hart I	0,343	. 0,396	15,4
, , II	0,338	0,403	19,2
weich	0,345	0,384	11,2
Platin, bart	0,153	0,192	25,5
Kisen, weich I	0,227	0,290	27,3
" " It	0,241	0,284	17,8
" hart I	0,256	0,288	12,8
, II. ·	0,255	0,291	14,1
Stahl, weich	0,233	0,283	21,5
. hart I	0,244	0,242	- 0,8
, " II	0,237	0,244	+ 2,9
, III	0,235	0,242	2,9

Die Drähte werden also durch den Strom über die Grenze der Fehler hinaus stärker ausgedehnt, als durch die gleiche Erwärmung von aussen. Nur beim harten Stahl verschwindet diese besondere Ausdehnung durch den Strom, obgleich sie beim weichen Stahl, der so ziemlich denselben Ausdehnungscoöfficienten hat, sehr merklich ist.

Wir haben schon §. 474 erwähnt, dass auch bei diesen sorgfältigen 477 Versuchen die Temperatur im Inneren des Drahtes beim Durchleiten des Stromes höher ist, als die der Oberfläche, so dass das Schmelzen des Stearins kein Maass für eine mittlere Temperatur abgiebt.

In der That hat Basso<sup>1</sup>) nach den Formeln von Fourier die Wärmevertheilung im Inneren der Drähte und die Verlängerung unter der Voraussetzung berechnet, dass dieselbe nur durch die Erwärmung bedingt ist, wobei freilich die Unsicherheit der Péclet'schen Gesetze der Abkühlung von aussen eine völlig genaue Betrachtung kaum ermöglicht. Die für zwei vom Strome durchflossene Eisen- und Kupferdrähte derart berechnete und die mittelst des Kathetometers beobachtete Verlängerung war sehr nahe gleich (z. B. 1,667 bis 1,805 und 1,794).

Um die erwähnten Einflüsse ganz zu beseitigen hat F. Exner?) den 478 zu untersuchenden Draht oben festgeklemmt und zur Hälfte mit einer (mit kaltem Wasser gefüllten) Glassöhre umgeben. Dieselbe war unten

Basso, Nature 3, p. 218, 304, 1879\*; Beibl. 3, p. 680\*. -- 3) F. Exner, Pogg. Ann. Ergzbd. 7, p. 431, 1876\*; Wien. Ber. [2] 71, p. 761, 1875\*.

mit einem Kork verschlossen, durch welchen der Draht leicht hindurchen Unterhab trug er eine mit Gewichten belastete Schale, von der ein le tungsdraht in einen Quecksilbernapf führte und die unterhalb in eine Spal ondete, welche auf einen um einen festen Punkt drehbaren und einen gel tragenden Hebel drückte. Die Verlängerungen des Drahtes werde t dem Spiegel mittelet Scala und Fernrohr abgelesen. Ein Strom von gleich Intensität wurde abwechselnd durch die obere freie und die untere kühlte Hälfte des Drahtes geleitet. Trotzdem man sich überzeugt sall dass eine irgend wie merkliche Abzweigung des Stromes in das Wad nicht stattfand, betrugen die Verlängerungen der upteren abgekui. Halfte des Drabtes für hartes und weiches Kupfer, hartes Platin, hart und weiches Eisen, harten und weichen Stahl, hartes Messing per I bis 2,2 Proc. von denen der nicht abgekühlten Hälfte. Hälfte nicht abgekühlt, so waren die Ausdehnungen beider Hälften dus den Strom die gleichen. - Einwände gegen diese Versuchsmethode. der Draht eben erst durch den Strom erwärmt werden müsse, damst 🗪 Molecule in Wärmeschwingungen geriethen, die durch den Strom gene tet würden 1), sind dadurch hinfällig, dass doch schon bei gowöhnliche Temperatur die Molecüle Wärmeschwingungen machen.

Bei anderen Versuchen hat F. Exner 2) einen durch Gewichte spannten, 0,1 his 0,2 mm dicken, 600 mm langen Draht einmel water ren l d s Hindurchleitens eines starken Stromes und dann während is I'm ring v. aussen durch eine mittelst eines Bunsen'schen Bro wandige, ihn umgebende Röhre dadurch auf gleeb leng ter gebracht, dass er in letzterem Fall die Erwärden 1, ' ler Widerstand beim Hindurchleiten eines sehr schra 'i ii. . deiche war, wie bei dem des starken Stromes De were an einem mit einem Spiegel versehenen Bek '. I . . . m mittelst Scala und Fernrohr die Verlängerung in least allen abgelesen wurde. Sie erwies sich hier bei beit tan. | din, Kupfer, Eisen, Stahl als gleich; die Different ten lend nach beiden Seiten um höchstens 3 Proc. .... V rlangerung bewiesen. du - orgfältig ausgeglühtes Band von Messing oder Neuer " din d nach der einen und anderen Seite je um 45 614 on, I. man eine Art viereckiger Spirale mit etwa 200 War r .ot. 1 per wird am oberen Ende befestigt und unten mit ene on Store versehen. Leitet man durch die Spirale einen Store

<sup>1</sup> Hun. 1 2 Ann. 158, p 148, 1876. — 2) F. Exnar, Wiel Lat. 2 , 1 1872 Wen. Ber. 75 [2], p. 373, 1877. — 2) Blondlet, Companied 87 p 2 1 175. Beibl. 2, p. 650.

sche Biehtigkeit gleich 37 besitzt, so bemerkt man mittelst Scala und ernrohr keine Drehung des Spiegels. Die Spirale bleibt sich selbst unlich, so dass die Quer- und Langsausdehnung einander proportional ad nur der Erwarmung zuzuschreiben sind. Eine besondere galvanische angsanderung, welche die Winkel an den Biegungen ändern wurde, ist immach nicht nachzuweisen, obgleich man noch eine Ausdehnung von 5 10 °m auf den Meter hätte beobachten konnen. Sind die Mitallander nicht gut ausgegluht, so dreht sich der Spiegel in Folge der unterchen Warmeausdehnung nach verschiedenen Richtungen. Auch aussen die Zuleitungsdrähte an den Enden des Bandes so angelothet sein, lass der Strom vollig in der Langsrichtung desselben verlauft.

Bei einem momentanen Durchleiten des Stromes durch einen Draht, ei welchen eine Erwärmung kaum eintritt, ist keine Ausslehnung desselben wahrzunehmen.

Hordurch ist die von der Erwärmung unabhängige galvanische Aus-Gehnung der Drähte widerlegt.

Die Versuche von Doppler?), welche die Verkurzung einer 2 his 481

Fuss langen Messingrobre beim Durchleiten des Stromes nachweisen
collten, sind nicht bestätigt werden.

Ebensowenig hat sich indirect eine Structurveranderung von Silber-, old-, Gold-Silber und Neusilberdrahten beim Durchleiten von Strömen on 2 Bunsen'schen Elementen wahrend 6 Tagen durch Aenderung karer Leitungsfahigkeit nachweisen lassen 3).

Leitet man einen so starken Strom, z. B. von 60 Grove'schen Eleenten durch einen Draht, dass er ins Glüben geräth und schmilzt, so arreisst er an einer Stelle und die zwei in Kugeln endigenden Halften werden fortgeschleudert 1).

Ein Platindraht, welchen man in eine Furche in einer Porcelianplatte ge und durch einen starken Strom schmitzt, wird dahei dicker und zerwisst mit einem trocknen Geränsch. Ein Bleidraht verhalt sich ebenso, verspringt aber ohne einen Ton von sich zu geben, und überzieht sich labei mit einer Oxydhant. Diese Wirkungen, welche denen bei der elektrischen Batteriecutladung ähnlich sind, konnen zum grossen Theil auch durch die fendenz der geschmolzenen Metalle, Tropfenform anzunehmen bund durch den bei dem Zerreissen der geschmolzenen Drähte auftretenden I unken bedingt sein 4).

<sup>1)</sup> Right N Comento 7, p. 116, 1880\*; Beibl. 4, p. 797\*, -- 2) Pupp-Ber. Pegg. Ann. 16 p. 128, 1850\*; -- 2) Matthressen, Rep. Brit. Assoc. 1211, p. 125\*, outgegen Schroder van der Kolk, Pegg. Ann. 110, p. 4.7, 1860\* -- 4; Van Breda, Compt. rend. 23, p. 462, 1846\*, Pogg. Ann. 70, p. 375\* -- 2) Grove Arch 4, p. 168\*, Pogg. Ann. 63, p. 45, 1844\*, -- 2) Versuche von Fusinier: (Arch 5, p. 816, 1845\*, de la Rive it.d.), wonach in ciner and assammengenotheren Kupfer- und Zinkplatten mit Tuchmenden infigelsenten Volta schen Saufe arch die Plattenpaare bei bangerer Schlessung.

### b. Nichtmetallische Leiter.

482 Auch in den flüssigen, nichtmetallischen Leiter durch den galvanischen Strom Wärme erzeugt 1), und zwar um 1 je grösser ihr Widerstand ist.

So wird z. B. eine recht verdünnte Lösung eines Salzes, z einigen Tropfen einer Lösung von schwefelsaurem Kali oder salp rem Ammoniak versetztes Wasser, durch den Strom einer 100; Batterie leicht zum Kochen erhitzt?). Benetzt man einen Docht z ser und verbindet durch ihn die Pole einer Säule, so zeigt ein in eingesenktes Thermometer sogleich eine Wärmeentwickelung s rend sich die Temperatur eines mit Wasser gefüllten Glasrohres Dicke des Dochtes kaum ändert?).

Wird eine vom Strom durchflossene Wasserschicht durch ein Diaphragma in zwei Abtheilungen getheilt, so erwärmt sich ents das Diaphragma stürker, als die neben liegenden Wasserschicht

Bei der Untersuchung der Gesetze der galvanischen Wärgung in Flüssigkeiten bieten sich häufig Schwierigkeiten dar, i len Fallen an den Elektroden ein Theil der Wärme auf die i rang der in den Elektrolyten enthaltenen Körper aus dem flä den gastormigen Zustand verwendet wird. Deshalb ist z. B. ge ha Temperatur von verdünnter Schwefelsäure, welche zwische lektroden zersetzt wird, am niedrigsten an der negativen l vo sich das meiste Gas (Wasserstoff) entwickelt, höher an den istale. D. Elektrode, und am höchsten in der Mitteliende. D.

In anderen Fällen treten Aenderungen der Concentration Elektre kan ein, oder die bei der Elektrolyse ausgeschiedenen Stotaerungen auf einander, wie z. B. der Wasserstoff durch die Salj der Grove'schen Kette oxydirt wird. Wir werden diese Wärn ausgen in dem Capitel "Wärmewirkungen bei der Elektroltrachten

Lindie Gesetze der Wärmeentwickelung in den Elektroly

Bunzen, Gilb. Ann. 25, p. 148, 1807\*. — \*) Davy, Phil. T
 p. 47. Gilb. Ann. 28, p. 187\*. — \*) De la Rive, Bibl. univ. 18.9\*. Pogg. Ann. 15, p. 265\*; Arch. 2, p. 504\*. — \*) Bunzen, L. (



ti norden sollten, so dass sich die Oberfläche des Zinks aushöhlt Foplers wich aussen bog, können ganz secundär von der durch erzeigen Temperaturerhöhung und ungleichen Ausdelnung der Puntren.



### Versuche von Joule und E. Becquerel.

rnt von den Elektroden untersuchen, oder auf irgend eine Weise die enselben auftretenden secundären Wärmewirkungen compensiren. Dies ist von Joule 1) geschehen. Als derselbe Kupfervitriollösung :hen Kupferelektroden der Einwirkung eines Stromes aussetzte, löste an der positiven Elektrode ebenso viel Kupfer auf, wie sich an der tiven abschied, and die dadurch erzeugten entgegengesetzten therien Erscheinungen hoben sich gerade auf, da das gelöste und abgedene Kupfer nahezu gleiche Structur haben. Die Concentrationsandeen an den Elektroden haben ebenfalls wenig Einfluss, so dass die rmung der Flüssigkeit von den Erscheinungen an den Elektroden zu unabhängig ist. Nach Beobachtung der Intensität des Stromes, specifischen Wärme der Lösung und des sie enthaltenden Gefässes, der abkühlenden Wirkung der umgebenden Luft konnte die in der inheit in ihr erzeugte Wärmemenge bestimmt werden. Aus der Mesdes Widerstandes der Lösung zwischen den Elektroden folgte, dass dieselbe sich wie ein gewöhnlicher Draht verhielte, jene Wärmemenge h 5.88 hätte sein müssen. Der directe Versuch ergab die Wärmece 5.5.

So ist auch in elektrolysirbaren Körpern die durch den galvanischen n erzeugte Wärmemenge ebenso gross wie in den Metallen, d. i. sie em Widerstande der Elektrolyte und dem Quadrate der Stromintendirect proportional. — Vorausgesetzt ist hierbei, dass keine durch idäre Processe verursachten Wärmeerscheinungen auftreten.

Dieses Resultat ist von E. Becquerel?) unter Anwendung grösserer 485 ichtsmassregeln bestätigt worden. Er füllte einen Platintiegel mit Lösung von 4 g Zinkvitriel oder Kupfervitriel in 20 g Wasser und te in die Lösungen zwei Zink- oder Kupferplatten, die mit den Polen Säule verbunden waren. Die Intensität des Stromes dieser letzteren le durch ein Voltameter, die Erwärmung der Lösungen durch ein h den Deckel des Platintiegels hindurch gestecktes Thermometer issen.

Bezeichnet I die Stromintensität, ausgedrückt in Cubikcentimetern welche im Voltameter entwickelt werden, W die in der Lösung erte Wärmemenge, so erhielt E. Becquerel unter Anderem:

Zii	akvitriollös	ung	Ku	<b>pfervitri</b> ollö	sung
I	W	$W$ , $I^2$	I	W	$W/I^2$
2,001	0,864	0,216	1,234	0,653	0,428
3,705	3,027	0,220	4,143	5,199	0,302
5,487	6,118	0,203	7,504	17,961	0,319
			8,583	30,433	0,412

i) Joule, Phil Mag. 19, p. 274, 1841\*. — 2) E. Becquerel, Ann. de Chim. Phys. [3] 9, p. 54, 1843\*.

Also auch lace sind die in der Losung erzeugten Warmemenges &: Quadraten der Stromintensatat proportional.

Aus den Versuchen berechnet sich als Mittel, dass ein Strom, welter in der Zeitsinbeit im Voltameter 1 cem Knallgas entwickelt, in der selben Zeit

in der Kupfervitriollosung . . . 0,2132

Warmeeinheiten erzeugt-

Nach den früheren Versuchen von E. Beequerel werden in Platedrahten von gleichem Widerstand mit jenen Lesangen durch denselbe Strom in derselben Zeit die Wärmemengen 0,0261 und 0,0320 entwikkt, welche nicht allzuschr von jenen Warmemengen in den Losungen setschieden sind.

186 Die soehen aufgestellten Erwarmungsgesetze behalten ihre Gültz keit für die Wärmeerscheinungen in den Ketten solbst. Indess sind ste daselbst durch die chemischen Vorgange an den Elektroden modizent welche besondere Warmeerscheinungen bedingen.

Schen wir von diesen speciellen Verhaltnissen ab, so entsprecen die Warmeerzengungen im ganzen Schliessungskreise zunachst folgendes Bedingungen

Bezeichnet man mit

E die elektromotorische Kraft der Kette.

I<sub>1</sub>, I<sub>2</sub>, I<sub>4</sub> die Intensitaten der die verschiedenen Theile ihrer Leitung durchthossenden Ströme,

71, 72, 73 die Widerstande der einzelnen Theile, 20 18t die gesammte in der Schliessung entwickelte Wärme

$$W = const \left( I_1^2 r_1 + I_1^2 r_1 + \cdots \right) = const \Sigma I^2 r.$$

Wir berucksichtigen hierbei zunächst noch nicht die an den Berthrungsstellen beterogener Körper in der Schliessung auftretenden Warne erschetnungen, sowie die Warmeverluste, welche event, dadurch bedins sind, dass ein Theil der Warme auf mechanische Arbeit im Stromkren verwendet wird.

Ist der Schliessungsbogen einfach und nicht verzweigt, so ist be Intensität I in allen Theilen der Leitung die gleiche. Bezeichnet dann be die Summe aller Widerstände im Schliessungskreise, so ist

$$W = (I^{t}R)$$
 const.

Da I = E R ist, so ergrebt sich hieraus

$$W = I.E const - \frac{E^i}{R} const$$

Bei gleichbleiben der elektromotorischer Kraft ist alde gesammte, im Stromkreise erzeugte Warme der Intensität les Stromes direct proportional.





## Wärme im ganzen Schliessungskreise.

Aus der Formel  $W = I \cdot E$  folgt unmittelbar, dass mit Verkleinerung Res Widerstandes des Schliessungskreises der Säule, also mit wachsen-**Lem I** bei gleichbleibender elektromotorischer Kraft, die in demselben entwickelte gesammte Wärmemenge bis ins Unondliche wachsen kann, ndem gleichzeitig die Intensität, also auch der in der Säule vor sielt wehende chemische Process, zunimmt. In einem einzelnen, in den Schliessungskreis eingefügten Leiter vom Widerstand r tritt indess ein Maximum der Wärmeentwickelung ein. Die in demselben erzeugte Wärmemenge ist nämlich  $w = I^2 r = E^2 r (r_0 + r)^2$ , wo  $r_0$  der Widerstand der unveränderlichen Schliessung ist. Hier erreicht er ein -Maximum, wenn  $r_0 = r$  ist, also  $I = \frac{1}{2}E/r$ . — Dieses Maximum hat ·Poggendorff¹) nachgewiesen, indem er in den Schlicssungskreis einer Grove'schen Kette, dessen Widerstand gleich 18,12 Einheiten des Rhoostatendrahtes war, drei Platindrähte von den Widerständen 9,06; 18,12; 27.18 einfügte. Diese Drähte befanden sich in einem Thermometer von der §. 456 beschriebenen Construction. Die Temperaturerhöhungen desselben in gleichen Zeiten entsprachen den Zahlen 28, 34,1 und 30,8.

Finden in dem Schliessungskreise chemische Processe statt, so stehen die bei denselben auftretenden Wärmeveränderungen in nahem Zusammenhange mit der Wärmeerzeugung im sonstigen Schliessungskreise. Wir werden diese Verhältnisse im Capitel Elektrolyse näher betrachten.

## Erwärmung und Erkültung der Berührungsstellen heterogener Theile des Schliessungskreises.

Während die Erwärmung der verschiedenen Stellen jedes einzelnen 487 Leiters im Schliessungskreise einer Säule dem von Joule gegebenen Gesetze folgt, weicht die Temperaturveränderung der Berührungsstellen heterogener Leiter wesentlich davon ab.

Leitet man nach Peltier!) einen schwachen Strom durch einen 5 mm dicken Stab, welcher aus einem Wismuth- und Antimonstäbehen zusammengelöthet ist, und berührt die Löthstelle beider mit einem, mit einem Galvanometer verbundenen Thermoelement, so zeigt sich die Löthstelle bedeutend kälter, als jedes der zwei zusammengelötheten Metalle, wenn der Strom der positiven Elektricität von dem Wismuth zum Antimon fliesst, bedeutend wärmer dagegen, wenn er durch dieselbe vom Antimon zum Wismuth fliesst.

<sup>1)</sup> Poggendorff, Pogg. Ann. 73, p. 337, 1848'. — 2) Peitier, Ann. de Chim. et de Phys. 56, p. 371, 1834'; Pogg. Ann. 43, p. 324' (ber Peitier ist die Aogabe der Stromerichtung unrichtig, vergleiche Dove's Repert p. 353').

I'm dies zu zeigen, kann man zwei Stabe von Wismuth Will und Antimon AA' (Fig. 117) kreuzweise über einzuder legen und D



einen Enden W und A' dieses Kreuzes mit der Polen der Saule verbinden. Nach Aufhebung der Schliessung verbindet man die Enden W und A mit den Enden des Drahtes eines Galvanomien und erhalt je usch der Richtung des Stromei der Säule einen eine Erwärmung oder Erkältung der Kreuzungsstelle der Stäbe anzeigenden Aussch-

seiner Nadel. Diese Vorrichtung bezeichnet man gewöhnsich mit au. Namen des Politier'schen Kreuzes.

Man kann auch nur das eine Ende W (Fig. 118) eines aus Wurzth und Antimon zusammengesetzten Stabes WA mit dem einen Polenser Säule S und dem einen Ende des Drahtes des Galvanometers G vereinen.



Verbindet man das Ende A des Stabes mit einem Queck-übernspielein welches man abwechselnd einen vom anderen Pol der Saule und einer vom anderen Ende des tialvanometerdrahtes kommenden Draht erlegt, so erhält man ein ähnliches Resultat, wie mit dem Peltier schie Krouz.

Auch direct kann man die Tomperaturanderung der Löthstelle auf weisen, indem man einen aus Wismuth und Antimon zusammengeleit der Stab in die Kugel eines Riens'schen Luftthermometers luftdieht einest Beim Durchleiten eines schwachen Stromes in der Richtung vom Wismuth zum Antimon bemerkt man ein Steigen der Flüssigkeitsmule der Thermometers, d. i. eine Erkältung, beim Durchleiten in entgegengesteter Richtung ein Fallen derselben, d. i. eine Erwärmung. — Diese Warmenderungen an der Löthstelle sind also so bedeutend, dass sie de Wärmemenge überwiegen können, welche von den gauzen übrigen. in Luftthermometer befindlichen Theilen der Stäbe an die Luft abgegeben wird.

Man kann durch die Erkältung der Löthstelle von Wismuth at\* Antimon sogar Wasser zum Gefrieren bringen. Man bohrt hierzu nach Lenz 1) in die Löthstelle zweier conaxialer be von Wismuth und Antimon von 21, em im Quadrat Querschnitt 111, em Länge ein kleines Loch, welches man mit Wasser füllt. Der ize Apparat wird durch Eis auf 0° abgekuhlt, und sodann der Strom as einzelnen Grove'schen Elementes von etwa 10 qdm Platinoberfläche brend 5 Minuten in der Richtung vom Wismuth zum Antimon hindurch eitet. Das Wasser gefriert nicht nur, sondern das gebildete Eis ertet sich sogar auf — 4,5° C.

Bei Anwendung anderer Metalle treten die Temperaturverschiedenten an der Lothstelle lange nicht so bedeutend hervor, und die Errmung und Erkältung der Löthstelle aussert sich meist nur dadurch,
keletztere etwas mehr oder weniger erwarmt wird, als die Metallstäbe,
lehe in ihr zusammentreffen. In dieser Art hat sohen ('hildren 2')
bachtet, als er die Poldrähte einer sehr starken Saule in zwei mit
lich viel Quecksilber gefüllte Thonschalen senkte und beide Schalen
sch einen dünnen Platindraht verband, welcher durch den Strom ins
then kam, dass sich das mit dem negativen Pol der Saule verbundene
beksilber stärker (um 121° F.) erhitzte, als das mit dem positiven Pol
melben verbundene (um 112¹ F.).

In Betreff der Starke des betrachteten Phanomens kann man die kalle in eine der thermoelektrischen vollig identische Reihe stellen, mich:

Wismuth, Blei, Gold, Eisen, Neusilber, Zinn, Silber, Antimon. Platin, Kupfer, Zink,

Leitet man den Strom durch die Löthstelle zweier dieser Metalle, so A Erkaltung ein, wenn die positive Elektricität von dem erst genannten zu dem später genannten Metall fliesst, im umgekehrten Fall zeigt beine Erwarmung der Löthstelle. Diese Erscheinungen sind um so rker, je weiter die Metalle in der Reihe von einauder stehen.).

Die Gesetze der Erwärmung und Erkältung der Löthstelle sind zuerst 490 v. Quintus Icilius und Frankenheim studirt worden.

von Quintus Ivilius!) leitete den durch eine Tangentenbussole nessenen Strom einer Hydrosäule durch eine Thermosaule von 32 Wisth-Antimonelementen. Nach je 9 Secunden wurde die Thermosaule a der Hydrosäule losgelost und dafür mit einem Spiegelgalvanometer bunden, und dessen Ablenkung bestimmt. Dann wurden die Säulen der 9 Secunden lang mit einander verbunden u. s. f.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) Long, Pogg. Ann. 44, p. 342 1848, — <sup>3</sup>: Chiliren, Phil. Trans. 15 2, p. 372, Gib Ann. 52, p. 368, — <sup>3</sup>, Verg., and E. Beequerel, in de Clam et de Phys. (3) 20, p. 6; 1847, — <sup>4</sup>) v. Quintus Icilius, pr. Ann. 89, p. 377, 1853.

W.edomann, Slebirtental, Il.

Hierbei wird zunächst durch die allgemeine erwärmende Wert-Stromes die ganze Thermosaule mit allen ihren Longstellen glorid erwärmt. Diese Erwärmung kann für sich keinen Strom bein ! u gen der Verbindungen hervorbringen. Dann wird durch die bei Wirkung des Stromes beim Uebergang aus dem einen Metall in & dere die eine Halfte der Lethatellen erwarmt, die andere eracht die so entstehende Temperaturdifferenz erzeugt einen strom. And sorgfältigen Versuchen folgt, dass die am Galvanometer gemeint tensitäten der Thermostrome, mithin die Erwarmungen un! Si tungen der Löthstellen den latenertäten der durch die list saule geleiteten Stromo direct proportional sind.

491 Ende nur zusan sene Temperatu des hindurchgel Erwärmung der selben überall a

Presst man blanked stars Wissenth- and Antimonstab mit should durch den Thermostrom 2000 stellen mit steigender Strome as schneller zu. wohl weil das Contacte sich ändern. Werden findet dies nicht statt 11.

492 Franken Antimonstab zu barte Enden dess

en 2 bis 3 mm dicken Wuman ien Kreuz und verband zwei bei s einer Säule unter Einschaltung

Rheostat a und eine, angenvon-sole. Die beiden anderen Enler d n ant : . Galvanometer mit astatischer Nadel verbanden, sa 1 n . . . des Durchleitens des Stromes durch das Kreuz de E ostromes abgelesen wurde. Der Versuch wurde je swe l. Intensität des Stromes der Säule angestellt, und des l'h . lben umgekehrt.

Cemperaturerhohung der Löthstelle durch die 22ch [ - 1] besetz stattfindende Erwarmung der ganzen Leitung: le 1 ang des Stromes abhängige Temperaturanderung der 1. bei entgegengesetzter Stromesrichtung als gleich und ingenommen wird: C eine Constante; sind i und i, di at 15 -richtungen am Galvanometer beobachteten Intenstill Hiera. BO ist:

$$i = C (a + b),$$
  $i_1 = C (a - b),$   $a - \frac{i + i_1}{2 C},$   $b = \frac{i - i_1}{2 C}.$ 

Van aller mit verschiedenen Kreuzen aus Stäben von Wismut tinson, W snuth-Kupfer, Kupfer-Eisen und Neusilber-Eisen, bei he intensitaten I der erwärmenden Ströme innerhalb des Verhil

o store Pogg. Ann. 155, p. 96, 1875\*. - 2) Frankenh

geän lert wurden, ergaben, dass der Werth a dem Quadrat der intät, der Werth b der Intensität des Stromes der Saule direct protonal ist. So bestätigt sich sowohl das Joule'sche Gesetz, als auch von v. Quintus terlius gefundene Resultat. Bei verschieden dicken in nimmt die Erwärmung a mit zunehmender Dieke ab, wahrend Werth b nahezu von der Dieke unabhangig ist.

Indem ist bei diesen Versuchen em erheblicher Fehler, dass ein Theil Hauptstromes durch die Contactstelle sich noch in das Galvanometer eigen kann. Verbindet man das Galvanometer erst nach dem Oeffdes Hauptstromes (den man etwa 30 Seeun len hindurch leitet, damit on dem Pellier'schen Phanomen unabhangige Erwarmung a der Ile nicht zu gross wird, wodurch Fehler entstehen konnen) durch Wippe mit dem Kreuz, und beobachtet den ersten Aussehlag der I, so erhält man ganz richtige Resultate. Die Pellier'sche Temturanderung der Lothstelle, resp. die Intensität des entsprechenden mostroms, ist selbst bei Steigerung der Starke des Hauptstromes im Eliniss von etwa 1:11 der letzteren proportional die Quotienton ar schwanken, z. B. wenn die Erwärmung a meht zu sehr hervortritt, zwischen den Zahlen 18,48 und 19,98, unabhangig von der Reihender Intensitäten] (1).

ist I die Intensität des die Lothstelle zweier Metallstäbe durch- 493 senden Stromes, so ist hiernach die gesammte, an der Löthstelle ent- elte Wärme, je nach der Richtung des Stromes

$$W = \alpha I^{\pm} \pm \beta I,$$

\* and β Constante sind, die bei der Verbindung verschiedener Meeinen verschiedenen Werth annehmen.

Zur nochmaligen Prufung dieser Formel hat v. Waltenhofen?) durch 494
96- resp. 20-paarige Noe'sche Thermosaule die Strome von 1 Dali'schem bis 12 Bunsen'schen Elementen geleitet, sod im die Saule einer Siemens'schen Sinustangentenbussele unter Einschaltung von Q.-E. Widerstand (dem seem i eren Gewinde) verbunden und den Ausschlag besbachtet, nachdem constatirt war, dass wahrend der ringung der Na led die thermoelektrische Krift der Saule sich nicht blich änderte. Die entsprechenden Stromintensitäten wurden usch der gendorff'schen Gradurungsmethode bestimmt. So ergalsen sich u. a. ach der Stromesrichtung des Ladungsstromes i die elektromotorischen der 4 und e, des Thermostromes

$$v_1 = 0.114 + 0.003 i^2$$
 and  $v_2 = -0.14 + 0.0009 i^2$ ,

Boff | c. - 4) von Waltenhofen, Wester Ber 75 (2) Februar

wo i in chemischem Massae gemessen ist und für die Werthe ed tromotorische Kraft des Daniell'schen Elementes gleich 12 gen

Aus der Veränderlichkeit der Coöfficienten von 32 würde folg die Metalle der Kette an den einen oder anderen Löthstellen ei schiedene Leitungsfähigkeit besitzen (vielleicht wegen der ungleich wärmung). Das von dem thermoelektrischen Verhalten abhangi Glied muss bei beiden Stromesrichtungen den gleichen Werth b

In der Formel  $W = \alpha I^{\gamma} - \beta I$  erreicht der Werth Weit 495 mum, d. i. die Erkältung der Löthstelle wird am stärksten, wenn

$$\frac{d(\alpha I^{1} - \beta I)}{dI} = 0, \text{ also } I = \frac{\beta}{2\alpha}.$$

Die Tempe führung der Wa leiten des Stron

Andert sich, abgesehen von ellen der Stäbe durch das Hi

$$I_i$$
 d. i.  $I = \frac{\beta}{\alpha}$ .

Damit die die Intensität de. gung des Maximu

hstelle ungeändert bleibt, mu loppelt so gross sein wie gur r. Bei Steigerung der Stromi tat trift dann an Stelle der Erkanung eine Erwärmung ein.

Augh diese Resultate hat Frankenheim an seinen Krenzen cinige Versuene bestätigt 1).

Will num bei dem Peltier'schen Phänomen noch die Ableite With the left term Petrier's einen Phanomen noch die Ablatus

or Contactstelle betrachten, so ist etwa folgende Rechnus

or zunächst die nach dem Joule'schen Gesetz erzeugts'

ist. Sind zwei unendlich lange metallische Leiter mit

ist. Sind zwei unendlich lange metallische Leiter mit t less in dem Wärmeleitungsvermögen durch beide Metalle die Wir

$$\frac{\partial \varrho}{\partial t} = a^2 \frac{\partial^2 \varrho}{\partial x^2}, \quad a^2 = \frac{x}{\delta e},$$

$$\frac{\partial \varrho'}{\partial t} = a'^2 \frac{\partial^2 \varrho'}{\partial x^2}, \quad a'^2 = \frac{x'}{\delta^2 e'},$$

$$\frac{1}{s} \frac{dW}{dt} = -\left(x \frac{\partial \varrho}{\partial x} + x' \frac{\partial \varrho'}{\partial x}\right) x = 0$$

$$I = -ks \left(x \frac{\partial \varrho}{\partial x_{(0)}} + x' \frac{\partial \varrho'}{\partial x_{(0)}}\right)$$

ist, wo – der Abstand zweier Querschnitte in beiden Metallen womstelle g and g' die Temperaturen derselben,  $k, \theta, c, s$  die Leitung specifische Warme und Grösse des Querschnitts sind. Ist 🙉 Beruhrungsetene, so ist auch  $I = (E - \mu \varrho_0)/R$ , wo E =



# Beziehung zu den Thermoströmen.

Nach allen diesen Angaben ist im Allgemeinen das Phänomen 496 r Erwärmung und Erkältung der Löthstelle die umgekehrte scheinung, wie die durch Erwärmung oder Erkältung der thstelle zweier Metalle bewirkte Erzeugung eines Thermoomes. Diejenigen Metalle, welche bei dem letzteren Verfahren die rksten Thermoströme geben, liefern, wenn durch ihre Löthstelle ein om geleitet wird, welcher dem durch Erwärmen derselben hervorufenen gleichgerichtet ist, die stärkste Erkältung ihrer Löthstelle. beim Erwärmen der Löthstelle erzeugte elektromotorische Kraft und, gleichbleibendem Schliessungskreis, die derselben proportionale Insität des Stromes ist innerhalb gewisser Grenzen der Temperaturöhung der Löthstelle direct proportional, und ebenso entspricht die enthümliche Erwärmung oder Erkältung derselben beim Durchleiten Stromes direct der Intensität dieses letzteren 1).

Die Richtigkeit dieses Satzes ist von Le Roux<sup>2</sup>) bewiesen worden, 497 leher die thermoelektromotorische Kraft verschiedener Thermoelemente ect mit der an ihrer Löthstelle durch einen Strom erzeugten Tempeturänderung verglichen hat. Er hat zu dem Zweck die Wärmemenge messen, welche bei dem Auftreten des Peltier'schen Phänomens entekelt oder absorbirt wird.

Ein huseisensörmiges Stück eines Metalls taucht mit seinen beiden ch unten gekehrten Schenkeln in zwei Cylinder von vergoldetem ipserblech, welche mit je 120 g Wasser gefüllt sind, dessen Temperatur reh eingesenkte Thermometer abgelesen wird. Die Cylinder stehen seinen Holzspitzen und sind mit einem Cylinder von Weissblech igeben. An die unteren Enden der Schenkel des Huseisens sind Kupferähte gelöthet, welche zu einer Bunsen'schen, aus sechs neben einander stellten Elementen gebildeten Säule führen. In den Schliessungskreis eine Sinusbussole eingeschaltet, die mit einem Kupservitriolvoltameter rglichen ist. Durch Herausheben und Senken der an einem Rahmen sestigten Kohlen der Säule wird der Strom constant erhalten. Wird r Strom nach einander in entgegengesetzter Richtung durch den Bügel leitet und jedesmal die Temperatur der Calorimeter gemessen, so ist plissenz der dadurch bestimmten Wärmemengen  $\mathcal I$  in jedem Fall

 $I = \frac{ksE(x\,a' + x'a)}{\mu\,a\,a'\,V\,\pi}\,\frac{1}{V\,t} = \frac{\alpha}{V\,t},$ 

1) Vergleiche auch E. Becquerel, Ann. de Chim. et Phys. [3] 20, p. 60, 47°. — 3) Le Boux, Ann. de. Chim. et Phys. [4], 10, p. 243, 1887°.

che Kraft der Kette und den Gesammtwiderstand bezeichnen. Aus den Gleiingen ergiebt sich

n a/Vt kann man noch einen der Wärmeabgabe nach aussen entsprechennahezu constanten Werth  $\beta$  abziehen, so dass  $I = at - \frac{1}{2} + \beta$  wird. Verbiuman die Thermokette während der Zeit  $\theta$  mit der constanten Säule, so rd ebenso in der Zeit t nach der Ausschaltung  $I = at - \frac{1}{2} - a(t + \theta) - \frac{1}{2}$  /itowski, Wied. Ann. 11, p. 768, 1880°).

tleich der Differenz d der Erwärmungen der beiden Löthstellen plus bifferenz der durch die gewöhnliche Erwärmung der Schlessung weiden Calorimetern erzeugten Wärme w — w; also

$$\Delta = (w - w_1) + \delta; \Delta_1 = (w - w_1) = \delta.$$

)a die Wärmeänderung der beiden Löthstellen im positiven und en iven Sinne gleich gross ist, so ist die Aenderung in jedem einsbellerselben  $\vartheta = \frac{1}{4} \delta_1$  also  $\vartheta = \frac{1}{4} (\Delta + \Delta_1)$ .

Dieser Werth wurde auf einen Strom bezogen, welcher in der le

inheit 1,314 g Kupfer reducirt.

Da nun in einem Daniell'schen Element, dessen elektromotsrist kraft D ist, während der Auflösung einer, jener Kupfermenge agure enten Zinkmenge 977 Wärmeeinheiten erzeugt werden, so ist die wir romotorische Kraft (\* - \*\*schen Phänomen entspricht.

<del>)</del> 1),

So fand sich, wenn

der zu folgenden Substanzender

							e		E	» Z
Acq. Antinos 1	Leq									
ta line (c)	Womittle				-	14,5	0,0149 D	+	60	egit.
Vatari o					_	5,4	0,0055	+	18	0,34
. 1					_	2,8	0,0028	+	12,5	0.00
$_{\mathbf{q}}\mathbf{t}=1_{-\mathbf{q}}\cdot\mathbf{t}_{-\mathbf{q}_{1}}$		ı	4	ě		0,51	0,00055	+	2,2	0,00
· 1 .					_	D,43 .	0,0004	-1-	0,7	6.9,3
St. 5.1 i	,				+	2,75	0,0027	_	11,7	0 %
V 1 (				,	+	21,3	0,0218	_	81	6.0
W.,					+	28,8	0,0294	_	113	9.232

der vorstehenden Tabelle enthält die thermoektive welche in den betreffenden Elementen erzeugt verber, welche in den betreffenden Elementen erzeugt verber, welche resp. nuf 25 und 100°C. erwärmt sind. bei agest ein der Lothstellen durch den Strom sind also, auf diesen thermoelektromotorischen Kräften annähmen.

And the thirt is n in folgender Weise mit den thermoelektrouse

Viel For her das Capitel Wärmewirkunge Echin Port Ann. 141, p. 404, 534, 1871. leise in Gegrist and von Edlund, Pogg. Ann. 1

the Kroften verglieben. Zwei Cylinder von ganz dunn in, aussen ver-Iberten kupferblech von 125 mm Länge und 8 mm Porchmesser waren m den Enden durch Bleche geschlossen, in deren Mitten Messingrohren axaler Richtung eingelothet waren. Beide Cylinder waren mittelit or Mossingrobren auf die gabelformig ausgeschmittenen Enden eines Brotbornt ihren Axen in herizontaler Lage und senkrecht gegen die Langshinting des Brettes aufgelegt. Durch die Messingrohien wurden ganz Jacke Thermoelemente, gebildet aus zwei in gerader Richtung mit einneer verlotheten Drahten in die beiden Cylinder gesenkt und durch blane Holzeylinder isolirt, sowie durch ein Colophonium-Wachsgemisch widcht eingekittet. Ausserdem führten aus den Cylindern an der einen has Messingrohren, die nach oben gebogen waren und durch Kautthickschlauche mit einer langen formigen, auf dem Brett des Apuntes befestigten Glasröhre von 2,5 mm innerem Durchmesser verbuner waren, in welche eine einige Centimeter lange Weingeistsaufe als biex eingeführt war. Zwei Tformig durchlichte, in den zur Glasschre Brenden Messingrohren angebrachte flähne gestatteten zugleich mit er Drahung des Brettes um eine dasselbe halberen le horizontale Axe, to Index eine beliebige Stelling zu geben. Die Kupfercylinder waren se weiteren ringformigen, mit Wasser gefüllten nud blank geputzten dicivindera ningeben, um die ausseren Temperatureinflusse zu elimiien Beim Durchleiten des Stromes durch beide Thermoelemente in regengesetzter Richtung wurde die Lothstelle des einen erwarmt, die es anderen abgekuhlt und die Verschiebung des Index entsprach der Stechenden Temperaturdifferenz. Durch Unkehrung der Stromesrichsig konnten secundare Fehler, etwa durch augleiche Erwarmung der Draite nach dem Joule'schen Gesetz, eliminist werden. Man konnte broei an der an der Glasrohre angebrachten Scala eine Temperaturbierung der Luft in den Cylindern von 0,002134 C beobschten.

Nach Emfanrung der gelorigen Correctionen fand Edlund die in ir folgenden Tabelle verzeichneten, an der Lothstelle der betreffenden stalle mit Kupfer absorbirten oder erzeugten Warmemengen e. Das aladium war nur mit Platin combinist. Indess konnte, da die Erwarmungen Erthstelle Palla hum-Kupfer gleich der Summe der Erwarmungen r Lothstellen Palla hum-Platin und Platin-Kupfer ist, der in der Falle augegebene Werth i ir erstere berechnet werden.

	e	E	$\frac{E}{e}$
Eisen	130,99	146,18	1,12
Dadmium	6,88	9,79	1,42
Sink	0,34	0,76	2,24
Kupfer	0,00	0,00	_
Bilber	1,20	1,89	1,47
Gold	14,76	23,92	1,62
Biei	22,20	27,27	1,23
Zina	24,71	38,84	1,57
Aluminiu.	30,77	42,15	1,37
Platin	45,03	58,41	1,30
Paliadium	96,23	115,04	1,20
Wismuth .	783,10	835,10	1,07

 the sind die durch directe I zwischen 10 und 20°C, für en Kräfte derselben.

Hier zeigen sich ähnliche Abweichungen von der Proportionzwischen den thermoelektromotorischen Kräften und Wärmeentwisten und her in the Latherten, wie bei den Versichen von Le Roux, mittel, bei eine Landination Kupfer-Zink, bei der ohnehin die beobse Werth in thein sind. Sehr wohl können hierbei auch in den mit Metre albeit heim Uebergang des Stromes aus einer Stellunderen durch Structurverschiedenheiten Wärmeveränderungen ihm die sich dunn zu denen an der Löthstelle addiren und die Reibernithesen vergl. §. 501 und figde.] 1).

(99) Non open ähnlichen Methode, wie Edlund, hat Sundell thermoe knomotorische Kraft verschiedener, aus Legirungen und kondomiter Thermoelemente bei einer Temperaturdifferenz ihrer steen von 10 zwischen 0 und 20°C, mit der durch den Strom biten Power unag e ihrer Löthstelle verglichen. Er findet

<sup>6.</sup> Wr. Lemann, Galv. 2. Auff 4, p. 915°; ähulich auch Wüllner 415 m. 1872°. — 2) Sundell, Ofversigt af k. Vetanskaps 15 m. 1872°. Nr. 3. Stockholm°; Pogg. Ann. 149, p. 144, 1873°.



## Beziehung zu den Thermoströmen.

425

	E	W	W E
12 Wismuth, 1 Zinn	254,74	270,69	1,10
8 Wismuth, 1 Zinn	234,18	236,39	1,09
4 Wismuth, 1 Zinn	137,49	145,75	1,06
Eisen	82,86	86,12	1,05
2 Wismuth, 1 Zinn	49,76	51,59	1,04
Kupfer	0	0	
Neusilber	98,08	103,12	1,05
32 Wismuth, 1 Antimon	295,01	295,24	1,00
Wismuth	417,14	460,06	1,10
32 Wismuth, 3 Antimon	533,98	680,94	1,29

Mit Ausnahme der letzten Legirang stimmen also die Werthe E 1 W gut mit einander überein.

Wenn das Peltier'sche Phänomen hiernach als die Umkehrung 500 · Erzeugung der thermoelektrischen Ströme, aufgefasst werden darf, muss, falls eine Differenz At der Temperatur der zwei Löthstellen ischen zwei Metallen, z. B. Kupfer-Wismuth-Kupfer bei der Tempeur to des ganzen Kreises eine andere thermoelektromotorische Kraft worruft, als dieselbe Differenz bei einer anderen Temperatur t'e, ch ein durch das Element geleiteter Strom in beiden Fällen ungleiche irmemengen in den Löthstellen erzeugen und verschwinden lassen.

Auch dies hat Le Roux (l. c.) gezeigt, indem er ein hufeisenförmi-Stück Wismuthlegirung (vergl. Thl. II, §. 325) von 330 g Gewicht mit nen cylindrischen, nach unten gekehrten Schenkeln in zwei kupferne bren einsenkte, welche mit ihren unten geschlossenen Enden an die jenkel angeschraubt waren, sonst aber durch eine Oelschicht von den smuthschenkeln getrennt waren. Die oberen Enden der kupfernen hren waren mit der Säule verbunden. Dieselben waren aussen geıwarzt, stark lackirt und so in zwei aus Stahlblech gefertigte Caloriter eingesenkt, deren jedes 2 kg Quecksilber enthielt. Die Calorimeter nden in einem Blechkasten, der sich wiederum in einem mit Wasser fullten Gefass befand, welches durch eine untergesetzte Lampe errmt werden konnte. Durch den Deckel des Blechkastens gingen die aktroden und die in die Calorimeter eingesenkten Thermometer.

Hierbei ergab sich die Erwärmung resp. Erkältung der Löthstellen rch den Strom bei 250 C. im Verhältniss von 3,09 zu 3,95 kleiner als 100° C.

Wie an der Contactstelle heterogener Theile des Schliesungskrosstreten auch eigenthumliche Temperaturveranderungen in Stroms-conauf, die an verschiedenen Stellen verschiedene Temperaturen besatzen

Diese Erscheinungen sind zuerst von Thomson 1) beobachtet so den. Eine Anzahl flacher Blechstreifen, Fig. 119, wurde bei a, b, c, d & )





mit Kantschuk umwunden und durch Schrauben au einander geklernet Die Streifen wurden an den zwischen a und b. c und d. f und g topes den Stellen aus emander gebogen und mit diesen Stellen in Blesngriss J. K. L gelegt. Die Gefasse J und L waren mit kaltem Wasser ge al welches durch Zufluss von frischem Wasser auf constanter Tempertur erhalten wurde. Das Gefass K wurde durch Dampf oder konner des Wasser erhitzt. Die Stellen k und e der Blechstreifen zwieden : erwarmten Gefäss und den Kühlern J und L waren mit Watte ungebal und zwischen die Streifen wurden Thermometer to und ta gestelle Wurde ein galvanischer Strom von a nach g oder g nach a durch Bechstreifen geleitet, so zeigte das eine der beiden Thermometer ( \*\*\* t, stets eine etwas höhere Temperatur an, als das andere, monlie et Strom in der einen oder anderen Richtung durch die Blechstreifen forman Die Differenz des Standes beider Thermometer beim Umwechelb die Stromesrichtung war aber verschieden und ergab, dass bei April dung von Streifen von Eisenblich dasjenige Thermometer relatis et etwas bedeutendere Temperatur besass, welches dem positiven Positi Saule zugekehrt war, bei welchem also durch die umgebenden beer streifen der Strom der positiven Elektricität von dem Kuhler zum 11.46 leren heusen tiefitss stromte. Bei Kupferstreifen zeigte sich der Utter schied der Differenzen der Temperaturen beider Thermometer in citegengesetzter Richtung, als beim Eisen, so dass das dem negatives by der Saule näher begende Thermometer, bei welchem vorbei der Sind der positiven Elektricität vom heissen mittleren Gefass zu dem Kunle fliesst, verhiltmismissing ctwas warmer wurde. Thomson select

<sup>1)</sup> W. Thomson, Phil. Trans. 1856, 3, p. 061\*

ass im Kupfer der Strom der positiven Elektricität, n dagegen der Strom der negativen Elektricität me mit sich fortführe,

Sisenblichen zeigte sich dieses Verhalten noch am deutlichsten, trag die Differenz der Temperaturen des einen der beiden Thernach dem Hindurchleiten des Stromes wahrend je 8 Minuten men oder anderen Richtung durch einen aus 30 Eisenblechstreifen messetzten Leiter bei einem Versuch z. B. nar 0,242°; bei schen war die Differenz noch viel geringer. Das Maximum des mruberschusses des einen Thermometers über die Temperatur zen war bei diesen Versuchen beim Eisen überhaupt nur 0,23 obgweich daber acht grosse Eisenelemente zur Erzeugung des zerwendet wurden.

anderen Versuchen wurden zwei breitere Eisenblechstreifen paraleinamler gelegt, und zwischen dieselben an zwei Stellen zwei
eter eingesenkt. Die Streifen wurden an ihren beiden Enden
und der Strom von acht grossen Eisenelementen hindurch gese wurden durch den Strom selbst erwarmt, und wiederum ergab
dem positiven Pol zugekehrte Thermometer etwas wärmer als
ze, so dass eich die obigen Angaben bestätigen,

aliche Resultate gab auch der folgende Apparat, Fig. 120. Zwei urden zusammengelegt, so dass sie an drei Stellen abe röhren-Raume bildeten. Dieselben wurden an ihren Randern verlöthet

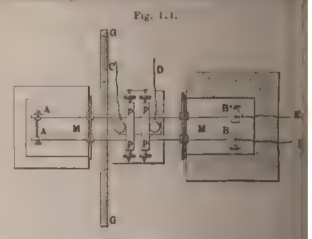


und unterhalb wurden Glasröhren angesetzt, welche in Weingeist tauchten und so Luftthermometer Bildeten. Die beiden Enden des Blechstreifens wurden durch Kuhler d und e von Guttapercha kalt gehalten, und der Strom durch die Streisen hindurch geleitet. Mit diesem Apparat kounte sowohl die Fortführung der Warme durch den Strom der negativen Elektricität beim Eisen, als auch durch den Strom der positiven Elektricität beim Kupfer und Messing nachgewiesen werden. - Die hierbei benutzten

rurden durch eine Daniell'sche Batterie erzeugt und waren so dass oft die Löthung an dem mittelsten Thermometer schmolz, dasseibe Verhalten an. Platin zu zeigen, wurde in ein dunnes er in der Mitte ein Glasstab mittelst Meningekitt eingekittet. Enden des horizontal gelegten Rohres wurden verticale Thermoren angesetzt, welche in Weingerst tauchten. Die Enden des Platurolnes waren mit Wasser umgeben, und wurden di wickelte Kupferbliche mit den Polen der Saule verhin den achtung des Standes des Weingeistes ergab eine Bewegung in der Richtung der negativen Elektricität.

502 Bei den verhältnissmässig sehr geringen Temperatur welche bei den vorliegenden Versuchen unter Anwendung Strome beobachtet wurden, können sehr leicht Fehlerqui Bendere Einflusse, wie angleiche Harte der Bleche an ihren Begiche Resultate beeinflussen. Bei einer Wiederholung derse Le Roux<sup>3</sup>) sind diese Fehlerquitten beseitigt.

Zwei Metadstangen AR und A'B', Fig. 121, enden in a von denen der eine M von einem Dampfström durchströmt ist M' Lustucke enthäet, welche durch eine Drahtgaze von der Metallstangen getreunt erhalten werden. In die Kasten ragen auf eine Lange von etwa 7 cm linein. Sie sind bei A und A' dunneren elastischen Draht verbunden. In der Mitte befinde sehen den Metallstangen eine durch die Drahte C. D mit eine



ten Galvanometer verbundene Thermosiule von 30 Wismut Elementen, deren Ladilachen 30 mm breit und 22 mm hoch elastische Bügel PP von starkem Messing dracken verimitisch Schrauben V die Stangen AB und A'B gegen die Endflächer mosaule, welche mit Schellackfirms und mit vier Lagen die schlagerhaut bedeckt sind. GG ist ein nat kaltem Wasselbischschirm, der die Thermosaule vor den Warmestrahlen die schutzt. Burch Abänderung des Querschnitts der Stangen Alkonnte man erreichen, dass das mit der Thermosaule verbu

<sup>1)</sup> Le Roux, Ann. de Clom. et de Phys. [4] 10, p. 258, 1887



#### Versuche von Le Roux.

nometer keinen Ausschlag gab. Die Enden B und B' der Stangen rden unter Einschaltung einer Sinusbussole und verschiedener Widernde durch die Drähte E und F mit einer Säule von 6 Bunsen'schen menten verbunden, welche zu dreien neben einander und zu zweien der einander combinirt waren. Die Stromintensität, welche dieselbe in em Schliessungskreise gab, dessen Gesammtwiderstand dem eines pferdrahtes von 3 m Länge und 1 mm Durchmesser gleich war, wurde sich Eins gesetzt.

Wurde der Strom abwechselnd in der einen und der anderen Richig durch die Stangen geleitet, so zeigte die Thermosäule ihre verschieie Erwärmung an.

Die Temperaturdifferenz zweier Stangen von Neusilber, bei denen nach dem Joule'schen Gesetz erfolgende Erwärmung durch den om ihres grossen Querschnitts (30 mm im Quadrat) wegen sehr gering r, ergab sich bei abwechselndem Durchleiten von Strömen von der ensität I in entgegengesetzter Richtung:

I	D	D/I
0,783	163	234
0,567	129	228
0,456	99	217
0,278	67	240
	1	

Die Temperatur der Stangen an den Anlegestellen der Thermosäule trug etwa 25 bis 50°. Hierbei wurde diejenige Stange durch den rom erwärmt, in welcher er von der kalten zur warmen Stelle floss, e andere abgekühlt. Nimmt man an, dass die Erwärmung und die Ersitung, welche zu der nach dem Joule'schen Gesetz erfolgenden Erärmung der Stangen hinzutreten, gleich stark sind, so würden die erthe D der vierfachen thermoelektrischen Wirkung des Stromes in m Stangen selbst entsprechen.

Dieselbe ist also der Intensität des durchgeleiteten Stromes proortional 1).

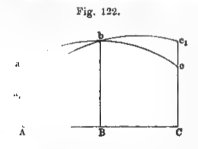
Die hier beobachtete thermoelektrische Wirkung des Stromes könnte 503 nmal von schon im Voraus bestehenden Ungleichheiten in der Structur

<sup>1)</sup> Diese Versuche sind von Hoorweg (Wied. Ann. 9, p. 555, 1880°) nochals an einem an einer Stelle erhitzten und zu beiden Seiten derselben abgehlten Neusiber- und Eisendraht wiederholt worden, an welchen zwischen ien Stellen zwei mit dem Galvanometer entgegengesetz verbundene Therelements angelegt waren. Der Durchgang des Stromes von warm zungte wiederum in beiden Fällen eine geringere Erwärmung rasp. 4

der Stangen herrühren, also von Temperaturänderungen nach der Peltier'schen Phänomens; sodann direct von dem Uebergange der aus wärmeren in kältere Stellen der Stangen und umgekehrt. Wirkungen kann man eliminiren, wenn man die Stangen nach in entgegengesetzter Lage in den Apparat einlegt und aus den it ten das Mittel nimmt. — Wenn der Strom in gleicher Richtung, Wärme, durch die Stangen fliesst und dabei die betrachtete ther trische Wirkung in einer Wärmeentwickelung besteht, so wollen utere als positiv bezeichnen, im entgegengesetzten Falle als Dann sind nach Le Roux die relativen Wirkungen bei folgendtallen:

10 Wismuth, 1 Antimon . + 73	Kupfer
Reines Wismu	Aluminiumbronze
Neusilber	Zink
Platin	Cadmium
Aluminium	Eisen
Zinn	Antimon
Blei	1 Aeq. Antimon, 1 Aeq Cad-
Messing ,	mium, 1/5 Wismuth
Silber	

504 W. Thomson nimmt n Versuchen an, dass beim Uebe eines Stromes von einer heisseren zu einer kälteren Stelle eines oder n. omgekehrter Richtung je nach der Natur desselben direct



erzeugt werde. Denken veinen Metallstab ABC, Fin dem Punkte Berhitzt, i Cabgekühlt, so ist die die vertheilung bezeichnende etwa abc. Wird ein Stronnach Cdurch den Stab gelecher beim Uebergange weren zu kälteren Theil Wärme, bei umgekehrter Kälte erzeugt, so ändert

Cary 1: Wärmevertheilung etwa in  $a_1bc_1$  um; wie wenn of the W ri. In der Richtung von A nach C mitgeführt hätte, geg ugtsetzte würde geschehen, wenn der Strom beim Ueberg kater in zu wärmeren Theilen Wärme erzeugte. — Sind unter einahm ichte Temperaturen zweier benachbarten Stellen eines Meta t+dt, so ist die durch einen Strom von der Intensität I beit gang durch diese Stellen in der Zeiteinheit erzeugte Wärme gle zu setzen, wo G eine von der Natur des betreffenden Metalles a positive oder negative Constante ist. Thomson bezeichnet den die die in der Zeiteinheit bei der Temperaturdifferens von

lurch einen Strom von der Intensität Eins erzeugte Wärme mit dem agenthamlieben Namen appecifische Warme der Elektricität in den verwhiedenen Metallen" 1).

Zur Erklärung des Phönomens bedürfen wir indess der Annahme 305 Fuer solchen sogenannten specifischen Warme der blektrichtst nicht. Doselbe kann einfach auf den durch die Erwärmung erzeugten Structur-I randerungen der Metalle beruhen. Werden diese, bei hierdurch je nach ther besonderen Natur weigher oder harter, so muss der Lebergang 54 Stromes aus heisseren zu kälteren Stellen oder umgekehrt entsochend dem Peltier schen Phanomen besondere Erwarmungen und Assaltungen hervorrafen, welche eine geanderte Temperaturvertheilung it den Metallen durch die Stromeswirkung bedingen. Die verschiebeen Metalle konnen hierbei gerade das entgegengesetzte Verhalten eigen have Messung dieser Warmeerzeugungen wurde dazu taleren. tigekehrt die thermoelektromotorischen Krafte zu berechnen, welche in Halen auftreten, die emerseits erwarmt, andererseits abgokulit sind, und berche sich bei Verlothen zweier heterogener Stabe an beiden Enden ad Erwarmen der einen Lothstelle zu den an den Löthstellen auftretenby thermodektropotorischen Kraften addiren. Jene Krafte waren den Astmeerzeugungen direct proportional 2).

Pheset on Strom von einer Metallelektrode zu einer Lösung, 306 ireten an der Contactstelle chemische Processe auf, welcher einer elekreznotorischen Kraft entsprechen. Zugleich zeigt sich das Politier sche

Fan einfaches Beispiel dieser Art bietet der Durchgang des galvani-Den Stromes durch eine Lösung eines Metalles zwischen Elektroden n demselben Metall, z. B. durch Kupfervitriollosung zwischen Kupfer-Witroden. Hier lost sich an der einen Elektrode Kupfer auf, indem much mit dem negativen Ion St, verbin let, an der anderen fallt durch Trenning von Cu und SO, Kupfer nieder. Die thermischen Acquimoute beider Processe sind, abgetehen von geringen Structurverschiedenbesten des gelösten und abgeschiedenen Kupfers, gleich und entgegenresetzt und die ihnen entsprechenden, im ganzen Schliessungskreise ertreiteten Warmewirkungen beben sich auf. Andere secandare Warmerecogningen an den Elektroden finden kaum statt. Nor andert sich noch lie Concentration der Lösung an den Elektroden, wodurch ebenfall- Warpeveranderungen bedingt sind.

Die quantitativen Verhaltniese dieser Erscheinungen sind von Bouty 1) 507 estimunt worden.

<sup>1)</sup> Vergl auch Verdet, Ann. de Chin. et de Phys. [3] 54, p. 120, 1818; — Clausers Prigg. Ann. 90, p. 573, 1853; — C Braty, Compt. read. 89, 148, 1877; 90; p. 887, 1880; Beibl. 3, p. 8-7, 4, p. 881;

Zwei möglichst gleiche, auf 1/200 mempfindliche verkupferte meter wurden im Abstand von 0,1 m in ein grossen Getäes voll Lön Kupfervitriol oder salpetersaurem Kupfer gesenkt, welches in einems Bade mit kaltem Wasser stand, Die Temperatur der Lösung ander dabei in 5 Minuten nicht um 1/1000. Zwischen den Thermometers ein Strom von der Intensität i während zweier Minuten hindurche Dabei erwärmte sich die positive Elektrode und kühlte sich die n ab, ganz entsprechend der Erfahrung, dass beim Erwarmen der Contactstelle der entstehende Thermostrom von der Flüssigkeit ! Metall fliesst. Die an beiden Thermometern beobachteten Warms waren:  $W = \mp ai + bi^{\dagger}$ , we a und b Constante sind. — Bi Angaben der Thermometer den auf ihnen selbst producirten sus Versuchen, bei denen sie: mengen propo Flüssigkeit m trennten Neusilberspiralen waren. Beim men von der Intensität a der Spiralen waren i, proportional. - Achuliche tate gaben Zink-

Zink in Zi rische Kraft E i. bei höherer Cons die Temperaturä diesen Lösungen; gt eine constante thermoelekt pecifichses Gewicht kleiner ist a sie schnell ab. Ebeuso verhäl 'eltier'schen Phänomen. So

 specif. Gewicht
 1,255
 1,70
 1,90
 2,044

 const E
 .
 .
 1
 0,724
 0,247
 0,053

 const H
 .
 .
 .
 1
 0,700
 0,288
 0,063

Bei anderen Metallen sind in Folge secundärer Processe die I mangen schwieriger 1).

- An festen Salzen, festem ausgeglühten Zinksulfat, welch seben zwe. Zinkplatten gepresst war, beobachtete Hoorweg?) das Peltrer'sche Phänomen, indem er durch die Platten einen Streiber sehn sehn Elementen leitete und die mit Seide umwundent stehn eines mit dem Galvanometer verbundenen Kupfer-Stahl-I chanerts gegendrückte. Die positive Elektrode wurde dabei stäl wermt als die negative.
- An der Grenze von Elektrolyten ist das Peltier'sche men schwer nachzuweisen. So gelang es E. du Bois-Reymond mittelst eines Thermometers, an dem ½ Grade abgelesen werde

<sup>1</sup> Di sector Beziehung hat nochmals Hoorweg (Wied. Ann. 9 188 '1 ferri Uebergang des Stromes von Zinkelektroden in Zinkvitt 170 Erw., mang der Contactatellen beobschtet. — 9 Hoorweg, Wied. 1 140, 188 — 3) E. du Bois-Beymond, Monateber, d. Berl. Ab.

## Feste Salze und Elektrolyte.

433

an der Grenze von Kochsaizlösung und verdünnter Schweselsäure Hindurchleiten eines Stromes einer 30 gliedrigen Grove'schen Sänle owechselnder Richtung eine Verschiedenheit der Temperatur zu be-Ebensowenig erhielt Wild 1) ein positives Resultat, als er die veratur der Contactstelle von Kupfervitriollösung und verdünnter efelsäure beim Hindurchleiten eines Stromes einer Säule von vier ve'schen Elementen mit einem Thermometer beobachtete, das 1/200 b. obgleich die thermoelektromotorische Kraft jener Flüssigkeiten die ache von der von Wigmuth und Antimon ist. — Beim Hindurchleiten stromes durch über einander gelagerte Schichten von Chlorcalciumg und Salmiaklösung von gleichem specifischen Widerstand fand in-Schultz-Sellack 2) mittelet Thermoelementen und eines Differentermometers an der Contactatelle eine sehr wenig stärkere Erwärmung, der Strom von der Chlorcalciumlösung zur Salmiaklösung floss, als skehrt. Beim Erwärmen der Contactstelle um 80° erhält man umart einen vom Salmiak zum Chlorcalcium fliessenden Strom von etwa pal so grosser thermoelektromotorischer Kraft, als der eines Eisenilber-Thermoelementes bei derselben Temperaturdifferenz der Löth-

Zum Nachweis dieser Erscheinungen setzte auch Hoorweg 3) zwei ere, in der Mitte auf eine Länge von 10 cm auf 1 mm Durchmesser ngte Röhren in den Boden eines Kastens ein und schloss sie unten h Korke mit durchgesteckten Kupferdrähten. Die Röhren waren mit fervitriollösung (specif. Gow. 1,2) bis in die Mitte des verengten les, darüber, ebenso wie der Kasten, mit verdünnter Schwefelsäure if. Gew. 1,07) gefüllt. Auf die engen Theile waren die Löthstellen mit dem Galvanometer verbundenen Kupfer-Eisendraht-Thermoentes gelegt. Die unteren Stellen der Röhren waren durch Einsenin Wasser auf constanter Temperatur erhalten. Beim Durchleiten : Stromes von 12 Bunsen'schen Elementen durch den Apparat kühlte die Contactstelle beim Uebergang des Stromes von der Schwefela zur Kupfervitriollösung ab. Beim Erwärmen der Contactstelle ent-1 ein Strom vom Kupfervitriol zur Schwefelsäure, was mit dem Pel-'schen Phänomen bei Metallen nicht übereinstimmen würde. Der uch ist jedenfalls zu wiederholen, wobei die chemischen Processe zu cksichtigen sind.

<sup>)</sup> Wild, Pogg. Ann. 103, p. 374, 1858\*. — 2) Schultz-Sellack, Pogg. 141, p. 467, 1870\*. — 8) Hoorwag, Wied. Ann. 9, p. 573, 1880\*.

- 3. Arbeitsleistungen bei den thermischen Wirk des Stromes und den Thermoströmen
- Nachdem wir schon §. 434 die Wärmeersengung bei der entladung mit der sur Ladung erforderlichen Arbeit verglichen Vorhergehenden die Gesetze der Elektricitätserregung bei der raturänderung der Contactstellen heterogener Körper, sowie wärmung der einzelnen Leiter des Schliessungskreises und ih tactstellen kennen gelernt haben, müssen wir untersuchen, in Verhältniss diese Erscheinungen zu den Arbeitsleistungen im Schikreise und den Constanten des Stromes im Allgemeinen stehen.

Wir wol.
ren Leiter nur
schem Maasse s
jeden Querscht
zeitigen Dop;
Bewegt sich
heit durch jed
tricität in Bezug
tung von s bew
Arbeit gleich dg.a., as.a.

nnehmen, es fliesse durch einer Elektricität, welcher die in i ätsmenge + Q in der Zeiteinke Dieser Strom entspricht einem Q in entgegengesetzten Rich nt dq auf dem Wege ds in der die Potentialfunction der freit so ist die das Element dq in d IV/ds; die auf dem Wege ds die Arbeit auf dem Wege von

$$A = dq \int_{s_0}^{s_1} dq \, \frac{dV}{ds} \, ds = (V_1 - V_0) dq,$$

w.  $I_{\pm}$  and  $V_0$  die  $s_1$  und  $s_0$  entsprechenden Werthe von V and Da Albeit, welche bei einer bestimmten Bewegung der Frank dq in der Zeiteinheit von der im Leiter wirkende wich in wird, ist also gleich der Abnahme des Potentials der frei  $\alpha = 0$  and der Elektricitätsmenge dq auf einander während p

let  $a\in {\bf Intensität}$  des Stromes in mechanischem Maasse gle est I:=d[q] also:

$$A = I(V_1 - V_0).$$

 $V_1 = V_2$  ist aber die an den Enden des Leiters wirkend mot mache Kraft  $E_2$  also auch:

$$A = I.E$$

where we can der Widerstand des Leiters in demselben Maasss welchen I and E gemessen sind, gleich R ist, so dass nach de scholltesetz I, R = E ist:

$$A = PR$$

Clausius, Pogg. Ann. 87, p. 415, 1852°; Abh. 2, A-

511

Betzt sich die Arbeit A in Wärme W um und ist a das mechani-Wärmeaquivalent 1), so ist:

$$W = \frac{1}{a} I.E = \frac{1}{a} I^{a}R$$

Betzt man in den Formeln I = 1, so 1st.

$$A = E \qquad W = \frac{1}{n} E.$$

$$A = R$$
  $W = \frac{1}{a} R$ .

Die elektromotorische Kraft ist also gleich dem mechanischen Aequit der Wärme, welche durch einen von jener Kraft herrührenden von der Intensität Eins in dem Schliessungskreise erzeugt wird. Der Widerstand eines Leiters ist ebenfalls gleich dem mechanischen kvalent der durch einen Strom von der Intensität Eins in ihm erzen Warme.

Das Mansssystem, in welchem die elektromotorische Kraft, der Wi- 512 and und die Intensität gemessen werden, ist hierbei gleichgultig; hussen die Einheiten derselhen so mit einander verbunden sein, in der Ohm'schen Formel I.R — const E die Constante gleich wird.

In der That, wenden wir statt der mit dem Index c bezeichneten fansschen Maasse z.B. die elektromagnetischen, durch den Index w Ichneten an, so ist (vergl. Thl. I. §. 312).

$$I_{\epsilon} = v I_{m}$$
,  $E_{\epsilon} = \frac{1}{v} E_{m}$ ,  $W_{\epsilon} = \frac{W_{m}}{v^{2}}$ ,

bei Einsetzen dieser Werthe:

$$I_{\epsilon}^2 W_{\epsilon} = I_m^2 W_m$$
 oder  $I_{\epsilon} E_{\epsilon} = I_m E_m$ .

Let der Leiter nicht linear und dw ein Element einer geschlossenen 513 be in demselben, deren Normale N ist, thesst durch dw in den ren Raum des Leiters die Elektricitätsmenge idw ein, ist V die Posifiunction der freien Elektricität in Bezug auf dw, so ist:

Das mechanische Wärme-lquivalent ist hier auf eine Kraft bezogen, die inheit der Masse in der Zeiteinheit die Beschleinigung Eins ertheilt. Als in und Langemeinheiten ist die Masse eines Gramms und das Centimeter indet. Als Warmemheit betrachten wir die Warmemenge, welche 1 glur um 1º C erwärmt. Dann mussen wir das sonst gelrauchliche, dosein eitspreichende mechanische Warmemijaradent 423,55, 100 Centimetern noch mit der Beschleinigung durch die Schwerkraft g = 981,1 cm mut inch, so dass a. 425,55, 10, 981,5 = 4155,10, int. Werden die Werthe Gibgramm und Millimeter bezogen, so wird a = 4155,10,

$$i\,d\,\omega\,=\,L\,\frac{d\,V}{d\,N}\,d\,\omega,$$

wa k die Leitungsfahigkeit des Korpers ist

Um die Arbeit A beim Ein- und Ausströmen der Esegen durch alle Oberflächenelemente des Korpers zu ern Werth mit der Differenz der Potentishunetionen V an den trittsstellen zu multipheiren und sodann die Addition für austretenden Elektricitätsmengen durchzuführen. Statt des die ausstromenden Elektricitätsmengen negativ und integra Vidw über die ganze Oberfläche. Dann ist

$$A = \int V \, i \, d\omega \, = k \int V \, \frac{d\,V}{d\,N} \, d\omega.$$

Eine Prüfung des Gesetzes der Erwarmung eines Schlie würde sich aus den §. 453 angeführten Beobsehtungen von ret und Lenz!) ableiten lassen. Wir übergehen indes nehtungen, da bei der mangeinden Kenntniss des Stoffes i ten Drähte die Reduction ihrer Widerstande auf elektri Maass doch nur sehr unvollkommen und auf Umwegen au den kann?).

Eine genauere Bestätigung dieses Gesetzes ist von [cilius]) vorgenommen worden. Der Strom einer constante durch einen Multiplicator geleitet. Derselbe bestaud aus im gen, am Rande rinnenformig ausgedichten Holzscheibe, wi einer viersekigen, auf der magnetischen Ost-Westlinge ser horizontal befestigten Holzleiste verschieben lass. Scheibe waren 89 Drahtwindungen eingewunden deren in 632 mm, deren ausserer Umfang 692 mm betrug. Ueber i Holzleiste schwebte in einer kupfernen Hülse ein 120 mg 16 mm dicker, cylindrischer Magnetstab an einem Faden. selben war an der ihn tragenden Husse ein Planspiegel b gegenüber ein Fernrohr und eine Seals aufgestellt waren. punkte des Magnets und des Multiparators lagen in einer i des letzteren senkrechten Linie Durch Beobachtung der des Magnetes, während durch den Multiplicator ein Stronderselbe in verschiedene Entfernungen vom Magnet gel konnte der reducirte Radius desselben bestimmt werden Eine in den Schliessungskreis eingeschaftete langentenbug hierbei, etwaige Aenderungen der Strommtensität zu med diesen Bestimmungen konnte bei einer gegebenen Stellung

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) Vgl auch expe Angales von W. Weber. Resultate den mag. p. 89<sup>3</sup>. — <sup>3</sup>) Vgl. in less Bosseine, Pogg. Ann. 108., p. 162, i. Quintus Indias. Pogs. Ann. 101, p. 88–18-77.

gegen den Magnetstab aus der Ablenkung des letzteren die Stromkat in absolutem Maass berechnet werden

den Schliessungskreis des Stromes wurde ein Stromunterbrecher in dunner Druht eingeschaltet, dessen Erwärmung bestimmt werden Dieser Druht war zwischen je zwei sehr dunnen, kreisförmigen von 34 mm oder 51 mm Durchmeiser von Elfenbein, welche durch fenbeinstalie von 108 mm Länge von einander gehalten wurden, die im Kreise herum Locher gebohrt waren, wie auf einer Tromickzackförmig ausgespannt, so dass seine beiden Enden an zwei zul gegenübetliegenden Stellen eines Ringes lagen. Die Endeu wurden Drahte von gleichem Stoff wie der des zwischen den Ringen beien Drahtes gelothet, und letztere wieder an zwei dickere Kupferwelche in den Deckel eines Calorimeters eingesetzt waren und somesleitung vermittelten.

oi verschiedenen Versuchen wurden drei Kupferdrithte und drei trabte beautzt, von denen die letzteren aus je drei neben einunder rom durchflossenen Stucken bestanden. Ihre Widerstunde wurden Vergleichung mit einem Widerstandsetalon in absolutem Maass be-- Als Catorimeter wurden abwechselnd zwei cylindrische Geon 62 mm Darchmesser and 130 mm oder 80 mm Hohe benutzt, dehe ein kupferner Deckel geschraubt war. In denselben waren weröhren eingekuttet, welche oberhalb wieder in eine Kupferplatte ittet waren, die auf ein zweites grösseres Gefäss von 210 mm Hohe 0 mm Durchmesser geschranbt wurde. In die mittlere der drei bren war ein Thermometer eingesetzt, in die zwei anderen die drähte, welche den im Calorimeter schwebenden Draht trugen. rotte Gefäss hing wiederum vermittelst zweier Arme in einem dritfliss von 300 mm Hohe and 250 mm Durchmesser. Alse drei Geraren mit Wasser, zuweilen auch mit Alkohol oder Terpenting! weiches das zweite Gefäss noch etwa 20 bis 30 mm hoch be-

arch den Draht im Calorimeter wurde ein Strom geleitet und dem Multiplicator abgelesene Intensität I desselben durch einen Schliessungskreise befindlichen Rhiestat constant erhalten. Zuwurde das Austeigen der Temperatur des Calorimeters gemessen, einer bestimmten Zeit der Schliessungskreis geoffnet. Eine Schwiedigt sich daraus, dass der Leitungswiderstand R der Drähte etsprechend die in ihnen entwickelte und dem Calorimeter mitte Wärme W mit der Temperatur wächst. Bezeichnet man die ratur des Calorimeters zur Zeit t mit w, die Anfangstemperatur en ant w, so kann man  $W = a(1 + \delta | a - w|)$  setzen. Ferbt das Calorimeter an das un gebende Wasser, dessen Temperatur sine Wärmemenge  $\beta (w - \theta)$  ab, so dass das Ansteigen der Temperatur während der Zeit dt durch die Gleichung

$$\frac{du}{dt} = \alpha(1 + \delta(u - u_0)) - \beta(u - \theta)$$

gegeben ist. Diese Gleichung lasst sich integriren. — S Reihe von Beobachtungen in gleichen lutervallen an. ac in ihr vorkommenden Constanten eliminiren und die in de erzeugte Wärmemenge bestimmen. Dies geschicht in Bezt vollständiger, wenn man das Sinken des Thermometers in nach Unterbrechung des Stromes beobachtet.

Die in dem Calorimeter entwickelte Warme W sollte al. 1 a. I'R entst rechen. Berechnet man indess unter Zugruf Milligramm-Millimetersystems 1 'a aus den beobachtetes I und R, so erhält man im Mittel aus sehr vielen Beobachtetes I und R, so erhält man im Mittel aus sehr vielen Beobachters ergieht sich a — 3919.10°, welche Zahl von den heit des Kraftmasses bezogenen Arbeits-Aequivalent a is. S. 135 Anm.) nicht allzu sehr abweicht. Berechnet man fundenen Werth von a dasselbe Aequivalent in Kilogrammma — 399,7, während es sich aus den directea Beobachtunge 123,5 ergieht. — Die Beobachtungen von v. Quintus-Leifalso wenigstens annahernd mit der theoretischen Berechne

Achnliche Versuche hat auch Joule 3) angestellt. In meter, einem kupfernen Gefäss von etwa 1 Gallon (4543 welches mit destillirtem Wasser gefüllt und mit einem an tubulirten Deckel geschlossen war, befand sich ein Drah Silberlegirung, dessen Widerstand nahezu gleich einem Obselbe war in der Hälfte ungebogen und dann in parallele auf eine dünne Glasrohre gewunden. Seine Enden ward Kapfordrähten verlöthet. Das Ganze war mit Schellack und Liekirt. Sein Widerstand war mit dem der B. A. Einheit von Uhm'schen Methode verglichen. Durch die Tubult des De Thermometer und eine Ruhrvorrichtung in das Innere des eingeführt. Durch den Draht wurde ein Strom geleitet, des

<sup>&#</sup>x27;) Da mach Versuchen von Rosscha mittelat eines Widwelener mit einer Copie der Jacobs schan Einheit verglichen win is reche Kraft des Daniell'schen Elementes eine 1,0 tomall sie sich aus directen Versichen von Fr. Weiber ergiebt, sel hesse der von v. Qu'in tus-leilium seinen absolute Wilcotanische Grunde gelegte absolute Wilcotanischen der Copie der Jacobs sche 5 Piec zu klein war, so him Siemens der Wilcotanischen 5 Piec zu klein war, so him Siemens der Wilcotanischen Einheit ziech einen, 10 Q.-tl., Weiber dagegen 0,5 s. 1 d. auger Corregir man den Werth für a unch v. Qu'intus-leilium Werth so erh dit man a. 431,6, weber nech die Aanderungen eingenente des Einhaugestismus nicht berscheidt und und Ubern inneber unter einst eines Latthorm mehren, sehr starke Strome Wierstunde angewandt waren (v. 1 Pt. Weiber Zuricher Vier Zurich 1878, Berbl. 2, p. 303°). — 2) Joule, Rep. Brit. Assoc

pktromagnetischem Maass an einer Tangentenbussole mit einfachem tkreis von 0,02723 Fuss Durchmesser abgelesen wurde. Die 'gZoll's Nadel derselben trug einen Glaszeiger, welcher auf einem Theiler von 6 Zoll Durchmesser spielte. Die horizontale Componente H des aagnetismus wurde für jeden Versuch nach der Gauss. Weber'n Methode bestimmt, und gleichzeitig ein Strom von einer behehntensität I durch die Tangentenbussole und drei horizontal über siegende Spiralen, von denen die mittlere vermittelst zweier te an dem einen Arm einer Wage hing, in solcher Richtung gedass die mittlere Spirale von der oberen angezogen, von der ein abgestessen wurde. Die Ablenkung der Nadel der Bussole bege, das zum Aequilibriren der Spirale an der Wage erforderliche oht G; dann ist

$$I = H lg \varphi = Const \sqrt[p]{G}$$
,

dieser Gleichung lässt sich die Constante berechnen, mit der das ner beliebigen Zeit beebachtete Verhältniss  $\sqrt{G}$  to  $\varphi$  zu multiplist, um den zu jener Zeit geltenden Werth der horizontalen Constate H zu finden.

Das Calorimeter war mit zwei Blättern Zinnfolie bedeckt, zwischen den ein Netz von Seidengaze lag. Es stand auf einem leichten Holzen und war von Blechschirmen umgeben. Nach dem Durchleiten Stromes durch den Draht während je 40 Minuten öffnete man die jessung und bestimmte während derselben Zeit die Abküblung des imeters, welche zu der während der Wirkung des Stromes stattaden Erwärmung hinzuzufügen war. Aus der auf diese Weise besten Wärmemenge ergab sich als Mittel von 30 Versuchen das mechate Wärmeäquivalent in gewohnlichen Einheiten gleich 783 Fusspfund 29.8 Meterkilogrammen.

Genaue Untersuchungen über diese Beziehungen hat Fr Weber<sup>1</sup>) 516 stellt. Mittelst einer einfachen Taugentsubussole mit stark gedämpf-Magnet wurde in elektromagnetischem Maass die Intensität eines mes gemessen, in dessen Kreis ein dunner, im Ziekzack auf einen Hartmirahmen aufgewundener Platindraht von etwa 15 Q.-E. Widerlinitelst dieker Kupferdrähte als Zuleiter eingeschaltet war. Der men befand sich in einem Wassercalorimeter von dünnstem Kupfermen befand sich in einem Wassercalorimeter von dünnstem Kupferhe, dessen Wasserwerth incl. Rahmen, Draht und eingesenktem, mit Luftthermometer sorgfältigst vergliehenen Thermometer etwa 3 gig, während es mit etwa 250 g Wasser gefüllt war. Die erdetische Kraft wurde vor und nach jedem Versuch bestimmt, die üsse der Aenderungen der Declination auf die Stellung des Magnetzels durch Umlegen der Stromesrichtung eliminirt. Die Stromstarke

Fr Weber, Züricher Vierteljahreschrift 1878, Beibl 2, p 503°.

wurde mittelst eines du Bois'schen Rheochords bis auf 1., bis 1,00 constant erhalten und der absolute Werth des Widerstandes it tack spater zu erwahnenden Methoden bestimmt.

Nummt man an, dass die Warmeabgabe des Calorimeters an de Umgebung dem Newton'schen Gesetz entspricht, die specifische Warne des Wassers c, chenso wie der Widerstand wo des Platindrahts bei der Temperatur t, ist und mit der Temperatur proportional steigt, sint; und q die betreffenden Coefficienten der Zunichmen für 1°, ist M de Wisserwerth des Calorimeters, t seine Temperatur zur Zeit z, t, die seiner Umgebung, h die von demiselben bei der Temperaturdifferenz von i an letztere abgegebene Wärme, so folgt in der Zeit dz

$$Me_{\tau}[1+\gamma(t-t_a)]dt = \frac{t^2w}{a}[1+q(t-t_i)]/t - h(t-t_a)d$$

$$K = \frac{i^2 w}{a M c_s}, \qquad B = \frac{a h}{a M c_s} \frac{(q - \gamma) i^2 w}{a M c_s}.$$

so ist danach wenn für s = 0 auch  $t = t_i$  ist:

$$t = t_0 = \left(\frac{K}{B} - t_x + t_y\right)(1 - e^{-R})$$

und wenn Im die mittlere Temperatur des Calorimeters ist

$$a M c_a [t - t_a + B(t_m - t_a)z] = i^2 w_a z$$
.

Das Glied  $B(t = t_0)x$ , die Temperaturcorrection wegen der so is daren Emflosse, wurde möglichst klein gemacht, dass sie etwa nor iss bis i ma von  $t = t_0$  betrug, die Zeit z so lang genommen, dass die los peraturerhohung etwa  $15^{\circ}$  betrug. Die Temperaratur wurde alse  $5 \,\mathrm{MeV}$  ten abgeb ein, woraus B nach Formel 1) zu berechnen ist

Der Widerstand des Platindrahts war her

	in absolutem Maass	111 Q - F.
230	14.468, 1017	15,116
13 <sup>th</sup>	14,131 1010	14,781

worans folgt

bei 23° 1 Q - E. - 0,9552 , 10° , her 0° - 0,9560 , 10° (min see

The Coefficient der Widerstand-zun ihme hetrug für die abselter Messungen q=0.001035, für die relativen q=0.001074, also is der absolute Widerstand her der Temperatur t gleich

$$\sigma = 14.131 \text{ (f } + 0.0010517).10^{1} \text{ (mm sec)},$$

Nach einer Reihe von 24 Versuchen, wahrend deren Strome von der Starke 4 his 6 (abs.) stundenlang durch den Draht gingen, blich von Widerstand vollig constant.

Bei Bestimmung der Erwärmung durch schwächere Strome in so gerer Zeit (I) und durch stärkere Strome in kurzerer Zeit (II) ow sich bei je 12 Beobachtungen  $1 - a = 427.76^{-4} \cdot 0.23 \text{ (126.46 bis 429.93)}$ 

11.  $a = 428.12 \pm 0.25 \text{ (127.45 bis 430.81)}.$ 

Aus einer dritten Reihe, bei der die Warmeabgabe des Calorimeters die Aust so gross war, folgte.

111.  $a = 428,28^{-4}$  0,18 (426,92 bis 429,10).

Das Mittel aller Beobachtungen ist

a 428,14 ± 0,22 Meterkilogramme

Als Warmcenheit git hier desenige Warmeninge, wildle I kg

Die in einem Leiter von bestimmtem Widerstand durch einen Strom 317 a bekannter Intensitat erzengte Warmemenge hat auch H. Weber 1) zu esen versucht, melem er einen Draht von etwa 3m Länge an seinem eren Ende zwie hen zwei an einem verticalen Balken befestigten Messeplatten festklemmte, den frei in der Luft hangen liess und sein meres Ende mit Gewichten (2100 g) belastete. In der Mitte war er m eine in zwei Sprzen laufende Stahlrolle von 15,2 mm Durchmesser kwunden, in deren Periphera zwei Schraubengänge geschnitten waren ad die in einem Messingtager ruhte. Mit der Stahdrolle war ein Spicverbanden. Wurdt durch den Draht von der oberen Klemme bis h der Stableelle ein Strom gejeitet, desen Intensität in absolutem lass an enjer Tangentenbussole abgelesen wurde, so konnte durch die b oper Scala mittelst eines Fernichtes beschiebte Drellung des Spie-Mr. die Debnung des Drahtes und dadurch seine Temperatur bestimmt bridge, wenn der Ausdehnungscoefficient des Drakes bekannt int. Der Picture wurde beobachtet, union die Stellung des Spiegels bei verschiebuen Temperaturen des Zimmers bestimmt wurde.

Hatte der Draht nach dem Durchleiten des Stromes eine constante Lage und l'emperatur angenommen, so wurde der Strom geoffnet und de Abkühlung des Drahtes mit der Zeit in dem Ruckgang des Spacies bestimmt. Hieraus konnte nach den Abkühlungsgesetzen von Dubing und Petit die von dem Draht in der Zeiteinheit algegebere und Boo auch, wenn seine Femperatur beim Darahleiten der Stromes constant Rich die in ihm entwickelte Warmemange bestimmt werden

Der Widerstand R des Drahtes war in elektromagnetoschem Manne inter Anwendung der Zuruckwerfungsmethode mittest Industrametroen zu 164035, 10 mm see, bei 0°C bestimmt (siehe Th. 111). Die Grincentwickelung Wim demselben bei der Strommtematkt Eins (vergl. 511) ergab dagegen diesen Widerstand gleich 168 625–10° mm/sei-

<sup>4)</sup> II Weber, Restauming des galvanisches Wibertables der Metall dies aus diese Etwarneing derch den biren. Dieserrati in Leife Beith

oder

Indess durfte diese Methode doch weniger zuverlässig sein, ab Canderen, da der Draht bei seiner großen Länge kaum vor zufenger Luftströmen zu schützen ist, seine Temperatur im Inneren nacht Desemblichten gleich zu sein braucht, und die Abkuhlungen, weden ahnehin bei verticalen, erwarmten Drahten von den aufsteigenden Latströmen beeinflusst werden, kaum genzu dem Dulong'schen Gesch folgen.

518 Ausser der einfachen Erwärmung des Schliessungskreises nach des Joule'soben Gesetz sind noch die besonderen Erwarmungs- und Abkühlungserscheinungen an der Beruhrungsstelle heterogener Leiter in betrachten.

Bezeichnen wir die in elektromagnetischem Maass gemessene elektromotorische Kraft mit E, die ebeuso gemessene Stromintensität mit I das mechanische Wärmeäquivalent mit a, und sind C und B Constante so ist die in dem gesammten Schliessungskreis an den Contactstellen und in den homogenen Leitern erzeugte Wärme = CI \(\frac{1}{2}\) BI<sup>2</sup>, webt wir C negativ setzen. Die dieser Warme entsprechende Arbeit zusieder durch die stromerregende Kraft gelieferten Arbeit gleich sein wehrbletztere gleich EI ist. So ist:

EI = (-CI + BP)a.  $I = \frac{E + aC}{aR}.$ 

Die Stromintensität ist also gerade so gross, wie wenn die elektrominische Kraft E+aC, der Widerstand des Schliesungskreises a B war In der That, wird an den Contactstellen die gesammte Warmemerge bei der Stromintensität Eins absorbirt, so muss sie sich in eine elektromotorische Kraft umsetzen, welche  $E_1 = aC$  ist und der ursprüngative elektromotorischen Kraft entgegenwirkt 1).

Am einfachsten gestalten sich diese Verhältnisse, wenn man beelektromotorische Kraft selbst durch directe Wärmewirkung herremet also den thermischen Vorgang in dem Schliessungskreise einer Thermekette betrachtet. Wir folgen der Berechnung von Clausius 2)

Wird in einem Kreise von zwei Metallen, z. B. Wismuth und Memon, die an ihren beiden Enden  $\alpha$  und  $\beta$  mit einander verlöthet die Lothstelle  $\alpha$  erwärmt, so fliesst in Folge der daselbet auftreterschektromotorischen Kraft E ein Thermostrom vom Wismuth darch zum Antimon. Hierbei vermehrt nicht nur die Wärme die etwage, er

<sup>1)</sup> W Thomson, Phil. Mag [4] 11, p 222, 1856". -- 2) Claustus Pe Ann 90, p. 513, 1851", Warmsthoone, 2, Ann, 2, p 170 u 1", und gent a lich auch Edlund, Pogg Ann 137, p 474 1869"

and den Metallen stattfindende eiektromotorische Kraft und andert ihre lang in der Spannungsreihe, denn dann würde nur die Gleichgewichtsder Elektricitaten auf denselben sich andern. Ein dauernder Strom ite aber nicht erzeugt werden. Wir müssen daher annehmen, dass ih die Wärme selbst eine besondere elektrische Differenz E an der krinten Lothstelle erregt wird, und durch dieselbe die Elektricitaten i entgegengesetzten Richtungen getrieben werden. — Durch den entgenden Thermostrom wird die Löthstelle β erwärmt und es entsteht is hier eine bestimmte (positive oder negative) thermoelektromotori-Kraft E<sub>1</sub>, welche sich zu der Kraft E in α addirt. Ist R der gemite Widerstand der Schliessung, so ist die Intensität des durch E<sub>1</sub> in der Schliessung hervorgebrachten Stromes:

$$I = -\frac{E + E_1}{R}.$$

or Worth erhält das negative Vorzeichen, da der Strom in entgegentater Richtung fliesst, wie es die Ausgleichung der an den Lothstellen ih die Wärme von einzuler geschiedenen Elektricitaten durch die Astellen selbst bedingen wurde.

Denken wir uns die Elektricitäten zu beiden Seiten der Löthstelgelagert, so bringt der Strom bei dem Durchgang durch dieselben
Arbeit hervor, welche in  $\alpha$  greich  $-E(E+E_1)R$ , in  $\beta$  gleich  $E_1(E+E_1)R$ , zusammen also gleich  $-(E+E_1)^2R$  ist. Die
sen Arbeitsleistungen sind positiv oder negativ, je nachdem die Elektät von einem niedrigeren zu einem höheren Potentialniveau übetder umgekehrt. In dem ubrigen Schliessungskreise ist in Folge
gewöhnlichen Erwärmung die Arbeit  $(E+E_1)^2R$ .

Die Summe aller drei Werthe ist, wenn die Thermokette nur in Arbeit verbraucht und leistet, gleich Nall. Der durch die Erwäring der Lothstelle  $\alpha$  erzeugte Thermostrom hat eine solche Richtung, er für sich die Löthstelle  $\alpha$  erkälten,  $\beta$  erwarmen würde. Denken die Löthstellen auf constante Temperaturen T und  $T_1$  erhalten, wo  $T_1$  ist, so findet in der Thermokette ein beständiger Uebergang von rime von  $\alpha$  zu  $\beta$  statt.

Wir wenden hiermach auf die Thermokette den zweiten Hauptsatz mechanischen Wärmetheorie au, indem wir T und T<sub>1</sub> nur um den zen Werth d T verschieden annehmen.

Sind die absoluten Temperaturen zweier behachbarter Körper, zwin denen Warme übergeht, T und T-d T, und wird dabei eine gew Warmemenge zu Arbeit verbraucht, so verhalt sich die verbrauchte 
eme zur übergegangenen Wärme wie d T 2n T.

Die an den Lothstellen verbrauchte Wärme ist, in Arbeitseinheiten gedrückt, in Summa gleich  $(E+E_1)^2$  R da aber die elektromotorien Krafte Functionen der Temp.  $E_1$  der Kraft E de entgegenwirkt, so kann in

$$E_1 = -\left(E + \frac{dE}{dt}dI\right)$$

setzen. Dann ist die verlorene Arbeit auch .

$$\frac{(E+E)^2}{R} = -\frac{1}{R} \left(\frac{dE}{dT}\right)^2 dT^2.$$

Die in Arbeitseinheiten ausgedruckte übergegangene Warmemere ist gerade so gross, wie die an der kalteren Lothstelle erzeugte, und kongleich

$$\frac{E(E+E_l)}{R} = \frac{E}{R} \frac{dE}{dT} dT.$$

Nach dem zweiten Hauptsatz wird so

$$\frac{dE}{E} = \frac{dT}{T} \quad . \tag{1}$$

worms folgt, wenn & eine von der Natur der einander berührenden St Sabhangige Constante ist:

$$E = \varepsilon T$$
 . . . . . . . . .

Die elektromotorische Kraft an jeder Löthstelle der Thermokette ist also ihrer absoluten Temperatur direct proportional. Deshalb entspricht auch die elektromotorische Kraft er zusaus zwei Metallen mit zwei Löthstellen gebildeten Ihrmokette der Irrperaturdifferenz dersolben.

Dieses Resultat stimmt mit der Erfahrung überein, dass in einen geschlossenen Kreise von beliebig vielen Metallen abeid... I bei gleibit Temperaturerhöhung aller Lothstellen kein Strom entsteht. Ist mit bei einer beliebigen Temperatur die Summe der ehktromotorischen Kreis  $E_{sh} + E_{bc} + E_{cd} + \cdots + E_{bc} = 0$ , so ist  $E_{sh} - \varepsilon_{sh} T$ ,  $E_{bc} - \varepsilon_{sh} T$  a et also die Summe

$$E_{ab} + E_{bc} + \cdots E_{t} = (\epsilon_{ab} + \epsilon_{bc} + \cdots \epsilon_{ba}) T = 0.$$

Nuch Gleichung 1) ist ferner dE dT = E - T. Sind bei zwei Themketten, deren eine Löthstelle auf dieselbe Temperatur T gebracht wiches ist, die elektromotorischen Kräfte daselbst E und  $E_i$ , so verhalt sich

$$\frac{dE}{dI} \cdot \frac{dE_1}{dI} = E \cdot E_1$$

Die Aenderungen der thermoelektromotorischen Kraft sind als der elektromotorischen Kraft E bei der Anfangstemperatur T direct proportional. Damit stimmt überein, dass die an der nicht erwärigten Lebstelle auftretende (Peltier'sche) Temperaturänderung, welche udaselbst stattfindenden Vermehrung der elektromotorischen Kraft proportional ist, bei den Metallen am bedeutendsten ist, welche bei der Erwärmung ihrer Lothstelle die stärksten Thermoströme geben.

Finden in den Metallen der Thermokette in Folge des Warmeahfalls 520 von der erwärmten zur abgekahlten Löthstelle Structuränderungen und in Folge dessen thermoclektrische Erregungen statt, so kann man an uner stelle, an welcher die absoluten Temperaturen zweier einander brührender Elemente desselben Metalls T und T + dT sind, die dazibet erzeugte thermoelektromotorische Kraft

retzen, wo  $\varphi(T)$  dem Werthe  $\varepsilon$  in § 519 entspricht. Daraus folgt, wenn ne Temperaturen an den Enden des Metallstückes  $T_1$  und  $T_2$  aind, die resammte innere elektromotorische Kraft

$$E_{12} = \int_{T_1}^{T_2} T d\varphi(T) \dots 2$$

Da & nur absolute Constanten und Constanten des Metalls und Tent-

$$E_{ij} = -E_{ji}$$

sein. Die thermoelektrische Erregung in jedem Metall hängt also nur von der Temperatur der Enden, nicht von der Vertheilung der Temperaturen ab, und in einem geschlossenen Draht kann durch Temperaturungleichheiten irgend einer Art kein Strom entstehen.

Dann ist auch ohne weitere Rechnung ersichtlich, wenn z. B. die sine Contactstelle je zweier Metalle A und B, B und C, C und A auf der Temperatur T, die andere auf der Temperatur Null erhalten wird, auch senn in den Metallen selbst thermoelektrische Erregungen in Folge ihrer Structuränderungen durch die Temperaturverschiedenheit eintroten, dass hie thermoelektromotorische Kraft an den Contactstellen  $E_{AB} = E_{AC} + E_{CB}$  ist, wie ohne den letzteren Einfluss, indem die elektromotorischen Krafte in den Drähten selbst sich gerade aufheben  $^{4}$ ).

In abulisher Weise kommt W. Thomson 2) zu demselben Resultat, 521

Sind zwei Metalle an zwei Stellen verlöthet, welche die absoluten Temperaturen T und  $T_1$  erhalten, so sei die an den Löthstellen verbrauchte und entwickelte Wärme W und  $W_1$ . Dann ist die durch diese Wärmeänderungen erzeugte elektromotorische Kraft

$$E = a(W_1 - W) \dots 1$$

wo a das mechanische Warmeäquivalent ist. Nach dem Carnot'schen

$$\frac{W_1}{T_1} = \frac{W}{T} = 0 \qquad . \qquad . \qquad . \qquad 2$$

Let  $T_1$  von T sohr wenig verschieden, so ist  $T_1 = T + dT$  and  $W_1 = (W + dW) dT.dT$  und dE statt E su setzen, welcher Wi der elektromotorischen Kraft bei der kleinen Temperaturdifferens d 👫 spricht. Bei Einführung dieser Werthe in 1) und 2) ergiebt sich

$$dE = a \frac{dW}{dT} dT, \quad \frac{dW}{W} = \frac{dT}{T},$$

also

$$W = const. T; dE = a \frac{W}{T} dT = const. a.dT$$
.

Die elektromotorische Kraft an jeder Löthstelle, welche gleich ist, ist also wiederum der absoluten Temperatur derselben, und di sammte elektromotorische Kraft an beiden Löthstellen der Differen ihrer Temperatu: dE = aW/T, dsoluten Temperat rische Kraft E eine rend seine Löthst dann beim Dure dasselbe die an (

man W und T be

welche zur Erzet

schiedenen Tempe.

Eine Verification der Gleid sung der Wärmemenge W su de zu diesem Zweck die elektron es in absolutem Maass messen. emperaturdifferenz d T erhielten nes von bekannter Intensität gte Warmemenge W messen nan dadurch die Wärmemenge es von der Intensität Eins bi h ist.

22 Teste n Folge der verschiedenen Structur der Metalle der Th kett ... : ungleich warmen Stellen beim Durchgang des St das Peltrer sche Phänomen auf, so können wir annehmen, wer Temperaturen zweier benachbarter Stellen T und T + dT sind, die dasabst entwickelten Wärmemengen dem Werth dT propor sind. Dann ist die durch einen Strom von der Intensität I beim D garg darch diese Stellen in der Zeiteinheit erzeugte Wärme gleich I zu setzen, wo 6 eine von der Natur des betreffenden Metalles abhipositive other negative Constante, die von Thomson sogenannte ! fische Wärme der Elektricität ist (vergl. §. 504).

In einem Kreise von zwei an zwei Stellen verlötheten Metall ung  $B_i$  tur welche der Werth of gleich of und of ist, andern eich nut. he (detenungen 1) und 2) des vorigen Paragraphen um in

$$E = a (W - W_1) - a \left( \int_T^{T_1} \sigma_1 dT + \int_{T_1}^T \sigma_2 dT \right) \dots$$

$$\frac{W}{T} - \frac{W_1}{T_1} - \left( \int_T^{T_1} \frac{\sigma_1}{T} dT + \int_T^{T} \frac{\sigma_2}{T} dT \right) = 0.$$

Ist wiederum T1 nur um dT von T verschieden, so drúcke

$$dE = a\left(\frac{dW}{dT} + \sigma_1 + \sigma_2\right) dT \dots \dots 2$$

$$\frac{d\left(\frac{W}{T}\right)}{dT} + \frac{\sigma_1 - \sigma_2}{T} - 0 \text{ oder } \sigma_1 - \sigma_2 = \frac{W}{T} - \frac{dW}{dT} \dots 3)$$

ad aus beiden folgt dieselbe Gleichung wie oben:

$$dE = a \frac{W}{T} dT^{1}$$
 . . . . . . 4)

Aux Gleichung 4) folgt ferner

523

$$\frac{d\left(\frac{W}{T}\right)}{dT} = \frac{1}{a} \frac{d^3 E}{dT^3}.$$

and wenn dieses in Gleichung 3) eingesetzt wird,

$$\mathbf{d}_i - \mathbf{d}_i = \frac{T}{a} \frac{d^2 E}{d P^2} \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad b)$$

Erleidet nur eins der beiden Metalle durch die Temperaturvertheilung eine solche Structurknderung, dass ein hindurchgeleiteter Strom in demselben eine thermoelektrische Wärmeverknderung hervorruft, ist also z. B.  $\sigma_1 = 0$  (wie für Blei), so ist bei der Temperaturdifferenz  $T_2 = T_1$  der Enden des anderen Metalls die in demselben durch einen Strom Inwegte Wärme

$$W_{a_2} = I \int_{a_1}^{T_1} \sigma_1 dT = \frac{I}{a} \int_{a_1}^{T_1} T \frac{d^4 E}{dT^2} dT$$
 . . . . . . 6)

lst dann bei einer beliebigen anderen Combination die Wärmemenge, welche ein Strom von der Intensität I an der einen Contactstelle, deren Temperatur To sei, hervorruft, gleich Wie, so ist nach Gleichung 4)

$$W_{r} = \frac{1}{a} I T_{0} \frac{dE_{0}}{dT} \dots \qquad (7)$$

Mittelst der Gleichungen 6) und 7) kann man We und Wo mit einander vergleichen?).

i) Indem Avenarius (Pogg Ann 189, p. 372, 1873°) die an jeder Bielle des ungleich erwarmten Metalls auftretende elektromotorische Kraft and T zugleich der absoluten Temperatur daseltet, also gleich β TdT, daher σ = β T a st. sucht er obige Formel int reiner §. 354 erwähnten empirischen Formel die thermoelektromotorische Kraft in Einklang zu tringen. Indese ist doch it ganz abgemein anzunehmen, dass die die Aendoring von σ bedingenden öhligten Cohesionsenderungen, ganz abgesehen von etwaigen plotzlichen erungen. In einem zo einfachen Verhöllinss mit der Temperatur vor sich 1, wie dies wirh die § 361 erwähnten Versuche mit Eisen zeigen. Biebe (1903) in Pogg Ann 150, p. 645, 1873° — 3) Budde, I. c.

Nimmt man an, dass die Werthe  $\sigma$  der absoluten Tempe betreffenden Stelle entsprechen, also  $\sigma_1 = k_1 T$ ,  $\sigma_2 = k_2 T$  ist, bei Integration der Gleichung 3)

$$W = (k_1 - k_2)(T_{19} - T) T ...$$

wo  $T_{12}$  die Integrationsconstante ist; dann wird bei Euführung chung 4) und Integration derselben innerhalb der Temperatures  $T_1$  die elektromotorische Kraft

$$E = a(k_1 - k_2)(T_1 - T_0) \left(T_{10} - \frac{T_1 + T_0}{2}\right)$$

Dies ist die bereits §. 354 erwähnte Gleichung, in der  $T_{12}$  die 1 tur des neutralen Punktes ist. Auf diese Weise gewinnt die Fo Avenarius eine theoretische Begründung 1).

Solbstverständlich können mit der Härteänderung durch dimung auch die Werthe  $(k_1 - k_2)$  sich ändern, wo dann com Verhältnisse eintreten.

525 Die Werthe Wo und Wer [Gleichung 6) und 7) des & Budde mit einander verglichen, indem er durch einen selbs Foucault'schen Commutator abwechselnd einen Strom ein von vier Bunsen'schen Elementen durch eine Thermosaule, aus 11 Eisen- und 10 Kupferdrahtstücken von etwa je 5 cm II and Dicke, leitete, and sie sodann mit einem Spiegelgalv verband. Es wurde abgewartet, bis der Ausschlag desselben om De Harrossaule befand sich in einem Luftbade, in welchen beinge bernperaturen gebracht werden konnte. Da man bei den For processer auch den Strom die Wärmeverluste au la den proportional setzen konnte, so lässt sich die bei h and enten Zustandes stattfindende Temperaturerhöhung pro W. dso gloich const dE/dT. T setzen. Ist die Temperatur Versich I, sind also die Löthstellen auf die Temperaturen T -I sehracht, so ist die elektromotorische Kraft des I gi neh  $L_{I-I} = E_{I-J}$ , oder bei Entwickelung nach der Tayl Ranco eleich

$$2 \, \, \textit{d} \, \frac{\textit{d} \, E}{\textit{d} \, T} = \textit{const} \, T \Big( \frac{\textit{d} \, E}{\textit{d} \, T} \Big)^2 \, \cdot$$

Ber len Versuchen zeigte die Ablenkung der Galvanon en Manteum der Erwärmung W bei etwa 245°, und ein Wied tret n.d. is elben in demselben Sinne bei höheren Temperaturen far die T. mperatur des Maximums der elektromotorischen Kr

 <sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Tarr, Nature, 23. Mai 1873°; Pogg. Ann. 152, p. 427, 1874°
 <sup>1)</sup> R S Edarb. 1872 und 1873°; Dec. 1, 1873, p. 125°. Vergl. auch A. Pogg. Apr. 149, p. 372, 1873°.

rth dE dT == 0 sein muss, so müsste hiernach auch bei 245 ein kimum der thermoelektromotorischen Kraft auftreten. In der That eren die Versuche von Gaugain, dass ein Thermoelement aus Kupfer Eisen, dessen eine Lothstelle auf 20° C. erhalten ist, bei einer Lemung der anderen Lothstelle auf etwa 265 dieses Maximums zeigt. Setzt man z. B. nach den Versuchen von Gaugain die elektromoschen Krafte von

Pb + Fe = 0.1865 
$$(t - 20) + 0.00027 (t - 20)^2$$
  
Pb + Cu = 0.0306  $(t - 20) + 0.000055 (t - 20)^2$   
Cu = Fe = 0.166  $(t - 20) + 0.00032 (t - 20)^2$ 

wird, da für Blei keine Structuranderung mit der Erwarmung anzumen ist, für Eisen und Kupfer resp.  $d^*E dT^2 = -0.00054$  und 00011 und für die Combination Kupfer-Eisen bei 0°t, oder  $\frac{1}{2}$  274° wlutt  $dE_s dT = 0.169$ . Werden diese Werthe in die Gleichungen 6) 7) eingesetzt, und  $t = 0^\circ$ ,  $t_1 = 100^\circ$  C. gesetzt, so ergieht sich

für Eisen 
$$W_{\sigma(0)}|_{1000\text{ kg}} = -0.38 \text{ W}|_{(00-10)}$$
 für Kupfer  $W_{\sigma(0)}|_{100,00} = +0.08 \text{ W}_{\sigma(0)}|_{90}$ 

Die thermoelektrischen Vorgange in den einzelnen Metallen, namentim Eisen, sind demnach nicht gegen die an der Contactstelle derselzu vernachlassigen 1).

Die in Gleichung 4) §. 522 ausgesprochene Beziehung ist auch von 526 ty 2) bei seinen Versuchen über die thermoelektrischen Strome (§ 506) das Peltier sche Phanomen in Flussigkeiten gepräft worden. Bei ürmung der einen Elektrode einer mit Kupfervitriollesung gefällten mit Kupferelektroden ergiebt sich aus ersteren Versuchen dE dT 396, 10 ° D = 696, 142, 102 absolute Einheiten (cm. gr., sec.). Datuesem System a 4,2,103 ist (vergl. S. 435, Anm.), so folgt hier-

Bet den Versuchen über das Peltier'sche Phinomen wurde das gewichte Thermometer in 120 Secunden um 0,471 erwärmt, was der Erzeug von 1,77 Warmeenheiten entspricht. Die Peltier'sche Erwärmung Durchleiten des Stromes wurde durch die Formel w αi | βιτ Zestellt, in welcher α = 6,018 war. Danach ergiebt zich die dem tier'schen Phinomen entsprechende Wärmemenge pro Secunde W (6,018,1,477) (0,471,120) = 0,5078, was mit obigem Werthe gut reinstimmt; namentlich mit Rücksicht darauf, dass durch Leitung und mungen in der Flüseigkeit die Elektroden Wärme nach aussen abeen können.

Wester folgt aus den Formeln, dass, wenn die eine Löthstelle des 527 ermoelementes die Temperatur des neutralen Punktes besitzt, auch

W 0,528.

<sup>9</sup> Vgl Budd-, Pogg Ann #53, p 143, 1874", 3, p. 208, 1874" - 2/Bouty, mpt. rend 90, 687 1880", Beald 4, p. 682"

Wiedemunn, Mebtrecitt It

die Erwärmung derselben durch einen Strom verschwindet. zichung ist von Naccari und Bellati I) bis zu einem gewin geprüft worden. Sie brachten die beiden Enden eines Man gels von Wismuth, an welche übersponnene Kupferdrähte gel ren, in Rengirgläser voll hochsiedendem Petroleum, von dener eine in einem Calorimeter von sehr dunnem Kupferblech befand die Temperatur der Löthstelle des Thermoelementes im Calorime so wurden in einer Secunde im Mittel durch einen Strom von de magnetischen Intensität Eins daselbet 0,03046 kleine (gr) Calorie Bei den Versuchen bei höheren Temperaturen waren die Rei mit je 210,244 g Quecksilber gefüllt und bingen in einem grosst glase, an dessen Wänden ein polirter Kupfercylinder anlag, um g and wieder in einem Erwarms lung zu veri roll verschieden concentrirter voll Alkoho. ung der Flüssigkeit war ihr S säure. Je m und somit ganzen Apparates verschied Temperatur m Durchleiten des Stromes wa ein form relgalvanometer verbundenes E welches vorber direct mit eines milber-Therm meter verglio renz der Temperaturerhöhuse ei abwechselpder Stromesrick Rengirglaser nach den ge i die relative (Peltier'sche)

eler in für die absolute Temperatur T

$$_{I}$$
 = 0.12022  $\pm$  10<sup>-3</sup> . 8,0908 (T - 18)  $\pm$  10<sup>-6</sup> 0,01888 (T-

worde die Peltier'sche Phänomen für die absolute Temp sein, i verschwinden müsste. Bei der Erwärmung des Thers t s wir die elektromotorische Kraft

$$E = 12309 \cdot 10^{-10} (T_1 - T) \left\{ 877,78 - \frac{T_1 + T_2}{2} \right\},$$

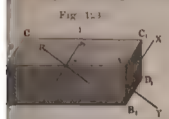
women, also die Temperatur des neutralen Punktes 877,78 ist, ch qui Ziral gut übereinstimmt.

Wester ist, wenn man die Wärmeerzeugung in der Secum nach der Formel 8) des §. 524 mit Zuhülfenahme der ( $ack = k_2$ ) = 12 309.10<sup>-10</sup> aus der Formel für die elektron bratt berechnet, W = 0.045914, statt der oben gefundenen 0.000 (mon Caronen, eine freilich nicht unbeträchtliche Abweichung.

Ber anderen Versuchen mit einem Eisenzinkelement ergs Peltrer'sche Wirkung bei 13,8° gleich 0,00578 bis 0,006 0.000,065), während aus der Curve für seine thermoelektro Kraft von 0 bis 80° dieselbe gleich 0,005923 folgt\*).

<sup>1)</sup> Naccari und Bellati, Atti del R. Istituto Veneto [5] 4 Bobb. 2 p. 223°. — \*) Bellati, Atti del R. Ist. Ven. [5], 5, 1

on denselben Betrachtungen weitergehend berechnet l'homson!) die 328 belektrischen Verhaltmisse krystallmischer Korper. Wir wollen hier is Verhalten solcher Korper betrachten, welche eine vorherrschende itricaxe haben, wie z. B. Wismuthstangen, — Es sei  $ABC_1D_1$ , 23. eine solche parallelepipedische Stange, deren Kanten AB = b, = c,  $AA_1 = l$  seien. Ihre Spaltungsrichtung sei parallel OY, ihre irselben normale Symmetricaxe OX, welche parallel der Ebene  $BB_1$  luge. Es mag die elektromotorische Kraft einer nach der



Richtung OX aus einem Stucke Wusmuth geschnittenen Stange gegen eine an ihr Ende gelöthete Stange eines Metalles M gleich  $\partial$ , die einer nach der Richtung OY geschmittenen Stange gleich  $\varphi$  sein. Die Stange  $ABC_1D_1$  sei ganz vom Metall M umgeben, und durch

anze Masse worde ein Strom von der Intensität I in der Rich-1.1<sub>1</sub> geleitet, mit welcher die Axe  $O[\lambda]$  den Wickel  $\omega$  mache. Die gkeit des Stromes oder seine Intensität in jeder Einheit des Quertes der Stange ist dann

Wir konnen uns den Strom in der Einheit des Querschnittes in der und dem umgebenden Metall an einem Punkt P ihrer Gronzflache i Componenten a  $Pa_1$  und EPR, parallel O X und O Y zerlegen, Gesammtintensität  $i\cos \omega$  und  $i\sin \omega$  ist. Da dieselben durch die inkel  $\omega$  gegen O X geneigte Flache A  $A_1$   $CC_1$  fliessen, so ist ihre itat auf der Einheit dieser Flache  $i\sin \omega \cos \omega$  und  $i\cos \omega \sin \omega$ . It das mechanische Wärmenquivalent gleich a, so wird in Folge des gegengesetzter Richtung erfolgenden Durchganges dieser Stromesmenten auf der Einheit jeuer Grenztlache A  $A_1$   $CC_1$  die Warmemenge Loss  $\omega$   $\omega$   $\omega$   $\omega$   $\omega$   $\omega$   $\omega$  absorbirt (oder erzeugt), wo  $\omega$  die Tempeder Grenztlache ist. Da die Grosse dieser Flache gleich  $\omega$  ist, die gesammte, auf ihr absorbirte Warme, der eine gleiche, aut  $\omega$   $D_1$  erzeugte Warmemenge entspricht:

$$= \frac{1}{a} icleas \omega \sin \omega . T(\varphi = 0) - \frac{1}{a} I \frac{l}{b} \cos \omega \sin \omega . T(\varphi = 0) . . . 2)$$

in den Flachen ABOD und  $A_1B_1C_1D_1$ , wo der Strom gleichtus dem Metall M in die Stange ein- und austritt, werden ebenso farmemengen

$$(H) = -\frac{1}{n} (TT) \Phi \cos^2 \omega + \Phi \sin^2 \omega$$

erzengt und absorbirt.

Werden die Seitenflichen der Stange beim Bindurchle mes I auf den Temperaturen I und  $I_1$ , und die Temperatu ABCD und  $A_1B_1C_1D_1$  gleich und constant erhalten, d an den Seitenflächen erzeugten und absorbirten Warmemer  $(W_1)$ , dieselben an den Endflachen gleich  $\frac{1}{L}$  (H), so habet chungen

$$E = a[(W) = (W_i)], \quad \frac{(W)}{T} = \frac{(W_i)}{T_i}$$

wo E die in der Richtung AA, wirkende elektromotore zeichnet, welche durch die Lemperaturanderung der Seiters wird, und die Werthe (W) und  $(W_1)$  durch die ans der GP haltenen Ausdrucke ersetzt werden. Die an den Enden verlorenen Warmemengen (H) verschwinden bier, da sie gegengesetzt sind. Ist  $T_1$  von T nicht sehr verschiedes  $T_1 \rightarrow T + dI$  setzen, so ist, wie in §, 521

$$dE = a \frac{(W)}{T} dT.$$

Ist die Temperaturdifferenz grösser, so erhalten wit durch Integration dieses Ausdruckes innerhalb der gegelsen grenzen.

Denken wir uns, wahrend die beiden Seitenstächen  $BB_1DD_1$  der Stange die Temperaturen T und  $T_1$  besitz ABCD und  $A_1B_1C_1D_1$ , welche auf der constanten Tohalten werden, mit einem Galvanometer verbunden, so gekehrt durch die elektromotorische Kraft E, welche under Lange  $AA_1$  der Stange wirkt, ein Strom, dessen Interschnung der Widerstände zu finden ist.

Sind die Enden ABCD und  $A_1B_1C_1D_2$  dagegon raturen T und T+dT gebracht, und werden die Seitenstenstanten Temperatur erhalten, so findet man ellenso dezeugte elektromotorische Krast:

$$dE_1 = a \, \frac{(II)}{T} \, dT$$

wo  $(II) = T \cdot a \cdot (\theta \cos^2 \omega + q \sin^2 \omega)$  ist,

Diesen Formeln fügt Thomson stets noch ein Glie die etwarge Warmeentwickelung durch den Strom im It gleich erwarmten Metalle selbst darsteht. Wir haben die Bedeutung desselben in S. 505 ausgesprochen.

In Betreff des Verhaltens der Metalle mit drei unglewer en wir auf die Originalabhandlung.

-1. Beziehungen der thermoelektrischen Ströme und - Temperaturänderungen der Contactstellen hetecom gener Leiter durch den Strom zu dem anderweitigen physikalischen Verhalten der Körper.

Man hat vielfach versucht, die Erregung der thermoelektrischen 529 \* Tome, resp. das denselben reciproke Peltier'sche Phanomen mit dem metigen Verhalten der einander berührenden Körper in Beziehung zu tzen.

Zuerst sollte die verschiedene Vertheilung der Wärme zu beiden iten der Berührungsstelle der heterogenen Körper die Ströme be-Lingen.

Insofern dieselbe durch die verschiedene Dicke der einander berühanden Metallstäbe verursacht wird, erregt sie indess nach den Versuchen 🛰 on Magnus und Le Roux keine Thermoströme, wenn nicht dabei Spannungen und Prossungen in den Metallmassen selbst secundär auf-Ereten.

Auch wenn man auf der Mitte eines homogenen Metallstabes ein - kurses Metallrohr durch zwei Korke befestigt 1) und durch dasselbe einen - Dampfstrom leitet, oder auch den Metallstab ebendaselbst durch eine Lampe erhitzt, sodann aber den Abfall der Wärme zu beiden Seiten der erhitzten Stelle verschieden macht, indem man den Stab auf der einen - Seite dicht an jener Stelle durch ein Wasserbad abkühlt, auf der ande-. ren aber frei in der Luft lässt, oder auch plötzlich an der einen Seite der erwärmten Stelle durch einen nassen Pinsel abkühlt, erhält man bei Verbindung seiner beiden Enden mit dem Galvanometer keinen Strom. Eben so wenig erhält man einen Strom in einem vollkommen homogenen Draht, wenn man denselben durch allmähliches Fortrücken einer untergestellten Lampe nach einander an verschiedenen Stellen erhitzt, worausgesetzt, dass er dabei nicht seine Härte ändert. -- Achnliches hat Wild 2) bei Flüssigkeitssäulen beobachtet 3).

<sup>1)</sup> Mousson, Archives de l'El. 4, p. 5. — 2) Wild, Pogg. Ann. 103, p. 358, 1858". — 3) Kühlt man einen Draht von der Lufttemperatur l an einer Stelle auf die Temperatur k ab, und erhitzt ihn an einer daneben hegenden Stelle durch eine Flamme auf die Temperatur h, so erhält man bei gehöriger Vorsicht keinen Thermostrom, da stets zwischen den auf die Temperaturen k und h gebrachten Stellen eine Stelle von der Temperatur l ist und so bei der Reihenfolge der Temperaturen l. k. l. h. l kein Grund für eine Stromerregung vorliegt. Die dabei beobachteten Ströme (vgl. z. B. Hoor-Wied. Ann. 9, 558, 1880°) beruhen wohl ganz secundär auf einer Ve der Flamme, wodurch die Contactstelle der durch die Erhitzung de gemachten und der noch harten kälteren Stellen erwärmt wird.

Aus demseiben Grunde entsteht bei Berührung eines heisen mit eines kalten Drahtes in Folge des schnellen Temperaturabfalls an der toztactstelle allem kem rein thermoelektrischer Strom, da auch hier nur eit ungleiche Vertheilung der Warme zu beiden Seiten der Berührungstehstattfindet. Dass in diesem Fall auch der blosse Uebergang der Warm vom heisseren zum kalteren Metall die Entstehung des Stromes as bedingt, wird einmal durch die verschiedene Richtung des Stromes beim Zusammenbringen von heissem und kaltem Quecksilber nachgewiesen

Vielmehr durften, wie bereits erwalint. Spannungen eintreten und Oberflächenschichten der Drähte, welche hierbei an beiden Seiten 22 gleich Leiss sind, gegen die Drahte elektromotorisch wirken 1).

Auch die verschiedene relative Leitungsfähigkeit der sich berdrenden Metalle ist ohne wesentlichen Einfluss, da z. B. die in ihrer betungsfähigkeit sehr weit von einander stehenden Metalle Zink und so eine sehr viel schwichere thermoelektromotorische Kraft besitzen als befast gleich guten Leiter Eisen und Stahl. Auch müssten, wie Gaugaithhervorhebt, Kupfer und Zink bei 356° resp. 20 gleich gut leiten, die ke

diesen l'emperaturen der Lothstellen kein Strom eintritt,

Dasselbe Beispiel kann dazu dienen, um die Annahmen zu wiler legen, dass die Verschiedenheit der Warmestrahlung zwischen den soberahrenden Metallen oder ihrer specifischen Warmen die Ursacle der thermoelektrischen Strome sei 1). Erstere Annahme hatte namentor! Wrede' henutzt, um die I'mkehrung des Stromes zwischen tasund Kupfer bei höheren Temperaturen zu erklaren, da bei nudete-Temperaturen Eisen, bei höberen Kupfer ein besteutenderes Strabbige vermozen besitzt (sich schneller abkohlt), als das andere Meta, -Dass die verschiedene Strablung nach auszen keine Thermostrome von uparcht '), but darans ersichtlich, dass, wenn man einen ganz hon og er Draht zur Hälfte mit Tuschtarbe schwarzt oder mit einem schoolien Laster ungjebt und an der Stelle erhitzt, wo der unbedeckte Theil me dem bedeckten zusammenstosst, durchaus keine Abweichung der Sale des mit den Enden des Drahtes verbundenen Galvanometers en " Freilich erhalt man, wenn man z. B. einen Neusilberdraht zur Haus verkupfert, beim Erhitzen der Berährungestelle der verkupferten unt meht verkupferten Halfte einen Strom; indess entsteht dieser Strom im schen den beterogenen Metallen Kupfer und Neusiber.

330 Wir können auch nicht annehmen, dass die Thermoströme nur bedurch entstehen, dass die Temperaturerhohung die Stehung der Mes

Verel, mel: Wild, I, c 2) Gaugvin, Ann de Clon et Phys. 1 3 85
 p 5 1862\* = 5; Becquerel, Ann de than et de Phys. 41, p 25; 1822\*
 Wrede, Pogg. Ann 55; p 175 1842\* - 5; Mousson t.c., Magnes t.

pannungsreihe undert und so an der heisem und kalten Contactr Metalle verschiedene Potentialdifferenzen auftreten. Denn würe
der Fall, so wurden auch die erhitzten Metalle in der Spanihe gegen die kalten Metalle elektromotorisch wirksam sein und
s. B. beim Erhitzen der einen Löthstelle eines in sich gemen Thermoelementes von Kupfer und Eisen eine Reihe von Mebeisses Eisen, heisses Kupfer, kaltes Kupfer, kaltes Eisen, heisses
if einander folgen, die alle der Spannungsreihe angehören und
Btrom in ihrem Kreise liefern können.

ch sind die thermoelektromotorischen Krafte E einiger Combin von Metallen, welche sich nach Le Roux aus der Beobachtung tier schen Phänomens ergeben, durchzus nicht gleich oder prod ihren direct von Pellat () bestimmten elektroskopischen Span-S beim Contact. So ist für

Less ist zu beachten, dass bei den Versuchen über die Elektricigung beim Contact nicht die reinen Metalle, sondern ihre Oberchichten mit einander in Berdhrung kommen.

mso ist die Moglichkeit ausgeschlossen, dass etwa durch äussere ingen. z. B. uberwiegende Oxydation des einen Metalles des olements, die Thermostrome erzeugt würden. Dann durften geschreunterschiede der beiden einander bernhrenden Stoffe eines blements. z. B. von hartem und weichem Kupfer, nicht so starke gotorische Erregungen bedingen. Man konnte die Metalle übergolden oder versihern und so ihre der Atmosphäre ausgesetzten hen ganz gleich machen, ohne diese Erregungen zu beeinträchgeberdies hat Young 2) ein Thermoelement, bestehend aus einem hit, weicher zwischen zwei conaxiale Platindrahte gelothet ist, Vacuumröhre eingeschlossen, aus deren Enden die mit einem meter verbundenen Enden der Platindrahte hinausragten. Nach ich m Evacuiren und bei der Erwärmung der einen oder anderen de durch Erhitzen der umliegenden Stelle der Rohre, z. B. durch ich erhielt er die gleiche Wirkung wie in der Luft.

r können deshalb, gestätzt auf die Thatsachen, bisher nur mit 531
3x3) die Annahme machen: "dass die Warme selbst bei
dung und Erhaltung der Potentialniveaudifferenz
Beruhrungsstelle der heterogenen Leiter wirksam

ltat, Journ de Phys. 9 p. 122 1882, Beilt 4, p. 552 Jarn. [ ] 20, p. 518, 1882, Beild 5, p. 452, p. 172, 1882.

ist indem die Molecularbewegung, welche wir Warmnennen, die Elektricität von dem einem Stoffe zum ande ren zu treiben strebt und nur durch die entgegenwirkenle Kraft der beiden dadurch gebildeten elektrischen Schiez ten, wenn diese eine gewisse Dichtigkeit erreicht habei daran verhindert werden kann."

532 In welcher Weise durch die Erwarmung die Elektricität fortgetoben wird, vermogen wir noch nicht zu sagen.

Die Phänomene, nach deuen W. Thomson annimmt, dass die Warre in den verschiedenen Leitern durch den galvanischen Strom in verschiedenen Richtungen und verschieden schnell fortgeführt wird, und sozi den Begriff einer besonderen "specifischen Warme der Elektricitst" er fahren zu mussen glaubte, berühen, wie wir § 505 gezeigt haben, durchzu auf secundaren Ursachen, auf Structuranderungen der Metalle darch is Erwarmung selbst und in Folge dessen auf Wärmevorgängen an den at tactsteilen derartig verschiedener Stellen desselben Metalls. Diese vermeintliche Fortfuhrung der Warme, welche etwa in verschiedenen Metallen verschieden sehnell vor sich gehen konnte, kann also nicht das Weiteres zur Erklarung des Politier'schen Phanomens, ebensowenig der Erklärung der damit unmittelbar zusammenhängenden Bildung der Thermoströme dienen, welche bei demselben Ideengang etwa die zu gekehrte Annahme einer ungleichen Fortfuhrung der Elektricität die Warme in den verschiedenen Metallen voraussetzen wurde.

J33 Achuliche Hypothesen hat F. Kohlrausch 1) zur Erklärung der the modektrischen Phanomene gemieht.

Er nummt an 1) dass mit einem Wärmestrome in bestimmten ider Natur des Leiters abhangigen Maasse ein elektrischer Strom verlieden ist und 2) umgekehrt durch einen elektrischen Strom die Wusbewegt wird. 3) Endlich soll in Folge der Proportionalität zweit Warme- und Elektricitäbleitung die wärmebewegende Kraft des Strom Fans in urgend einem Korper proportional der elektromotorischen kindes Warmestromes in denselben Korper sein.

Es soll sich abso, wenn Elektricität und Wärme moleculare bestgungen stad, ein Bruchtheil der einen Bewegung in die andere umsetzt konnen. Auch soll dies dadurch bestatigt werden, dass die thermosit trisch wirksamsten Körper schlechte Leiter sind.

Geht a so die Warmemenge W durch ein Flächenelement  $\ell$  im kenne eines Leiters in der Zoiteinheit hindurch und führt eine Eachteitsmenge  $\alpha W$  mit sich, wo  $\alpha$  eine von der Natur der Substanz khängige Constante ist, so ist  $\epsilon = \alpha W$  die Stromintensität – Wird wie Cylinder von der Lange die errichtet, ist k das elektrische Leitzug

<sup>1)</sup> F. Kohlrausch, Pogg. Ann. 156, p. 9-1, 1875.

die elektromotorische Kraft des Warmestroms:

$$dE = \frac{\alpha W}{kf} ds,$$

oder, wenn das Temperaturgefälle du, der Warmeleitungscoessicient z, also  $W = - z f \cdot du \cdot dz$  ist.

$$dE = -\alpha \frac{\pi}{k} \frac{du}{ds} ds.$$

let ax k = 0, so ist:

$$\frac{dE}{d\tilde{s}} = -\theta \frac{du}{d\tilde{s}}.$$

sersus folgt, wenn V und V1, u und u1 die elektrischen Potentialfunctioun und Temperaturen an zwei Punkten der Leiter sind.

$$V = V_1 = -\vartheta (u - u_1),$$

vot die thermoelektrische Constante der Substanz.

Sind zwei Metalle, für die  $\theta := \theta_1$  und  $\theta_0$  ist, an zwei Lothstellen erbunden, deren Temperaturen  $u_1$  und  $u_0$  sind, so ergiebt sich unmit-

$$E = (\theta_i - \theta_n) (u_n - u_i).$$

Die thermoelektromotorische Kraft hangt also nur von den Tempesturdifferenzen der Contactstellen ab und ist ihnen proportional. — Im nacren eines homogenen Körpers ist  $\theta_1 = \theta_0$ , also E = 0.

Da eine Thermokette Ri-Sb bei 16 Temperaturdifferenz der Lothbellen die elektromotoroche Kraft 0,000053 D hat, oder nahe 6. 106 in bolutem Masss, so ergieht sich für Antimon  $\theta_{\rm n}=6.106$ , wenn  $\theta_{\rm j}$  für bemath gleich Null gesetzt wied.

Nach diesen Hypothesen warden sieh die Potentielniveaux an den sotsetsteilen nicht plotzlich ändern, sondern continuirlich, abgeschen on den Voltabehen Contactkraften bit die Potentialfunction der freien sektrieität an ugend einem Punkt einer geschlossenen Thermokette K, wurde, wenn se den Wulerstand der Langeneinheit des Leiters dalibst, i die Steumintensität angieht

$$w_1 = -\frac{dV}{dx} = \vartheta \frac{du}{dx}$$

pin intimen, woraus sich die Potentialdifferenz an zwei Punkten z, und zu-

$$V_i - V_o = wi(x_o - x_i) + \vartheta(u_o - u_i)$$

resold,

1st B eine Function der Temperatur m., so verschiebt sich die Stelng der Metalle in dei Spannungsreihe.

Das Pett ier sche Phanomen ist gerade das umgekehrte, deun wenn den einander berührenden Korpern durch den Strom i die Warme verschieden schnell fortgefuhrt wird, die bewegten Warmemengen stelle  $C\theta_{\alpha}i$  und  $C\theta_{\dot{\alpha}}i$  sind, so bleibt au der einen Contactstelle den ben die Wärmemenge:

$$C(\theta_n = \theta_i)i$$
 und an der anderen  $C(\theta_i = \theta_n)i$ ,

was mit der Erfahrung übereinstimmt.

Geht ein elektrischer und ein Warmestrom gleichzeitig durch sie linearen Leiter, so leistet der Wärmestrom eine Arbeit, welche im Lauge element =  $\theta * du / dx . dx$  ist. Dem entsprechend verschwindet die ap valente Warmemenge =  $i / a . \theta i . du / dx . dx$ , wo 1 a / das Warmemenge der Arbeitsemheit ist.

lst dw der Widerstand von dx, so ist die dascibst erzeugte Warn menge:

$$dq = \frac{1}{a} \left( i^2 dw + \vartheta i \frac{du}{dx} dx \right).$$

Die Warmemenge, welche durch einen Strom i in einem Draht w. Widerstand w entwickelt wird, an dessen Eins und Austrittsstelle 5 Temperaturen  $u_i$  und  $u_n$  sind, ist demnach:

$$q = \frac{1}{a} \left[ i^2 w + \vartheta v (u_n - u_i) \right].$$

Ist  $e^2w < \theta \circ (u_e - u_e)$ , so dass also der Strom schwacher ist die durch die Temperaturchifferenz  $u_1 - u_2$  erzeugte thermoelektron to rische Kraft im Leiter, so wird die Warmeentwickelung negativ

Die in aussere Arbeit verwandelte Warme entstammt hiernach is de Thermosaule nicht den Contactstellen, sondern dem Inneren der 1994

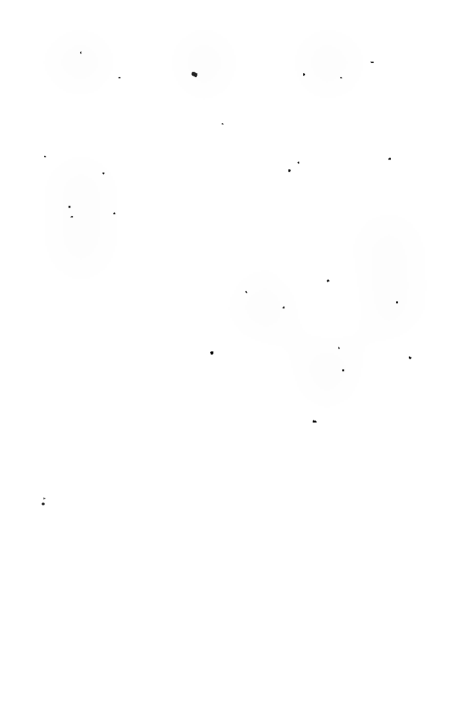
Das Joule'sche Gesetz ist also eigentlich nur für eine aleite gleiche Temperatur der Leiter richtig, die Abweichungen von demociative sie von Thomson und Le Boux gefunden sind, finden aus der Obigen ihre Erklärung.

Indess ist bereits erwähnt worden, dass diese Abweichungen, rog Fortinbrung der Warme durch den Strom im einen oder anderen Strachmen im einen oder anderen Structurverschiedenheiten in den ung einerwarmten Metalien berühen kann, welche auch an den Lothsteine auch die thermoelektremotorische Kraft der Metalle gegen einander in eine anderen Verhaltnoss andern konnen, als der Temperaturerhohung spricht.

Somit fehlen bisber den Hypothesen von F. Kohlrausch, duch welche er in einfacher Gedankenfolge die Erscheinungen auf nahelogen Beziehungen zu reduciren versucht hat, doch noch die experimente 2 Anha brankte 1).

Man ist demnach über den specielleren Vorgang bei der Entstel ist der thermoelektromotorischen Krafte noch durchaus im Unklaten bei

<sup>&</sup>lt;sup>31</sup> Vgl. auca Clauscies, Pegg Ann. 160, p 420, 1877°, Abhandi 2 - Arf., p 334 u. 67°



V.

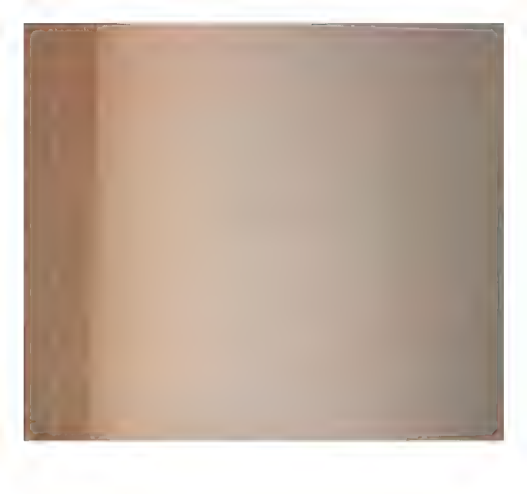
E LEKTROCHEMIE.





V.

# ELEKTROCHEMIE.



## Erstes Capitel.

## Elektrolyse.

### I. Allgemeine Resultate.

Unterbricht man den Kreis einer galvanischen Leitung an irgend 531 emer Stelle durch verschiedene chamsch zusammengesetzte Korper, so wirden viele von thuen durch den Strom in ihre naheren Bestandtheile zerlogt, welche sich an den in den Korpern befindlichen Enden der Stromleitung ausscheiden, dagegen bleiben die Korper an allen Stellig zwischen den baden der Leitung vollig unversudert. Diese Enden, die Wege, durch welche der galvanische Strom in die Korper eintritt, bezeichnet man gewohnlich mit dem Namen der Elektroden, und zwar die mit dem positiven Pole der Saule verlandene Elektrode ple positive Elektrode oder Anode, die mit dem neg diven Pol verbundene als negative Elektrode oder Kathode. Dass Namen sind gehildet, indem man sich den Strom der positiven Elektrichtat von Ost nich West g, richtet und mit der Sonne auf- und niedergehend denkt. Die von den Metallen der Saule abgeleiteten Namen der Elektroden Zinkode (+) und Platinode (-) haben keinen daueriden Eingung gefunden, ebenso die der Wasserzersetzung durch den Strom entmonnenen. Samestoffpolund Wasserstotipol u. s. f. Den Process der galvanischen Zersetzung bezeichnet man mit dem Namen der Elektrolyse, die Korper, welche aberhaupt durch den Strom zersetzber saul, mennt man Elektrolyte, die durch die Elektrolyse abgeschiedenen Stoffe Lonen (eigentrich Ionten). Entprechend dem Genetze, dass entgegengesetzt elektrische Kerper sich anziehen, nennt man den Bestandtheil des Elektrolyten, welcher neli an der positiven Elektrode abscheidet, den elektronegativen Restandtheil desselben oder das Anson, den Bestandtheil, welcher ich an der negativen Elektrode abscheidet, den elektropositiven Betand theil oder Kation. Die meisten dieser Namen sind von Fera-In v 1) gehildet.

<sup>5</sup> Paraday Exp Res Ser 7 \$ 662 a G 1834"

Die galvanisch-chemische Zersetzung ist zuerst im Je Nicholson und Carlisle!) wührgenommen worden, als Contact des Leitungsdrahtes mit den Polplatten übrer Saumachen, einen Tropfen Wasser zwischen dieselben und die Etungsdrahtes brachten. Die Gasentwickelung zeigte eine Z. Wassers an, welche bald von ihnen und von auder n. Begrosserem Maassstabe ausgeführt wurde.

Um durch den elektrischen Strom zerzetzbat zu sein einzelnen Theilehen der chemischen Verbindungen frei baso dass sie überhaupt den elektrischen Auziehungen und folgen können. Feste Körper, wie Glas, werden im Allge durch den Strom zerzetzt, selbst wenn sie Elektrolyte und sie geschmolzen, oder wenigstens stacker erhitzt oder dur den flüssigen Zustand übergeführt sind, folgen sie seiner K

Wir haben schon angeführt, dass die Körper, welch leiten, in zwei Gruppen zerfallen: in Leiter erster denen die Metalle, die Legirungen, einige Superoxyde at metalle u. s. f. gehoren, welche durch den Strom nicht zer und in Leiter zweiter Classe, welche durch den St werden. Zu diesen letzteren Korpern gehoren die sogenar Verbindungen, welche aus gleichen Aequivalentzahlen ihr zusammengesetzt sind, wie do- nach der Aequivalentformel zusammengesetzten Oxyde, Chloride u. s. f. Ebenso sind nach der Aequivalentformel R + XOn, H + XOn zusam Sauerstoffsalze und Sauerstoffsäuren zu zählen, und endlich 💰 Essenchlorid, schwefelsauren Essenoxyd analog xusammengel welche wir ehenfalls als aus gleichen Acquivalenten zusan bmare Verbindungen ansehen konnen, wenn wir in ihnen, radical em anderes Aequivalentgewicht beilegen, als in de analog der Formel RCl zusammenge setzten Salzen. 180 ist : lenten geschrichen) havenchlorur - Fe Cl. Eisenchlorid - Fi wenn wir fe -- 2 3 Fe setzen.]

Du se Verbindungen zerfallen alle durch den Strom in valentbestandtheile, z. B. Chlorblei in Pb und Cl. schwefelst oxyd in Cu und SO<sub>4</sub>, ebenso Schwefelsäurchydrat in H un ches letztere sich secundar in SO<sub>4</sub> und O zerlegt. Eisendund Cl. u. s. f.

Wir könnten demnach die Zersetzbarkeit durch den St Grundeigenschaft ausehen, durch welche aberhaupt die Acquivalenten ihrer Bestandtheile zusammengesetzten him dungen charakterisist und – Auf diese Weise sind alle V

<sup>4</sup> Nicholson and Cartisle Nicholson's Journ 4, p. 179 C. 6 p. 36°.

tyte, deren Bestandtheile sich mit denen eines bekaupten Elekwie KCl, CuSO<sub>1</sub> u. s. f., durch doppelte Wahlverwandtschaft hen, also auch Ferrocyankalium, Rhodankalium u. s. f., in denen fum durch Kupfer, der mit dem Kalium verbundene Atomeomplex J. oder SO<sub>4</sub> ersetxt werden kann. Die lonen dieser Verbindun-J. diejemgen Substanzen, welche sich mit den lonen eines bekannfachen Elektrolytes hierbei austauschen. — Wir kommen hierder speciellen Betrachtung der Elektrolysen und ihrer Theorie

e übrigen Verhindungen, welche nicht metallisch leiten und nicht 536 en Strom elektrolysut werden, leiten zugleich den Strom übericht, so namentiich eleemisch reines Wasser (die Beobach-



tungen von Nicholnon u. A., welche die Zersetzbarkeit des Wassers nachweisen sollten, sind alle mit saure- oder salzhaltigem unreinen Wasser angestellt), ferner x. B. das Achydrid der schweiligen Säure, geschmolzene wasserfreie Schweielsäure, Borsaure-anhydrid, Funffach-Chlorphosphor, Dreifach-Chlorschwefel, Chlorkohlenstoff, Zumchlorid, Dreifach-Chloranisen, Funffach-Chloraniumon, eine ganze Reihe organischer Verbudun-

f. Bringt man dieselben im flussigen Zustaude in ein Uformig pos Rohr, Fig. 124, taucht in heide Schenkel desselben Platinund verbindet dieselben mit den Polen einer belichig starken galsm Säule, so findet keine Zersetzung statt 1). Ebenso wenig beman an einem in den Stromkreis eingeschafteten Galvanometer ir die geringste Ablenkung der Magnetnadel.

oh durch den Strom der Reibungselektricität konnen 537 lyte zersetzt werden, sowohl Salzbaungen wie Wasser.

senkte schon Wollaxton?) zwei bis auf ihre Spitzen mit Siegelerzogene Silherdrahte von 1 120" Durchmesser in Losung von itriol, liess auf den einen derselben 1 10 Zoll lange Funken vom or der Elektrisirms-chine überschlagen und leitete den anderen dem als negstive Elektrode dienenden Draht war nach 100 Umgen Kupfer abgeschieden. Bei Umkehrung der Stromesrichtung in das Kupfer in Folge der au ihm abgeschiedenen Schwefelsiure berstulf wieder auf. — Achulich wurde Losung von Quecksilber-wischen Golddrahten von 1 101 Zoll Durchmesser zersetzt; der Draht wurde amalgamirt.

Cmanu Richtzpeige II.

Saraday, Exp. Rec. Ser. 7, \$ 681 a. f. 1834° - 4 Wollaston, Phil. Set. p. 427° 6:05 Ann. 11 p. 107, 1802°.

1.8

Auch Faraday 1) kloble auf eine Glasplatte zwei S welche resp. mit dem Condustor der Elektrisiemaschise Erde verbunden waren. Auf dieselben stellte er gebogen deren Spitzen in verschiedene, zwischen die Stanniolsten Fluorigkeiten tauchten. In Kupfervitriollosung erschien negativen Elektrode Kupfer, in Jodkaliumstarkelosung ar blage Joshtarke, mit schwefelsaurem Indigo gefachte Sal chendasalbst durch das abgeschiedene Chlor gebleicht. Spitzen auf befeuchtetes Jodkahumpapier gestellt, so er-c positiven Spitze Jod, mit Kochsalzlogung befeuchtetes wurde dasellest roth, mit Glaubersalzlösung getränktes f wurde unter der negativen Spitze braun. Wurde ein best cumapapier unter die negative und ein Lackmuspapier unt Elektrode gebracht, so dass sich beide berührten, so er Farben unter den betreffenden Elektroden zugleich. Wur Zersetzungsapparate an verschiedenen Stellen in den Stromke tet, etwa zwer solche doppelte Papierstreifen auf einer tilase drei Platindekhten, durch welche der Strom floss, so zei thuen die Zersetzung. Waren die unter den Elektrode Curcums- und Lackmuspapiere durch eine 70 Fuss 1 Hanfschnur getrennt, so trat dech die Zersetzung ein. spitze gleichschenklige Dreiecke von befeuchtetem Lackar cumapapier auf eme Glasplatte mit three Basis gegen eman ihren Spitzen gegenüber Platindrahtspitzen p und a angeb dem positiven Conductor der Elektrisirmaschine und der Elektrisirmaschine und der Elektrisirmaschine waren, so rothete sich das Lackmuspapier an der positig braunte sich das Curenmapapier au der negativen, wurder piere umgekehrt, so verschwand die Farbung,

Zu diesen Versuchen kann man auch den l'hl. I, p. 447 schriebenen Apparat anwenden, in dessen Stative unten at tindrahte gebracht werden, die auf diekes, auf einer Cgebreitetes Fliesspapier aufgedruckt werden. Das Papier Lösungen getrankt und die Stative werden mit dem Conductrisirma-chine, resp. der Erde verbunden. 3).

3-39 Die Menge des durch den Elektricitatsetrom aus en abgesche denen Jods sollte der durch die Losung in ein Richtung hindurchgegangenen Elektricitätmenge proportion Art des Durchganges unabhängig sein, (s. w. u.) dennoch ers

<sup>1)</sup> Fars lay, Exp Res Ser 3 \$ 312 Ser 4 \$ 165 u.f.", As not builted a formum, but denon sine positive Platnosphrenelikation for other Scheinische Espain gesetzt wird, us not dem negativen Priverhandenen Bloch hegt, a Benguer \$2 p. 1276" - 7) Ein ahal cher Apparat von Riese, R. S. 11.

ei dichteren Strömen (derselben Elektricitätsmenge in kleineren en und her gut leitenden Schliessungsbogen) in Folge der geringeabreitung des Stromes kleiner!).

ahrt man dabet die Stromesrichtung wiederholt um, so entstehen beiden Elektroden Jodflecke, indem das durch den ersten Strom aner Elektrode abgeschiedene schlechtleitende Jod den Wag des fen umgekehrten Stromes abandert und sich somit nicht unmitteleder mit dem an der gleichen Elektrode abgeschiedenen Alkaliverbinden kann.

egt man ein schwach geleimtes Kartenpapier auf eine Metallplatte, itet es auf der oberen Fläche mit Jodkaliumlosung, der man event. Kleister zugesetzt hat, presst die Karte zwischen Loschpapier ab, i sie mit einem sehr gleichmässigen, hochstein (9.05 Linien dicken irrhatt setzt darauf einen mit Gewichten (50 bis 500 g) belasteten i, verbindet ihn mit dem positiven Conductor der Elektrisirmaschine ich ein Funkenmikrometer, dessen Kugeln 1 g" von einander abmit der Erde, so erseheint bei längerem Erregen der Elektrisirme, wobei stets Finiken im Funkenmikrometer übergehen, ein Bild impels in brauner oder blauer Zeichnung auf dem Papier,

t der Conductor negativ elektrisirt, so mussen die Elektroden des nmikrometers einander näher (1 4"') gestellt werden, um deutliche zu erhalten, sonst erscheinen nur unklare braune Elseke?).

meh hier gehen abwechselnd gerichtete Ströme, welche die Ghusatte laden und entladen, durch die Jodkshumschicht und bewirken reetzung.

or vielen dieser Versuche konnen seeundare Umstände mitwirken. 540 in inniger Contact der Metallelektroden mit den Losungen vors, wie z. B. beim Aufsetzen von Drähten auf beleuchtete Papiern, so kann durch die Funkenentladung, welche an der Contactstelle en kann, namentlich an der positiven Elektrode, an welcher im In ein Lichtbuschel erschemt, eine Zersetzung in Folge der hohen ratur der Funken, resp. der Ozonsirung der umgebenden Luft oden, unabhangig von der eigentlichen polaren Zersetzung oder derselben. Durch das gebildete Oxon kann z. B. Jod aus Jodkaliumann einer spitzen positiven Elektrode abgeschieden werden.

Tie die Salzhösungen wird auch Wasser durch den Strom der Elek- 541 anschine zersetzt. So verband Ritter<sup>3</sup>) einen Zinkdraht mit dem en und einen Kupferdraht mit dem negativen Conductor und sie von beiden Seiten in eine Glasrohre voll Wasser, in der ihre

Ricos, Ath. I. p. 105", Berl Monatster 1999, p. 5 n. f." — 2) Ricos, Ann. 67, p. 155, 1846", 69, p. 3, 1849", — 3) Joh. Willi, Ritter System d. Korper, p. 174. Leaping 1805".

Enden 3 Linien von einander entferat blieben. Beim Durchgang tricitätsstromes wurde das Zink oxydirt, am Platin entwickelte

Auch Andrews 1) und Buff 2) haben Wasser durch den Reibungselektricität zwischen Platindrähten zersetzt, welche bi Enden in Glasröhren eingeschmolzen waren. Buff erhielt de Gase vollständig gesondert, sowohl bei Anwendung von Wasser Schwefelsäure. — Zu dieser Zersetzung bedarf es nicht zweis scher Elektroden. Schon Davy 3) liess durch eine feine bis äusserstes Ende in eine Glasröhre eingekittete (sogenannte ston'sche) Spitze Elektricität in ein Glas voll Wasser ströf welchem befeuchtete Baumwollfäden in die Luft hinausragten die Spitze positiv elektrisirt, so entwickelte sich an ihr unreist stoffgas, war

stoffgas, war wirken imme welche sie in setzt wird. tläche eine I Hierbei zerst lich in die L adungen in der Flüssigkeit mit adungen im der Flüssigkeit mit abhängig von der Stromesucht e stellte Buff an, wobei er der herte oder die Hand darüber Wasser zugeführte Elektricität

#### 542 Stärker

von zweien n

4) die Wasserzersetzung, als er en Fadens communicirenden (ill

M. durch einen Draht mit dem negativen Conductor der Glekters einerschine, das andere durch einen zweiten Draht mit verbeite. Am ersten Draht entwickelte sich Wasserstoff, aus tie Unterbrechung des einen Drahtes durch eine Funktionen dasselbe Resultat, so dass hier etwaige Funkenen W. i. selbst nicht störend eingewirkt haben.

Waret man zu dichte Elektricitätsströme an, welche die E. Bara Wasser in einem Funken durchbrechen, so wird die Stille und durch die Hitzewirkung gleichmässig und nicht ten und Wasserstoff zerlegt.

So ont lässt sich die polare Zersetzung der Elektrolyte est auch Reibungselektricität, z. B. bei der Batterieentladu in Procestion der Elektroden mittelst der an ihnen ausges Leeb nochweisen.

Stakt man in Wasser zwei ganz reine und gleiche Platinph Plat ach acht, bei deren Verbindung mit einem Galvanometer

<sup>1.</sup> Andrews, Rep. Brit. Assoc. 1855, 2, p. 46°; Pogg. Ann. 99, 19 Brit. Leb. Ann. 96, p. 257, 1855°. — 3) Davy, Gilb. Ann. 20 1808° Phil Trans. 1806°; Bakerian lecture, 20. Nov. 1806°. — 4) Arsoc. Ann. 60, p. 354, 1843°.

lag der Nadel desselhen ertolgt, lasst den Entladungsstrom einer Batie hindurchgehen und verbindet sie nachher wieder mit dem Galvanoder, so zeigt der Ausschlag nunmehr sit, dass sich die Elektroden
urwirt haben 1), genz analog, wie sie z. B. in der Gaskette durch die
gebenden Gase elektromotorisch wirksam werden.

Auch ganz ohne directen Uebergang der Elektricitat zwischen den 344 ktroden kann man Wasser zersetzen 2). Man setzt in ein isolites Gias Wasser zwei sorgfältigst gereinigte Platinplatten, von denen die eine zisolit, die andere (II) zur Erde abgeleitet ist, und ein theilweise mit esser gefülltes Reaguiglas und ladet letzteres durch Verbindung mit Conductor der Elektrisinnaschine. Man leitet sodann dasselbe, sowie Platinplatte II vorübergehend zur Erde ab, ladet wieder n. s. f. Nach is 16 maliger Wiederholung dieses Verfahrens einalt man bei Verbining der Platten I und II mit dem Galvanometer einen Strom, welcher eigt, dass Platte II elektropositiv (durch Wasserstoff) polarisit ist, vollkommene Isolation des Apparates, welche durch eine Schuht Terpentinöl auf dem Wasser gefördert wurde, war vorher geprüft eden.

Setzt man das Glas mit den Platten 1 und II in ein zweites, wels zwei den ersten gleiche Platinplatten III und IV enthalt, von denen zur Erde abgeleitet, III isolirt ist, und verbindet das Wasser im zeren Giase mit Platte II durch einen Kupferdraht, so erweist sich wiederholten Elektrisirungen des Wassers im Reaginglise und Verdung der Platten I und II oder III und IV mit dem Galvanometer strom zwischen beiden Paaren gleich stark. Die Wasserzersetzung also gleich stark, mogen zwei metallische Elektroden angewendet inden oder nur eine, wo dann die Glaswand als zweite Elektrode dient.

Auch als Grove 3) zwei his auf thre Spitzen in Glascohren eingemolzene Platindralite in ein Glas voll schwach saurem Wasser und nine mit demselhen Wasser gefüllte in das Glas hintingestellte Flasche kte, und heide Drahte mit den Enden der Inductionsspirale eines ih mkorff'schen Inductoriums verhand, beobachtete er eine kurz ankernde Gasentwickelung.

Mit remem Wasser wurde keine Elektrolyse beobachtet Bierbei findet leicht noch eine Leitung über die Wande des Glastatt.

Die an den Elektroden abgeschiedenen Ienen wirken haufig secundär 545 die umgehenden Stoffe ein, wodurch die zu Tage tretenden Erschei-

<sup>1)</sup> Becquerel Compt. rend 22, p. 181, 1816" und wiederholt Joule, soud Manuscoler Son 2: Febr. 1872, Crem. News 25, 1187, very and harder. Pogg Ann 46, p. 1888; - 9 L. Soret, Arch dec se physist 31, p. 234 1856" - 9 Grove, Rep. Brit. Assoc. 1800" Arch dec se et mat. Nouv. Ser. 8, p. 329, 1800"

uungen scheinbar ganz andere sein konnen, als die jenigen von der Stromeswickung abhängen. Es ist daher für das geder elektrolytischen Vorgange durchaus nothig, die primat daren Erscheinungen sorgfaltig von einander zu trennen.

Durch viele Erfahrungen hat sich gezeigt, das der rei lytische Process von den secundären, an den Fichemische Einwirkung der lonen auf die Elektroden ode theile des Elektrolyten stattfindenden chemischen Prolig unabhangig ist.

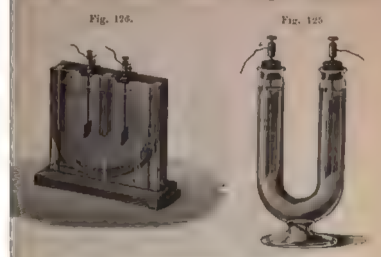
Die Wirkungen der Elektrolyse äussern sich nur an in allen zwischen denselben liegenden Querschnitten bleibt ungeandert, soweit meht durch zufällige secundare Wirksfusion, Niederstuken oder Außteigen der an den Elektricken denen schwereren oder leichteren Stoffe eine Aenderung se setzung bedingt ist. Wir branchen deshalb nur unch der Elektrolyten an urgend ginem Querschnitt zwischen den Edem sich die secundaren Emiliese nicht erstreckt habeit die beiden getrennten Theile vollständig, mit Einschluss seits entwickelten Gisse u. s. f., zu analysiren und das Zusammensetzung des Elektrolyten zu beiden Seiten der Vor der Elektrolyse zu vergleichen. Die Differenz de Beständtheile des Elektrolyten vor und nach der Elektrolyse unmittelbar an.

546 Bei der Elektrolyse geschmolzener Stofferig, die seeundare Mischung der durch die Elektrolystroden abgeschiedenen Bestandtheile vollig zu vermei Substanz in einem Querschnitt zwischen deuselben unv halten.

Schmilzt man z. B. die Stoffe in Uformigen Rohren, kel man metallische Eliktroden einsenkt, so sinkt, we einen derselben ein specifisch schwererer Korper ausscheid in die Biegung der Rohren meder und mischt sich leicht des anderen Schenkels.

Zweekmassiger bedænt man sich Jegsförmiger Rohreiter Elektrolyse und nach dem Erstarren ihres Inhalten ren Bogung zerschneidet. Die etwa im einen Schenkel is schwereren Steffe gelangen kann bis zu letzterer, die legohnehm in dem Schenkel, wo sie abgeschieden sind.

517 Bei der Elektrolyne von Lösungen zersetzt m wohnlichen Demonstrationen die Losungen in Uförintgen Re in deren Schenkel du Liektroden von Platinbiech, welcher Platin angemetet sind, vermittelst zweier Korke eingesen oke kann man noch Glasröhren einkitten, durch welche die enten Gase abgeleitet werden. — Auch kann man einen flachen aus lasplatten und einem Uformigen, an den Seiten flach abgeschliffeasstab zusammengekitteten Glaskasten, Fig. 126, verwenden, den breb eine fast bis zum Boden reichende verticale Scheidewand in Miften theilt, in welchen die Elektroden hängen. Mittelst eines



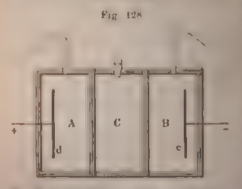
kons kann man dann die Veränderungen der Lösungen durch Proauf eine weisse Wand einem grosseren Auditorium sichtbar o. — Die in beiden Schenkeln des U-Rohres oder in den Abigen des Kastens abgeschiedenen Stoffe mengen sich indess bei Anordnung leicht, wenn während der Elektrolyse die Flüssigdem einen Schenkel schwerer wird und dadurch nach der Zerg in die untere Biegung gelangt. Auch wird dies nicht völlig den, wenn man in die Biegung ein Disphragma von potosem Band, Baumwolle n. s. f. einfugt, da auch dann noch die Influsion berführung der Losungen von der einen Seite zur anderen ver-

ill man grossere Quantitaten zersetzen und nur eines oder auch der bei der Elektrotyse frei werdenden Gase auffangen, so kann è ein Glasgi fass ein Gefass von perosem Thon einsetzen, auf welgent eine mit einem Gasleitungsrehre verschene Glasglocke (ein mhals) gekittet ist. In das aussere Gefass und den Thoneylinder die Elektroden eingesetzt, und der ganze Apparat wird mit der jetzenden Flüssigkeit gefacht. Bei der Elektrolyse konnen sich auch hier durch die Diffusion die an beiden Polen auftretenden nisehen.

Zu vielen Versuchen hat Daniell 1 folgenden Appe Zwei Glasgetasse A und B, Fig. 127 enthalten die si befostigten Eæktroden und sind unten durch ein \_ former mit Blase geschlossenes Rohr verhunden. Oben führen (iac.)



die elektrolytisch entwickelten Gise fort. Die Elektrodomittelst der Quecksilbernapfe a und b mit den Polen der



binding. — I wending der I §. 547 erwahn len nicht verm

Bet anderen
Daniell und M
ein Apparat,
Figur 128 algewendet. Excylindrischen 6
B und einem G
chedurch Want
Thon von ein

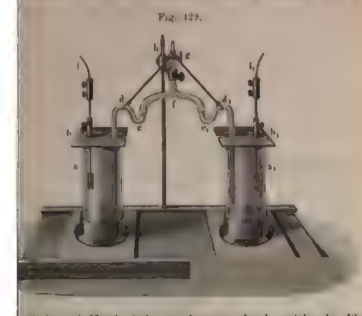
den waren. Die beiden ausseren Glaser A und B entlicte den d und c und trugen ausserdem Gasantungsrohren.

p 'da' - 4 Daniell and Miller Pho Trans 1844, 1, p ) 64 p 185.

Apparate at the Diffusion der Losungen meht vermieden, westh die mit ihm erhaltenen Resultate unrichtig ausgefalten sind.

genauere Versnehe, bei denen man nach der Zersetung die 519 testen an beiden Elektroden bequem und vollständig von einanmen will, ohne dass sie sich während der Elektrolyse und bei anung mit einander vermischen können, dient unter anderen der vom Verfasser construirte Apparat.

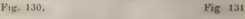
pei Gaser a und a<sub>1</sub>. Fig. 129, and noten enander auf emem aufgestellt und mit Glasplatten b und b<sub>1</sub> bedeckt. Auf duse

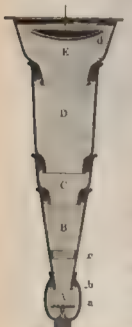


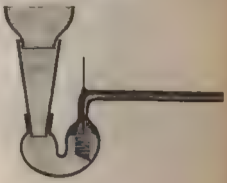
and zwei Messinghulsen aufgesetzt, durch welche du Platme I und It hindurengehen, an die im Inneren der Glaser die Elektund It angeschraubt sind. Endlich sind in die felsoor die MoroGhorohien d und di eingeschikt, welche so gelegen einet, dass gung bei e unter der bei d zu stehen kommt. Herbe Rohren d sind oben in die Enden der Schaukel eines Aformigen Glaseringeschiffen. Letzteres ist an seinem oberen Ende mit einem In giverseien der dorch einen Relter kan einem in das Brett hranbten Messingstab h auf- und ableweigt werden kann. Nach flung der Glaser mit der zu ehktrolysirerden Hussegkeit singt beselbe sehnelt durch den Hahn g in die Hohe. Es genigt darcht, den ganzen inneren Raum der Rohren d und di inst Hoselt, den ganzen inneren Raum der Rohren d und di inst Hoselten, ohne dass Blasen an den Bregingen zer icklichen kunkbander hisch in die Geschicht uns Humbfellen. Vertundet usweitelten bertunder hisch in die Geschicht aus Humbfellen.

die Platindrähte I und I<sub>1</sub> mit den Polen einer Saule, so zersetzt sich de Lösung. Die Gestalt der Biegungen der Rohren verhindert vollkommen dass sich die in den Glasern a und a<sub>1</sub> befindlichen Flüssigkeiten mengeselbst wenn bei der Elektrolyse ihre specifischen Gewichte sich koden. — Nach der Elektrolyse offnet man den Hahn g, wobei die Flüsse keiten getrennt in die Gläser a und a<sub>1</sub> zurückfallen. Sodann trennt nu die Rohren d und d<sub>1</sub> von der Röhre f und analysirt die Lösungen in de Gläsern a und a<sub>1</sub> gesondert. Der durch die Läuge der mit Flüssigkeit gefüllten Glasröhren d, d<sub>1</sub> und f in den Stromkreis eingeführte, nicht mbedeutende Widerstand erfordert bei diesem Apparate die Anwendus einer kräftigen Saule (10 bis 12 Daniell'sche Elemento), ein Umstall der indess nicht von wesentlicher Bedeutung ist <sup>1</sup>).

550 Hittorf<sup>2</sup>) benutzte bei den meisten seiner sehr umfaugreichen Versuche Apparate, welche aus einem oder mehreren auf einander geschie fenen oder durch Kautschukringe an einander festgehaltenen Glascylordern oder Glocken, abgespreugten Praparatenglasern, bestehen 162 unterste Cylinder steht auf einem Gefass, welches die eine Elektreit







enthalt, der oberste Cylinder enthalt die ander Elektrode.

Ber einzelnen Versuchen wird die Tranung der Flussigkeiten nach der Elektroso vorgenommen, dass das untere Grass is hall in eine mit der Losung gefüllte Waser hineinragt, und in dieser der dazuber beim B-Cylinder auf eine seitlich liegende ehengeset i fene Glasplatte übergeschoben wird, in answe

<sup>1)</sup> G. Wiedemann, Pozg. Ann. 99, p. 182, 1856". — 2) Miltort P. Ann. 89, p. 177; 98, p. 1, 103, p. 1, 106, p. 337 und 518, 1853 bis 1858"

it that a training are the first training and the first training are the first training and the first training are the first training and training are training are training and training are training and training are training are training are training and training are training a

Addition are to a new to the property that we determine the desired



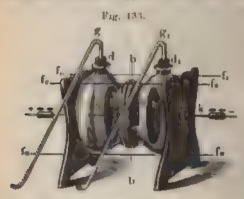
ungehäutte Flüssigkeit von der aberen Losung, med ut an der dewand zwischen B und C die Losung wahrend der Flektrolyse undert geblieben, so giebt der Unterselned der Zusammensetzung ösungen in A und B vor und nach der Elektrolyse das reine Redder elektrolytischen Processes an der in A enthaltenen Elektrolytischen Processes an der in A enthaltenen Elektrolytischen Processes an der in A enthaltenen Elektrolytischen

Auf diese Weise konnte z. B. Hittorf in vielen Fallen in du Glass A eine positive Elektrode von amalgamirtem Cadmium benutzet welche sich während der Elektrolyse secundar löste und die Bildar der leicht sich ausbreitenden freien Saure hinderte. Auch konnte zu Losung durch Zusatz eines behebigen Salzes an der unteren Elektropseliwerer erhalten werden.

Will man nur die bei der Elektrolyse entwickelten Gase auffangen wie z. B. das Sauerstoffgas und Wasserstoffgas, welche bei der Zerestzuz von verdünnter Schwefelsäure an den Elektroden entweichen, so kan man dazu die folgenden Apparate verwenden.

Durch den Boden eines Gefässes A, Fig. 132 (a. v. S.), geten rei Platindrahte f und  $f_1$  hindurch, welche im Inneren desselben Platinplater tragen. An einem geeigneten Stativ hängen über den Platinplatten zu oben zugeschmolzene und getheilte Glasrohren h und o, auf welche maxweckmassig unterhalb weitere Röhren von porösem Thou kitten kanmit denen sie über die Platinplatten hinübergeschoben werden Faman das Gefäss A und die Röhren mit verdünnter Schwefelsaure und verbindet die Platindrahte f und  $f_1$  durch Klemmschrauben mit den positiven und negativen Pol einer Säule, so steigen die an den Platzplatten entwickelten (insblasen in den Rohren h und o auf  $^1$ ).

552 Will man größsere Quantitäten der elektrolytisch entwickelten Gaz. B. Sauerstoff und Wasserstoff, auf galvanischem Wege darstellen er kann dazu folgender Appurat, Fig. 133, dienen. Zwei Glasgeisse et



mit doppelten Tubalis de und de, werden mit dies weiten, von dicken aber schliffenen Glastanderi zu gebenen Oiffnungen blase mittelst zweier Bretter zu der drei Schrauben f. t. f., gegen einsuder gejaret lu die Tubuli dd, mit Gash itungsröhren auswetzt.

In die Tubuh ce, so-Korke mit Platindishte gesteckt, welche im las-

ren der Gefüsse die Platinplatten zi, tragen. Die Gelasse werden werdunnter Schwefelsaure gefüllt, und die Platindrahte mittelst Kombschrauben mit den Polen der Säule verlunden. Kittel man zwischen der

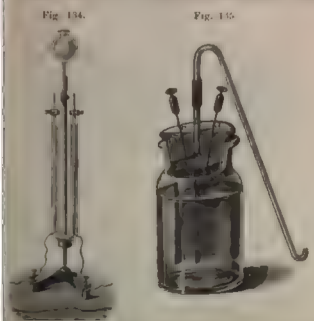
P) Achniche zweckniksige Apparate von Poggendorff, Pogg Ann 55 p. 277, 1842\*, Buff, Ann d. Chem. u. Pharm. 93, p. 256, 1855\* u. A.

use her beine Wand von porosem Thou ein, so kann man auch nigkerten an beiden Elektroden besonders untersuchen.

anderer emfacher Apparat zum getreunten Auffangen beider 553 von A. W. Hofmann angegeben worden

beiden Schenkel eines l'formigen, wohl auch noch getheilten Fig. 134, sind oben durch tilashahne geschlossen. Unten sind in a Pistindrahte eingeschmolzen, welche im Inneren der Schenkel iche tragen. An die Mitte der liegung des Rohres ist ein vertiasiohr angesetzt, welches sich oben zu einer grosseren Glaskugel L. Der Apparat wird mit der zu zersetzenden Flüssigkeit, z. B. dünnter Schwefelsäure, gefüllt, und die Platindrahte werden nach diessen der Hähne mit den Polen einer Saule verbunden. Währt die Gase unter den Hahnen in den beiden Schenkeln des Rohmmeln, steigt die Flüssigkeit in dem mittleren Rohre bis in die schinauf. Man kann hier die Gase sowohl in den Rohren aufführen, als nuch durch Leitungsrohren in besondere Gasführen.

len die bei der Elektrolyse entwickelten Gase nicht getreint auf. 554 a werden, so kaun man über beide Platinbleche des zuerst he-



en Apparates, Fig. 132, eine mit dem Elektrolyten pefallte De setzen - Zur Erzengung grosserer Quantitaten der gemenstten Gase dient neben vielen anderen Apparaten zweckmasag der gende, Fig. 135 (a. v. S.).

Der Glasstöpsel A eines weiten l'ulverglases ist im Inneren zu es schwach nach oben sich verjüngenden Kegel ausgeschliffen, der ole die Oeffnung b mündet, in welche ein Gasleitungsrohr eingeschliffer In zwei andere Durchbohrungen e und d des Stopsels sind dicke l'is drichte eingekittet (am besten mit einem blei- und eisenfreien Har



der wenig von der Säure angegriffen wird — geschmolzenen Sch zu verwenden ist nicht cathsam, da durch denselben beim Erkalten i die Glasstöpsel gesprengt werden). Auch kann man statt des Glasstö einen Kautschukstopsel verwenden.

An die Platindrähte sind im Inneren des Grässes zwei Platingdangeschweisst, die einander nahe gegenüberstehen. Das Pulverglas fast bis zum Rande mit dem Elektrolyten (verdumter Schwefelsgefüllt, und die Platindrahte werden durch Klemmschrauben mit Polen der Säule verbunden.

In abgeänderter Form ist dieser Apparat zur Darstellung von re Knullgus von Bunsen eingerichtet. Die Elektroden aa, Fig. 136 Platinblech sind an Platindrahte angeschmolzen, welche in die Vernes unten geschlossenen Glaseylinders eingelothet sind und mit Kl ben bb communiciren. Der Cylinder wird mit verdünnter Schwere gefüllt. In den erweiterten Hals desselben ist das Glasrohr echlissen. Zur Dichtung kann über den Schliss noch etwas Queekgegossen werden. In die Erweiterungen d des Rohres wird etwas trirte Schwefelsäure zum Trocknen des Gases gegossen. I'm zu Erwärmungen zu vermeiden, wird der Cylinder in ein mit einer atleitenden Flüssigkeit, Weingeist, gefülltes Glas gesetzt, oder die werden mit Glasröhren umgeben und das Glas mit Wasser gefüllt. Inn bezeichnet die Apparate Fig. 135 und 136, welche häufig zur zung von schwefelsaurem Wasser und zur Messung der Intensia galvanischen Stromes benutzt werden, mit dem Namen Volta-

seitet man gleichzeitig denselben Strom durch eine Anzahl U- oder 555 Wiormiger Glasrohren, Fig. 137, welche geschmolzenes Bleioxyd,



dei. Jodblei. Chlorsilber enthalten, und in deren Scheukel Platineingesenkt sind, durch welche die Rohren hinter einander in den
sungskreis eingefügt werden, lässt die Substanzen nach dem Durchdes Stromes erkalten und analysirt den Inhalt beider Schenr sich, nachdem die Rohren an der Biegung zerbrochen sind, so
sich, dass an den positiven Elektroden die elektronegativen Beheile jener Verbindungen oder Anionen, Chlor oder Jod oder Sauerhe den negativen die elektropesitiven Bestandtheile oder Kationen,
htalle Blei. Silber ausgeschieden werden, und zwar betragt das
he Verhaltuss der Mengen derselben in Milligrammen

		An den positiven Elektroden		An den negativen Eiektroden
Beim	Blesovyd	Rel mg	Sageritoff	103,2 mg Bles
7	Chlorblei	35,4 ,	Chlor	160,2
	Jodbler	127,0 %	Jod	105,2
	Chlorsiber	35,4 🐰	Chlor	107,7 , Suber

Duse Gewichte entsprechen den Aequivalentgewich nen Stoffe.

fturch denselben galvanischen Strom den den der Elektrotyte zerast Quantitäten der aus ihnen an beiden Elektroder denen Stoffe stehen gleichfalls im Verhaltniss valentgewichte.

Dieses wichtige Gesetz, welches von Faraday 1) i gefunden worden ist, wird mit dem Namen des elekt Gesetzes bezeichnet 2).

556 Ganz ähnlich, wie die aus zwei Elementen bestehende bindungen, verhalten sich die aus einem Aequivalent el saure und einem Aequivalent einer Basis bestehenden Sat geschmolzenen Zustande gegen den galvanischen Strof Bleioxyd giebt z. B an der negativen Elektrode 1 Aeq. maan der positiven 1 Aeq. Borsinreanhydrid und 1 Aeq. Sat

Man hat den letzteren Complex beider Korper als en cal angesehen, und mit dem besonderen Namen Oxyboribezeichnet. So ware, in Acquivalenten geschrieben, bors— Ph + BoO<sub>4</sub> — Oxyborionblei oder Boranblei, schwi— K + SO<sub>4</sub> — Oxysulfionkalium oder Sulfsikalium, I dieser Salze im geschmolzenen Zustande ist dann ganz Chlorbleis, nur dass an Stelle des Chlors das Boran ode welche für sich nicht bestehen konnen, sondern bei ihret secandar in Borsäureanhydrid und Sauerstoff oder Schwein und Sauerstoff zertallen. — Wir kommen auf diese, vol Uchersicht der elektrolytischen Processe jedenfalls sehr bithese spater zurück.

357 Werden bei der Elektrolyse der Salze an Stelle der P.

z. B. Elektroden von Graphit (bei Bleiverbindungen, da d
schmolzenen Salzen elektrolytisch abgeschiedene Blei sich i
legirt), oder Elektroden von Zinn oder Kupfer angewend
sich die Verhältnisse der direct abgeschiedenen Stoffe niel
die an der positiven Elektrode abgeschiedenen Anionen soci
auf dieselbe einwirken. Dies ist ein Beweis, dass die eher
nität der ausgeschiedenen Stoffe gegen die ElekEinfluss auf den eigentlichen elektrolytischen Pr

<sup>1)</sup> Faraday, Exp. Res. Ser. 3, \$ 177° 7, p. 78, u. f (up. 7) Der von Matteucen (Ann. de Chim et de Phys. 57, p. 78, Karze augestratete Nachwess des elektroytischen Gesetzes int 1874 gelefent worder, also fast ein Jaka apiter als Faraday inter denselben Gegenstand. 3. Faraday, Exp. Rec. Ser. V. 1844°

Wie die geschinolzenen Salze zersetzen sich auch die in Wasser 558 zuen Stoffe durch den Strom. Gleich nach der Entdeckung der Erolyse des Wassers wurde dies für eine Reihe von Salzen, schwefelse Kupferoxyd, salpetersaures Silberoxyd, salpetersauren Baryt u. s. f. (antlich durch Cruickshank) gezeigt.

Auch für diese Lösungen gilt das elektrolytische Acqui-

atgesetz.

Geschmolzenes und gelostes Chlorblei, welche beide in Uförmigen en in denselben Stromkreis eingefügt sind, setzen an den negativen troden gleiche Mengen Blet ab. Aus den Losungen verschiedener welche in einem der §, 519 u. f. beschriebenen Apparate gleichhinter einander in den Stromkreis emgefügt werden, scheiden sich ralente Mengen ihrer lonen an den beiden Elektroden ab. Dieses tz gilt ebensowohl für Halaidsalze, wie für Sauerstoffsalze, ebensofor Salze mit anorganischen Sauren und Basen, wie für solche mit mischen Bestandtheilen Ehenso wie dicher Chlorblei in 1 Acq. Blei I Acq. Chlor zertallt, zerlegt sich gelostes schwefelsaures hupferin I Acq. Kapfer als positiven und I Acq. Schwefelsäureanhydrid Acq. Sauerstoff als negativen Bestandtheil und bensoesaures Zinkoxyd to in 1 Acq. Zink and 1 Acq. Benxoesaureanhydrid + 1 Acq. Sauer-1). - Ohne den spater zu anglystrenden Thatsachen vorzugreifen, man also vorläung annehmen, dies in wasserigen Lösungen der m nur das geloste Salz durchfliesst, und auch nur dioses nar zersetzt.

Daher scheiden sich z. B. auch aus concentrirten und verdünnten ungen von salpetersaurem Kupferoxyd gleiche Quantitaten Kupfer an negativen Elektrode ab.<sup>3</sup>). - Eine directe Zersetzung des Wassers, z. B. eine Abscheidung von Wasserstoff neben der der Metalle an gativen Elektrode ist aus secundären Gründen nur bei der Elektrodes behöchst verdunnter Losungen von Metallen zen bemerkbar. Wenn der Elektrolyse von gelostem schwefelsauren Natron an der positiven trode 1 Acq. Sauerstoff und 1 Acq. Schwefelsaure, an der negativen ap. Wasserstoff und 1 Acq. Kali auftritt, so rührt dies davon her, das Salz in 1 Acq. Kalium, welches sich seeundar mit 1 Acq. Wasser-Acq. Kali und 1 Acq. Wasserstoff umsetzt, und 1 Acq. Schwefelund Sauerstöff zerfählt.

Analog dem schwefelsauren Kupferoxyd kann man auch die 559 vefelsaure anschen als bestehend aus I Aeq. H und I Aeq. SO<sub>4</sub>, ter wasserigen Lösung, also bei der Verdünnung mit Wasser, zersetzt dieselbe bei dem Durchleiten eines Stromes unttelst Platinelektroden

Princekshauk, Nahabana Jouin 5, p. 187°, Gab Ann 6 p. Henry and - 5 Matteneci, Ann de Chim et de Phys. 5 - 5 Becquerel, Ann de Chim et le Phys. 66, p. 21-188

B. in den Apparaten §. 549 u. f. demnach in 1 Aeq. H. welches and renegativen Elektrode erscheint, und 1 Aeq. SO4, welches sich an der ositiven Elektrode abscheidet. Letzteres zerfallt sogleich in 1 Aeq. ond 1 Aeq. SO4, welches sich in dem umgebeuden Wasser löst. Das innittelbar in die Augen fallende Resultat dieses Processes ist mithate Entwickelung von 1 Aeq. Wasserstoff an der negativen, von 1 Aeq. unerstoff an der positiven Elektrode. Die Volumina beider Gase müsser ih wie 2:1 verhalten. Dieses Resultat führte früher zu der Annahme.

Leitet man gleichzeitig denselben Strom hinter einander durch de 555 erwähnten geschmolzenen Stoffe, durch Lüsung von schweler urem Kupferoxyd und schwefelsaurre Wasser, so wird auf jo 1 Amer ersteren Stoffe auch 1 Acq. Wasserstoff und 1 Acq. Sauerstoff au

om Wasser abgeschieden.

Im Folgenden beziehen wir stets die Acquivaleutgewichte auf das des asserstoffs gleich Eins. Wenn also bei der Elektrolyse des (gebiede allerwasserstoffs sich auf 1 Gewihl. Wasserstoff au der negativen Elektrode abscheiden und went des zwei in denselben Stromkreis eingefügten Lösungen von Eisenehmen und Eisenehlerid an den positiven Elektroden je 36,4 Gewihle. Chlar. und negativen resp. 28,8 und 18,6 Gewihle. Eisen abgeschieden werden der Amplicationer des Chlers, des Eisens in den Eisenexydulums in den Eisenexydulums.

Element kann also in verschiedenen Verbindung quivalentgewichte besitzen. Man bezeichnet do nu durch grosse und kleine Anfangsbuchstaben. geschrieben Eisenchlorür Fe Cl (Fe = 28), Especial (vergl. §. 535).

en Aequivalente unterscheiden sich hiernach es geführten Atomgewichten, zu denen sie in eus teben, sie stimmen aber in den meisten Fällen zu then Aequivalenten überein, für die in der Itz

sis die Elektrolyse anzusehen ist.

elle enthält eine Zusammenstellung der gebraute le Elektrolysen festgestellten Aequivalentgenty





### Elektrolytische Aequivalente.

	Atom-	Aequivalent-		Atom-	Aequivalent- gewicht
toff, H .	1	1	Mangan, Mn .	54,8	27,41)[18,3]*)
к	39	39	Eisen, Fe	55,9	28 1)[18,6]2)
ı, Na	23	23	Cobalt, Co	58,6	29,31)[19,5]2)
, fa	7	7	Nickel, Ni	58,6	29,31)[19,5]2)
m, Bb.	85,2	85,2	Aluminium, Al	27,3	9,1
Cs	133	133	Chrom, Cr	52,41)	[17,5] <sup>2</sup> )
$\lambda g \to \infty$	107,7	107,7	Zinn, Sn	117,8	58,9 ¹)
, Ca	29,9	29,9	Gold, Au	198,2	65,4
m, 8r .	87,2	43,6	Platin, Pt	198,7	49,2
, Ba .	136,8	68,4	Chlor, Cl	35,4	35,4
um, Mg	23,9	11,9	Brom, Br	79,7	79,7
1	64,9	32,5	Jod, J	126,5	126,5
n, Cd .	111,6	55,8	Fluor, Fl	19,1	79,1
	206,4	103,2	Sauerstoff, O .	16	8
n, Tl .	203,6	101,8	Schwefel, S	32 '	16
Cu	63,0	31,52)	Belen, Se	79	39,5
ller, Hg	199,8	199,81)[99,9] <sup>2</sup> )	Tellur, Te	128	64

ı den Oxydulsalzen. — 2) In den Oxydsalzen.

für eine möglichst einfache Darstellung der elektrolytischen Vorlie Anwendung der Aequivalentwerthe häufig unumgänglich ist, en wir im Folgenden die Aequivalentformeln stets in der, die atomistischen Formeln in liegender Schrift n.

s elektrolytische Gesetz ist nach Faraday's Untersuchungen noch 561 einer Prüfung unterworfen worden. So hat z. B. Soret 1) dasr eine Reihe von Kupfersalzen bestätigt. Als negative Elektrode ein Platindraht von 1 bis 11 2 mm Durchmesser angewandt, und demselben niedergeschlagene Kupfermenge (1 bis 2 dg) mit der er concentrirten Lösung von Kupfervitriol zugleich durch den Strom iedenen Kupfermenge verglichen.

En den Bereiten einem Kupfermengen bei Anwendung von ein von schwefelsaurem, salpetersaurem, phosphorsaurem Kupferelöst in einem Ueberschuss von Säure), essigsaurem Kupferoxyd

oret, Ann. de Chim. et de Phys. [3], 42, p. 257, 1854°; Arch. 29, 855°.

(vergleiche indes \$,588). Gemengen gleicher Theile von schwefelsauf Kupferoxyd und schwefelsaufem halt betrugen kaum 1 m. der gessutten Menge des Ninderschlages.

Auch aus drei, eine Silber-, eine Kupferlösung und Wasser halten Zerlegungszellen (letztere auf 60° bis 70°C, erwärmt i erhielt Soret ga

aquivalente Mengen Silber, Kupfer und Wasserstoff.

Wir haben schon Thl. 1, \$, 270 angeführt, dass die Intensität ein Stromes der in der Zeiteinheit durch denselben zersetzte Wassermenge oder richtiger der aus (schwefelssurem) Wasser wickelten Menge Knallgas entspricht, und dieseibe Intensität durch Tangente des Ablenkungswinkels der Magnetuadel einer Tangentenbusgemessen werden kann, durch deren Prahtwindungen der Strom gast zeitig geleitet wird.

lat das elektrolytische Gesetz streng richtig, so kann man alsti Elektrolyse des Wassers auch die Zersetzung eines anderen Elektroni dessen Zersetzungsproducte man bequem bestimmen kann, zur Monder Starke des Stromes verwenden; die Menge des zersetzten Elektronich

lyten ist letzterer vollkommen proportional.

563 Eine Bestätigung dieses Theils des elektrolytischen Gesetzes bei se hedentenden Aenderungen der Stromintenzität ist von Buff!) getworden. Der Ausschlag der Nadel einer Tangentenbussole wurde den Quantitäten Silber verghehen, welche in einem Zersetzur gespfun abgeschieden wurden, der zwischen zwei Silberstreifen als Elektreits Losung von salpetersaurem Silberoxyd (25 mg Salz in 1 ccm West enthielt, wahrend durch beide Apparate hinter einander derselbe 200 geleitet wurde. Der Draht der Tangentenbussole war in zweige-Windungsreihen um thre Nadel gelegt, und so lang, dass der Witer da der Säule und Zersetzungszelle vollig wegen seinen Widerstand versen" Wurde der Strom einmal durch beide Windungsreihen neben in richt dann nur durch eine derselben oder durch beide hinter einander geso verhulten sich die Widerstände fast genau wie 1 2 4. Die in A chen Zeiten (100 Stunden) ausgeschiedenen Silbermengen betragen !! im Mittel 518,33 258,97 130,72 mg. Sie sind also den Intensitates Strome direct proportional, - Wurden in den Schliessungskreu Zersetzungsapparate unt gleicher Silberlosung eingeschaltet, oder hielt der eine eine auf das 21 g-fache verdunnte Lösung, so waren de die in gleichen Zeiten abgeschiedenen Silbermengen gleich (in letzter Falle 124,66 mg und 124,16 mg). Nur wenn die Losung sauer ist, and nich das Verhaltniss, da dann ein wenig von dem niedergeschlage Silber gelöst wird, oder sich auch eine kleine Menge der Saute an St des Silbersalzes zersetzt.

<sup>1)</sup> Buff, Ann. d. Chem n Pharm 85, p 1, 1853"

Wurde als positive Elektrode ein Silberdraht benutzt, zo löste sich von demselben eine der abgeschiedenen Silbermenge gleiche Menge (17,25 mg gegen 47,1 mg), indem das an demselben abgeschiedene Acquivalent NO, sich sogleich mit einer aquivalenten Menge Silber zu salpetersaurem Silberoxyd verband, welches sich löste. In reinem Wasser vertbeilte sich am positiven Silberdraht ein weisser milchichter Niederschlag (vielleicht Silberoxyd, welches durch eine Spur Ammoniak gelost sein konnte), und der Silberdraht war mit Oxyd bedeckt. In vier Tagen hatten sich an der negativen Elektrode 24,4 mg Silber niedergeschlagen. wahrend die positive Elektrode nich dem Absoulen mit verdunnter Essigsaure einen Verlust von 24,8 mg erlitten hatte. - Ganz ahnlich verhielt sich reine Kupferlösung.

Also auch bei diesen äusserst schwachen Strömen bewahrt sich die Proportionalität der chemischen Wirkungen des Stromes mit seiner Intongitat, wie sie an der l'angentenbussole beobachtet wird, und die Arquivalenz seiner Wirkungen an verschiedenen Stellen seiner Leitung.

Wollte man das elektrolytische Gesetz für sehr sehwache Strome auch für die Zersetzung des Wassers prafen, so wurde man auf grosse Schwierigkeiten stossen wegen der Loslichkeit der dabei abgeschiedenen Gase und der Bildung von Ozon, Wasserstoffsuperoxyd u. s. f. (s. w. u.)-

Man hat eine Zeit lang geglaubt, dass die Elektrolyte einen, wenn 564 auch nur geringen Theil des Stromes leiten konnten, ohne durch ihn zersetzt zu werden, so dass sie neben der elektrolytischen, unt Zersetzung verbundenen Leitung noch eine zweite natürliche oder metallische Leitung zuliessen. Deshalb sollte, wie auch Faraday 1) annahm, eine bestimmte Intensität des Stromes dazu gehoren, um überhaupt eine Zersetzung hervorzurufen, und die Intensitat des Stromes sollte nicht ganz der Monge der elektrolytisch zersetzten Körper proportional sein.

So weit es ingend die Beobachtungsmethoden zulassen, ist diese Vermuthung für die Fortpflanzung des Stromes durch die Silberlosungen mach den zoeben mitzetheilten Versuchen durchaus nicht begrandet. -Indess glaulte man einen Beweis dafür in einigen anderen Experimenten zu finden.

Emmal kann man, wie auch Faraday zeigte, durch Strome von sehr geruger Intensitat Wasser scheinbar nicht mehr zersetzen, und chenso nicht durch eine Saule von schwacher elektromotorischer Kraft.

So beolachtete Despretzi), als er in einen unter dem Mikroskop befindlichen Wassertrepfen zwei mit den Polen einer Säule von zwei Bunsen'schen Elementen verbandene Platindrahte in einem Abstand von on his an einer facte von Jum ensenate, selbst ber einer 300 fachen og von Gasblasen, obgleich ein ergrossering durchaus kein-

I Faradas E ed 12, p. 707 pt. D. spretz, Compt.

den Stromkreis eingefügtes empfindliches Galvanometer noch die schwingschlag zeigte. Bei vier Elementen wurde dagegen eine schwingsserzersetzung an der negativen, eine äusserst schwache an der por en Elektrode beobachtet.

Dass indess auch im ersten Fall noch eine Zersetzung stattfich d nur die in sehr geringer Menge sich bildenden Gase ebenso sch sorbirt werden, wie sie erscheinen, lässt sich durch mauche Versal chweisen. Verkleinert man die Oberfläche der in das Wasser taccht n Platindrähte, indem man sie bis auf ihre äussersten Spitzen in Cl nschmilzt, so beobachtet man an solchen sogenannten Wolfaston's ähten noch bei viel schwächerer Iutensität eine Gasentwickelung. Drähten von grösserer Oberfläche, da die Gase in grösserer Dubf eit auftreten und sich weniger schnell lösen 1). - Erwarmt man lüssigkeit, welche zwischen den Platinelektroden der Einwickung 🛋 hr schwachen Stromes ausgesetzt ist?), oder verdünnt man die Li per dem Apparate, so tritt sogleich eine Gasentwickelung auf 1). - 💃 eaucht hierzu auch nur den Strom umzukehren. Dann addirt sich urch die polarisirenden Gase on den Elektroden erzeugte elektroni sche Kraft zu der ursprünglichen des Stromes, welcher sie vorber genwirkte. - Endlich hat Buff4) in verdunnter Schwefelsaure of laubersalzlösung eine grosse Platiuplatte als positive, einen Wollastof hen Platindraht als negative Elektrode benutzt und an letzterem der on Stra well for entsprechend seiner an der Tangeutenbussole bei to in lateral at an einem Jahre nur 2,18 ccm Wasserstoff absches o entwickelung wahrgenommen.

keine Gasentwickelung bei Verbindung der Mine im Wasserzersetzungsapparat zu beobachten ih einiger Zeit die Elektroden mit den Enden opfindlichen Galvanometers zu verbinden. Der 16 standtheile des Wassers, eine Zersetzung desselle in durchaus nicht nöthig hat, einen Durchgang der itige Zersetzung anzunehmen.

n, so wird an jener relativ mehr Gas absorbert, her gleichzeitig in denselben Stromkreis zwei Von Drahtelektroden, das andere mit Platioplatten, i Gas entwickelt, als in letzterem. Dieser I'm nzig und allein durch die verschiedene Dichter Liektroden beider Voltameter und die dadurch

Nichives 32, p. 38, 1856"; Pogg Ann 99, p. 35"; Brada, Phil. Mag [4] 8, p. 405, 1854" — Addition Bartoli in Capitel "Polarization". — 4) Buff & 91 p. 15, 1855".



÷

¥,

Vermeintliche metallische Leitung der Elektrolyte.

wirkte Verschiedenheit der neben der Wasserzersetzung hergehenden secundaren Processe bedingt und liefert durchaus nicht den Beweis, dass in dem Voltameter mit Plattenelektroden ein grösserer Theil des Stromes die Flüssigkeit ohne Zersetzung durchströme 1).

Foucault2) hat noch durch andere Versuche die besondere Leitung 566 in den Flüssigkeiten nachzuweisen versucht, von denen wir nur einige In einem Kasten waren in einem Abstande von je 1 cm elf Kupferplatten aufgestellt, welche mit Löschpapier umhüllt waren. Die erste und letzte Platte war mit den Enden des Galvanometerdrahtes verbunden. Der Kasten war mit saurem Wasser gefüllt, und in deuselben wurden zwischen die Kupferplatten zehn an einem Holzbrott hängende amalgamirte Zinkplatten eingehängt. Es entstand kein Strom. Sobald aber die Zinkplatten nach einer Seite geschoben wurden, ging ein Strom durch die Flüssigkeit von den Kupferplatten zu den nächst liegenden Zinkplatten. Diese Erscheinung sollte den besseren Durchgang des Stromes durch die kurzere Flüssigkeitsstrecke nachweisen. Er findet indess seine genügende Erklärung in dem folgenden analogen Versuche von de la Rive 3).

In einem isolirten Trog voll sauren Wassers standen zwei Platinplatten, welche durch isolirte Drähte mit dem Galvanometer verbunden waren. - Wurde zwischen beide Platten an irgend einer Stelle, näher der einen oder anderen Platte oder in der Mitte zwischen beiden, eine isolirte Zinkplatte eingesenkt, so entstand kein Strom; chenso wenig, als die Zinkplatte in der Mitte zwischen den Platinplatten stand, und die drei Platten mit dem Boden verbunden waren. Wurde aber in letzterem Falle die Zinkplatte der einen Platinplatte genähert, so gab das Galvanometer sogleich einen Strom an. Er ging von letzterer durch die Flüssigkeit zu der Zinkplatte. -- Zwischen der Zinkplatte und den Platinplatten bildet sich bei diesem Verfahren ein Strom, der sich durch die Erde ausgleicht. Derselbe ist stärker zwischen der Zinkplatte und der ihr näher liegenden Platinplatte, als auf der anderen Seite. Jene Platinplatte wird daher stärker durch den auf ihr abgeschiedenen Wasserstoff polarisirt, als die andere Platinplatte, und das Galvanometer giebt einen Polarisationsstrom an, welcher von jener Platte zu der von der Zinkplatte entfernteren durch die Flüssigkeit strömt. - Da nun bei den Versuchen von Foucault sowohl die Kupferplatten durch den Holzkasten, in welchem sie standen, als auch die Zinkplatten durch den sie tragenden Rahmen und adie Hand, welche denselben hielt, mit der Erde in Verbindung waren, so ergab sich dabei ein dem oben beschriebenen vollkommen entsprochendes Resultat.

<sup>3)</sup> Poggendorff, Pogg. Ann. 41, p. 186, 1837\*. Vergl. auch Jamin, rent. rend. 38, p. 390, 1854\*. — 3) Foucault, Compt. rend. 37, p. 580, \rentres 25, p. 180 u. 26, p. 135, 1854\*. — 3) De la Rive, Ann. de Phys. [3], 46, p. 41, 1856\*.

Auch wenn man zwei einfache Kupferzinkelemente entgegengeste it einander verbindet, erhält man keinen Strom. Sowie man aber et latten des einen Elementes einander nähert, zeigt ein in den Strom eis eingeschaltetes Galvanometer einen Strom zu Gunsten dieses Elementes an i). Derselbe ist nur durch die beim Bewegen der Platze zeugte Erschütterung und dadurch bewirkte Verminderung der Platzeition bedingt. Umgebt man die Platten des Elementes mit That lindern, so bringt ihre Näherung durchaus keine Aenderung in de uhelage der Nadel des Galvanometers hervor 2).

Nach allen diesen Erfahrungen müssen wir jetzt annehmen, der eine einmal die Leitung der Ströme durch Elektrolyte mit ihrer glenteitigen Zersetzung verbunden ist, neben dieser elektrolytischen Leung elche genau dem elektrolytischen Gesetz gemäse erfolgt, keine zwat etallische Leitung eines Theiles der Elektrigität darin stattfindet!).

Die Bestimmung der Producte der Elektrolyse giebt hiernsch jedeills ein vollständiges Maass für die Intensität des sie bewirkenden Stries. Man kann dabei die Zersetzung des Wassers, der Silber-ostupfersalze u. s. f. zu Grunds legen. — Fängt man die bei der Wasserstzung erhaltenen Gase in einem graduirten Rohr auf und und in einer bestimmten Zeit entwickelte Gasmenge oder ermittelt dass Vagen des Wasserzersetzungsapparates vor und nach der Elektrolysische Gasmen des Wasserzersetzungsapparates vor und nach der Elektrolysische Gasmen des Vasserzersetzungsapparates vor und nach der Elektrolysische Gasmen des Voltameters.

<sup>2)</sup> Buff, Ann. d. Chem. u. Pharm. 88, p. 117 10 von Favre (Compt. rend. 73, p. 1441, 1071) 10 thung der Elektrolyte. — 4) Bunese. Pont. to 1

falltes und mit concentrirter Schweselsäure angeseuchtetes Trockenrohr geschliffen ist. Das Fläschehen trägt ausserdem seitlich einen mit em Glasstöpsel verschliessbaren Hals, durch den man nach der Beendi-



gung des Versuches das Knallgas aus dem Inneren des Apparates vor der Wägung durch trockene atmosphärische Luft verdrängen kann. Amalgamirt man die Platipplatten and glaht sie nachher, so ist eine etwarge Wiedervereinigung der elektrolytisch abgeschiedenen Gase durch die katalytische Wirkung des Platins völlig beseitigt. Besser kann man in die Flasche noch eine kleine Thouzelle einschmelzen, welche die Elektroden von einander trennt. Fullt man ferner das Voltameter mit stark verdünnter Schwefelsäure und erwärmt es in einem Wasserbad auf 60° C., so ist die Bildung von Ucherschwefelshure, Wasserstoffsuperoxyd und Ozon beseitigt. Die Menge des durch den Strom zersetzten Wassers bestimmt man durch Wägung des Apparates vor und nach dem Durchleiten des Stromes. Auch kann man zweckmäszig statt der verdünnten Schwefelshure Phosphorsaurelösung verwenden.

Bei einem anderen Voltameter von de

Rive, Fig. 138, ist das Glasgefäss oben bis auf eine kleine Oeffnung ich einen Deckel geschlossen und um eine horizontale Axe drehbar. gleich sind die die Gase aufnehmenden Glasrohren, welche fast bis auf i Boden des Gefässes hinabgehen, in den Deckel eingekittet, so dass in nach der Gasentwickelung nur das Gefäss mit den daran befestigten isrohren umzukehren braucht, um letztere von Neuem mit der veranten Saure zu fullen.

Fdr weniger genaue, z. B. technische Versuche, bei denen sich grössere 368 mengen entwickeln, ist das von Mohr angegebene Voltameter ganz

ignot.

Der Zersetzungsapparat, bestehend aus dem Glusrohre a. Fig. 139 f. S.), welches innen zwei Platinplatten in verdunnter Schwefelsäure auch, steht mit der mit Chleresleitunlosung oder Wasser gefüllten siche b in Verbindung. Dieselbe tragt ein seitliches Rohr c. welches in an lange neigt, bis im Inneren der Flasche und in dem oben mit bem Trichter von

Luft in der Flasche ist dann unter dem Druck der Atmosphär der Zersetzungsapparat o eine gemessene Zeit hindurch mit i verbunden, so fliesst die durch die entwickelten Gase aus der I verdrängte Flüssigkeit durch das Rohr c aus und wird auf



Nach Beendigung of setzung neigt man der ewieder so lange, Flüssigkeit im Rehr der Flüsche gleich ho — Das Gewicht der tretenen Flüssigkeit rect ein Mann für demen der entwickeltet

Bei allen voltame Bestimmungen musslumen des entwickelt auf die Temperatu und den Barometerst 760 mm umgereihn auch sein Gewicht werden, Man berecht mest allein das tier abgeschiedenen Walat das Volumen des ses in Cubikcentimit

Druck der Atmosphäre gleich P, also das des Wasserstoffs et der Druck des Gases in Millimetern Quecksilber, p dur Truck des dampfes im Maximum bei der Reobschlungstemperatur 1, n d. Secunden, in denen die Entwickelung stattfand, so ist. da 11 stoff bei 0" und 760 mm Quecksilberdruck 0.0896 g wiegt, die Secunde entwickelte Gazmenge G dem Gewichte nach

$$G = \frac{0.0896 (k + p)}{8(1 + 0.003665t)760}$$
 mg.

Silbervoltameter sehr brauchbar. Eine Platinschale A. wird in eine auf einem Brett befestigte Bassung von Messice mit der Klemmschraube b verbunden ist, eingesetzt und mit I salpetersaurem Silberoxyd gefühlt. Die Klemmschraube h wird negativen Pol der Säule verbunden. An einem metal Klemmschraube e versehenen Stativ hängt an einem a stellenden, unten mit einer Federklemme versehenen Mestali in die Lesung hinab. Verbindet man die Schrau n. Pol., so scheidet nich das Silber auf der Platis

und kann nach dem Ausgiessen der Lösung mit Wasser gewaschen, rocknet und nut der Schale gewogen werden.

Fig. 140.



Von dem Stab am Stativ 1624 sich eine dem abgeschiedenen Silber gleiche Silbermenge auf und der Stab zerfällt allmählich. Um dabei das Herunterfällen des gebildeten Pulvers in die Schale zu vermeiden, umgiebt man den Stab mit einem Lappehen von feinem Zeug oder mit Eliesspapier oder mit einem kleinen Thoncylinder. Das hohe Aequivalentgewicht des Silbers, seine Unverändsrlichkeit beim Abwaschen und Trocknen geben dieser Methode eine grosse Vollkommenheit.

Für nicht ganz so genaue Versuche kann man auch die Silberlösung des Apparates durch eine Lösung von Kupfervitriot, den Silberstah durch ein dickes unten halbkugelformiges Kupferstück ersetzen. Auch kann man in einer concentrirten Lösung von Kupfervitriot in einem Glase

ar Porcellangefüsse einer positiven Elektrode von Kupferblech eine gative Elektrode von Platinblech gegenüberstellen und nach dem Abalen und Trocknen der letzteren ihre Gewichtszunahme durch das an niedergeschlagene Kupfer bestimmen. Dabei umgiebt man gleichfalls och missig die positive Kupferelektrode mit Fliesspapier, um das Niedersten der losgelösten Kupfertheilehen zu verhindern [vergleiche indessäter unten].

Wenn auch in allen Fallen, bei verschieden dichten Strömen u. s. f., 570 ; Gewichtsmenge der lonen stets den gleichzeitig in einem Voltameter geschiedenen lonen des schweselsauren Wassers oder schweselsauren ipseroxyds u. s. f. aquivalent ist. so ändert sich doch je nach den Besungen des Versuches und je nach der Natur der lonen häufig der gregationszustand, in welchem sie abgeschieden werden.

If Ein registrivendes Voltameter, das "Walern etet" von Edison (Elektrohit Zeitschr. 3 p. 1.7, 10-27, Bistl. 6, p. 1.25 hat messentlich praktisches
teriose Eschestedt uns einem Witestahlen beoblep besten bei wird. Wird
eine Elektrobe hiert teh nich eine tach der
tegebarken nach dass Soite, n. t.
1 n. r. Die Bewegungen bes V.
astrict.

So setzt sich aus Lösungen von schwefelsaurem Kupferoxyd negativen Elektrode bei sehr wenig dichten Strömen das Kupfer glatt ab und legt sich in alle Fugen der Elektroden, deren treng bild es bei dem Abheben von denselben liefert. Ist der Strom di so bildet das Kupfer warzige Massen; bei noch dichteren Strömen det es sich in wenig cohärenter Gestalt ab. - Silber scheidet sich einer Lösung von salpetersaurem Silberoxyd bei sehr wenig die Strömen in feinen glänzenden Nadeln ab; bei sehr dichten Ströme scheint es als ein ganz schwarzes sammetartiges Pulver, welches viele Ursachen weiss und krystallinisch wird.

Blei erscheint bei der Elektrolyse von essigeaurem und sah saurem Bleioxyd statt in feinen grauen, zuweilen auch in röthlid krystallinischen I

Andere Meta-Elektrode von Pla bei sehr wenig ( len Lösungen de. Gestalt.

Gold, Platin Silber, in dichtere muss man sie m Kaliumplatineyani

aumartig aneinander lagern. lisen, erscheinen an einer nege ech fast immer pulverförmig: talt man sie aus möglichet net schwefelsauren Salze in cohin

ich ebenso; um sie, ebenso wit Gestalt der Elektrode zu erbe Elektrolyse von Kaliumgelder royanid, durch das hierbei sat negativen I latrode abgeschiedene nalium secundar reduciren.

Wir keinrich auf diese Erscheinungen bei der Beschreibung Ecktr. ty. . . reinzelnen Verbindungen zurück.

Schoo . . . r hat man häufig wahrgenommen, dass die Kupfered ton, w . .. I ciner als negative Elektrode dienenden Metalia us o e h rvitriollösung abgeschieden werden, sich beim Abl ven and a cutte biegen. In vollkommenerer Form ist dieser sich v. M., 1) ausgeführt worden. Er versilberte die Kugel d und senkte es als negative Elektrode in eine Salaiss Barba M. dung des Metalls derselben in coharenter Form saf s g das Quecksilber darin unabhängig von der Tens  $1 + m_{\rm correct}$ t 100 dh. . . man an einem zugleich in die Lösung gesenktes ometer erkennen konnte, und behielt diesen bis ne leekt a 1 -Stroll of a Unterbrechung des Stromes bei.

latte i en den Metallüberzug des Thermometers durch Auff o sinkt das Quecksilber wieder 1).

en der Flüssigkeit im Thermometerrohr wird also di siedergeschlagenen Metalls auf das Thermometers ben Druck be warkt

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> M. H. P. oceed, Roy. Soc. 26, p. 504, 1877\* 10 Lauch Boutty, Compt. rend. 88, p. 714, 18'



Druck metallischer Ionen auf die Elektroden.

Nach directen Versuchen über die Volumenänderung von Thermometern, welche hohen Drucken ausgesetzt wurden, betrug derselbe nach Mills bei Absatz von:

Cadmium	Zink	Nickel	Eisen	Silber	Kupfer
2,3	6,2	19,2	18,2	66,4	90 bis 108,5 Atm.

Mills bezeichnet diese Erscheinung mit dem Namen "Elektrostriction".

Indess beobachtet man die Compression der Thermometerelektroden nur bei grösseren Dichtigkeiten des Stromes. Bei einer kleineren
Intensität I<sub>0</sub> kann ein Nullpankt der Compression, bei noch kleineren im
Gegentheil eine Ausdehnung, ein Zug eintreten. — Dieses Verhältniss
lässt sich nach Bouty<sup>3</sup>) mittelst einer auf <sup>1</sup>/<sub>200</sub>° empfindlichen Thermometerelektrode bei der Elektrolyse von Lösungen von salpetersaurem
Kupfer, schwefelsaurem Zink und Chloreadmium, viel schwieriger bei
der von schwefelsaurem Kupfer nachweisen.

Diese Verhältnisse stehen in nahem Zusammenhang mit den Temperaturänderungen der Elektroden und ihrer Umgebung während der Elektrolyse, wie Bouty gezeigt hat. Man bemerkt nämlich den obigen Beobachtungen entsprechend, dass bei der Elektrolyse einer Lösung von schwefelsaurem oder salpetersaurem Kupfer, schwefelsaurem oder Chlorzink, schwefelsaurem oder Chlorzadmium die negative Elektrode bei grösseren Stromesdichtigkeiten sich erwärmt, bei kleineren sich abkühlt, bei einer mittleren Intensität I<sub>1</sub> ihre Temperatur behält. Bei Lösungen von Eisen- und Nickelsalzen kann man weder für die Temperaturänderungen, noch für die Compression einen Nullpunkt beobachten. Hiernach dürfte der Grand der Druckänderungen der folgende sein.

Das Thermometer giebt die mittlere Temperatur der Flüssigkeit nahe an seinem Gefüss an, welche nicht unbedingt die des daselbst niedergeschlagenen Metalls zu sein braucht. Da der Strom nur durch das gelöste Salz, nicht das Wasser fliesst, ändert er die Temperatur des letzteren nicht direct, sondern dasselbe wird durch die entweder wärmeren oder kälteren Molecüle des Salzes erhitzt oder abgekühlt. Im ersten Falle ist das abgesetzte Metall wärmer als die Flüssigkeit und bei seiner Abkühlung drückt es das Thermometer zusammen; im zweiten Falle findet das Umgekehrte statt. Danach muss der Temperaturüberschuss des Metalls über die Flüssigkeit der Contraction proportional sein, und der neutrale Punkt der Contraction liegt da, wo die Temperatur der Flüssigkeit der des Metalls gleich ist. Die neutralen Intensitäten Io und II sind nicht gleich, da der durch die Contraction gemessene Temperaturüberschuss des Metalls nicht genau der Erwär-

Bouty, Compt. rend. 92, p. 888\*; Journ. de Phys. 10, p. 24\*
 Beibl. 5, p. 453\*.

mung der Flüssigkeit proportional ist. Dies ist auch erklärlich. I Temperatur des niedergeschlagenen Metalls nur von der in einer ui lich dünnen Molecularschicht entwickelten Wärme abhängt, die Ta ratur des Thermometers aber von der Erwärmung dickerer Schicht

3 Die Abhängigkeit des positiven oder negativen Druckes tor besonderen Verhaltnissen der Versuche ergrebt sieh nus folgendat trachtung von Bouty 1).

Das mit Metall bedeckte Thermometergefäss sei cylindrisch oben und unten von incompressiblen Endflachen begrenzt. Der in und innere Radius des darauf niedergeschlagenen Metalleylinder- be r und r<sub>1</sub>. Zieht sich durch den oben erwahnten Grund, etwa dard Abkühlung, der Metallerlinder am sine sehr kleine Grüsse zusamm

dass sein innerer av verminderte, somalen Druck p volumen um mpv ve auf das Metall am ziehung av des let zweite Constanta i äussere des Therm

see sehr kleine Grüsse zusammesenheit des Thermometer selbst einer n. durch welchen sem Ansert m eine Constante ist. Durch in Gegendruck wird die Zusamferth m. p. vermindert, wo se Volumen der Metallmasse mittelb sein müssen, so ist:

v = m p v

oder

$$p = \frac{a}{m + m_1}.$$

m to de Verminderung des inneren Volumens des Metalleylis

" Ob a halb dem Druck Eins, innen dem Druck Null ausge

Von Laure ist, wenn k der enbische Compressionscoöfficiest

Men et t

$$m_1 = \frac{1}{3} \left( 8 \frac{r^2}{r_1^2 - r^2} + 5 \right) k$$

the West of an sind die Zahlencoëfficienten 1/4, 11 und 8). wis Congression of the School of the School of the School of the Glasses gleich k<sub>1</sub>, so ist nach Wertheim:

$$m = \frac{8 r_0^2 + 3 r^2}{4 (r^2 - r_0^2)} k_1.$$

I to wicht des in der Zeiteinheit gleichmässig auf der G fluchen het es Thermometers abgesetzten Metalls gleich G,  $\eta$  ober the corr Radius zur Zeit t, s sein specifisches Gewicht, m

$$2 \pi r G t = (r_1^2 - r^2) \pi s$$

 $^{-1})$  Bearx. Journ. de Phys. 8, p. 289, 1879°; October 3, p. 200





Druck metallischer Ionen auf die Elektroden.

und bei Einführung des Werthes für m1 nach Wertheim's Angaben:

$$p = \frac{At}{t+B}.$$

wo A=a (m+2k), B=11ksr/8(m+2k)G ist. Ist das innere Volumen des Thermometers  $v_0$ , so ist die Volumenänderung desselbon beim Druck p gleich  $m_2pv_0$ , wo nuch Wertheim  $m_2=11r^2k/4(r^2-r_0^2)$  ist. Hiernach lässt sich die Aenderung des Standes der Flüssigkeitssäule im Thermometer berechnen.

Die Versuche von Bouty mit Kupferniederschlägen unter Beobachtung des Standes des Thermometers in äquidistanten Zeiten und bei verschiedenen Stromintensitäten i bestätigen diese Formeln vollkommen.

A kann man annähernd durch eine Formel  $A=-ai+bi^2$  ausdrücken, welche der für die Erwärmung der Elektrode  $W=a_1i+b_1i^2$  durch den Strom gältigen analog ist. Alle Fänflüsse, welche  $a_1$  und  $b_1$  ändern, beeinflussen in gleicher Weise a und b, wie die Verdünnung und Natur der Säure, des Salzes u. s. f.

Durch Einsetzen von sehr langen und cylindrischen Thermometern von bekanntem inneren und äusseren Querschnitt mittelst ihres am Anfang erweiterten Rohres in den Apparat von Caillet et für die Compression der Gase wurde ihre innere Compressibilität beobachtet und daraus ihre äussere Compressibilität m berechnet. Beim Absatz von Kupfer auf dieselben in der Mitte eines gleich hohen Daniell'schen Elementes wurden von Stunde zu Stunde die Werthe A und B empirisch bestimmt und daraus k berechnet. Bei drei Thermometern und 15 Versuchsreihen ergab sich  $k=14\,806$  bis  $14\,989.10^{-10}$  (Mittel  $14873.10^{-10}$ ), während nach Regnault für Kupfer  $k=13170.10^{-10}$  ist. Aus den beobachteten Volumenänderungen ergiebt sich der Maximaldruck des auf einen völlig widerstehenden Cylinder (m=0) abgesetzten Kupfers gleich 325,44 Atmosphären.

Mit wachsender Dicke des Niederschlages nähert sich der Druck um so schneller einem Maximum, je kleiner B resp. r ist, was in der That bei einem fast linearen Thermometer gegenüber einem 3 cm weitem beobachtet wurde.

Beim Niederschlagen der Metalle auf Thermometerkugeln in Form von sehr abgeplatteten Rotationsellipsoïden sinkt die Flüssigkeit in der Thermometerröhre, da der Druck auf die am stärksten gekrümmten äquatorialen Stellen der Kugeln am grössten ist 1).

<sup>1)</sup> Die Versuche über das Verhalten der mit Metallniederschlägen bedeckten Thermometer beim Erwärmen (Bouty, Journ. de Phys. 8, p. 299, 1879°) gehören nicht unmittelbar in das Gebiet des Galvanismus. Bemerkenswerth ist, dass ein mit Nickel bekleidetes Thermometer, welches man in verdünnter Schwefelsture als negative Elektrode mit Wasserstoff beladet, beim Erwärmen alch seinem natil lichen Zustand nähert und die Contraction allmählich verschwindet. Entwickel Wasserstoff, so tritt eine neue Contraction ein, die ebeneo gross oder kals die frühere. Bei wiederholten Beladungen mit Wasserstoff seri

Werden die Drucke der Metallniederschläge sehr gross. 30 dieselben zerreissen.

Lässt man Kupfer aus einer Lösung auf eine Glasplatte nied gen, welche mit einer durch Belichtung unlöslich gemachten Schi Gelatine mit chromsaurem Kali und darauf mit Graphit überzogen; setzt sich das Kupfer an einzelnen Stellen zuerst ab., so entst der Gelatineschicht Blasen und Runzeln, die auf die Contract Kupfers zu schieben sind. Bei dickeren Absätzen reisst sich au Kupferschicht mit der Gelatineschicht von der Glasplatte ab unt schwach gekrümmte Wölbungen. Wenn das Kupfer die Räu Glasplatte überwuchert, so zerbricht sie, wodurch die mechanisch traction des Kupfers deutlich unchgewiesen ist 1).

Neben dem primären, rein elektrolytischen Process der Tr der Ionen tritt noch eine Menge secundärer, von demselbet unabhängiger, rein ehemischer Processe durch Em der durch den Strom abgeschiedenen Ionen auf. Diese Einwicken auf den Stoff der Elektroden und auf den zersetzten Körper, in Lä auch auf das Lösungsmittel stattfinden.

Wir wollen vorläufig einige derartige Beispiele auführen-

Elektrolysirt man eine Lösung von Kupfervitriol zwische positiven Elektrode von Kupfer und einer negativen von Platin, det sich be eleichzeitiger Zersetzung von schwefelsaurem Wa

kreis, au der negativen Platinelektrode auf 1 Å 1 Åeq. Kupfer aus, an der positiven Elektrod ninen; letzteres verbindet sich aber mit dem Kup åeq CuSO<sub>4</sub>, welches sich in dem Wasser der auflöst.

lektroden, so verbindet sich der an der positive ne Saucrstoff mit dem Bleioxyd der Lösung zu h

h elektrolysirt man eine Lösung von schwefelsam dasselbe, analog dem schwefelsauren Kupfere.

O, welches an der positiven, und 1 Acq. Natrium, Eicktrode sich abscheidet. Letzteres rengirt a

Gewichnlichen Wasserstoff absorbirt das Nickel nicht is Arreasst der Nickelüberzug durch den sehr hohen Drie an Stellen, wo zugleich kleine Gasblasen entwerchen Wasserzetsetzung entwickelte Wasserstoff die Collabon in der Herstellung des Nickelüberzugs nur schaftliche Losungen mit einer positiven Elektrode von die Losung concentrirt bleibt (s. w. u.). Achnliche I ten anderen Metallen zu zeigen.

Mem. di Torino 1880°; Beibl. 4, p. 402°,



zins Losungswasser und macht aus demselben 1 Acq. Wasserstoff frei, wahrend sich 1 Acq. Natron bildet und in dem umgebenden Wasser lost.

Bei diesen secundaren Wirkungen kommt vor Allem die Diehtig-576 keit des elektrolysirenden Stromes und bei Lösungen von Elektrolyten auch die Concentration derselben in Betracht. Ist die Stromesdiehtigkeit sehr gering, sind also die Elektroden gross und ist die Intensität der Strome klein, tritt also an jeder Stelle der Elektroden in der Zeitemheit nur eine sehr kleine Menge der Ionen auf, so können sie sich eventuelt ganz vollständig mit den Elektroden oder den Bestandtheilen der Lösung in dieser oder jener Weise verbinden und secundare Producte hefern, ist der Strom dieht, so können gewisse Quantitaten der Ionen unverändert abgeschieden werden, indem sie nicht mit einer hintanglich grossen Obertlache der umliegenden Korper in Berührung kommen, um sich völlig mit ihnen zu verbinden. Auch können im letzteren Falle Verbindungen mit grosserem Gehalt des abgeschiedenen Ions, im ersteren solche mit geringerem Gehalt entstehen.

Ebenso finden bei grosserer Concentration der Losung des Elektro- 377 Lytes die abgeschiedenen Jonen grossere Mengen des letzteren vor und wirken so eher auf dieselben, als in verdunnteren Losungen.

Elektrolysirt man z. B. eine Losung von Kupferchlorid zwischen Platinelektroden, so scheidet sich an der positiven Elektrode I Aeq. Chlor, in der negativen 1 Aeq. Kupfer ab. Je nachdem die Losung verdunnter oder concentrirter, der Strom dichter oder weniger dicht ist, bleibt bin grosserer oder geringerer Theil des Kupfers unverandert, der Rest bildet mit dem Chlorid der Lösung Kupferchlorür. Bei sehr wenig dichten Stromen und sehr concentrirten Losungen erhält man nur letzteres.

Ferner ist auf die secundären Wirkungen von Einfluss, ob die Be- 578 mindtheile der Elektroden oder der Lo-ung sich nur in einem oder in mehreren Verhaltnissen mit den lonen verbieden konnen.

Elektrolysirt man gleichzeitig in zwei U-formigen Rehren oder zwei chirch einen Thoncylinder in zwei Abtheilungen getheilten Zellen verstunte Chlorwas-erstoffsaure oder eine ammoniakslische Losung von schwefel-aurem Ammon, und bedient man sich in dem einen Rohre einer positiven Elektrode von Zink, in dem anderen einer solchen von Kupfer, o lost sich in dem ersten Rehre die Ziakmenge 32.5, in dem anderen hie kupfermenge 2 × 31.5%. Diese Werthe werden nur bei sehr winig dichten Stromen unter Bildung von Ziukchlorid oder schwefelsaurem Zink-axyd einerseits, von Kupferchlorur oder Kupferoxydulammonverbindingen andererseits beobachtet. Bei dichteren Stromen wurde ihr dieselbe geloste Zinkmenge die Menge des gebosten Kupfers unter Bildu

<sup>1)</sup> Renuntt, Ann. de Chim. et de Phys. [4] 11. p. 137, 1887. Wiedemann, Eriktricität II.

steigender Mengen von Chlorid und Oxydenlz bis zu 31,5 sinkens wendet man bei dem obigen Versuch eine Lösung von salpeten Kupferoxyd unter Anwendung einer positiven Kupferelektrode, sich gleich von vornherein die Zinkmenge 32,5 und die Kupfer 31,7 1).

Als in ähnlicher Weise Renault (l. c.) verschiedene Lösunge telst wenig dichter Ströme in Zellen elektrolysirte, die durch Thoncylnder in zwei Abtheilungen getheilt waren, wobei er als p Elektroden in dem Thoncylinder verschiedene Metalle verwenden in denselben Stromkreis eine ähnliche Zersetzungszelle voll Korlösung einschaltete, in welcher sich ein Zinkstab als positive Eleilöste, wurden auf 1 Aeq. gelösten Zinks von den übrigen Eelktrodigende Mengen geläse.

Lösun		Gelöst	Menge		Pi
Verdünnte Salpete und Salzeäure .		Wismuth	1,8	<b>∆</b> eq.	1
Doppelt-chromsau Antimonchlorür	5	Antimon	3/4		81
Salzsaure		Gold	2/2		M
Kali un t Sa eter, Schwefelsäure	. ]	Zinn	1/2		B
Zinnetdort k orgawasser, Bromwasser		Zinn	1		9
K : K wisser, Zinkchlorär, Sal	- 1	Alumintum (shulich Armen)	1/8		A
vo' sefelsäure, Eisenchlore vo' se zswasser, Kochsalz, dop s Kale und Chlorwasser	d,				
	٠	Eisen	1	25	7
Cv to Chit of the second second	.	Quecksilber	1		15
petersaures Kupfer	.	Quecksilber	2		Ha

ver external termela.

Ac Marsium, Thallium, Blei, Tellur löst sich im Allgemeine dans in Vertehren je 1 Acq. auf, so dass sich hier die aus glei Verteine das verteine der Verbindungen bilden.

Bereichen Schwefelverbindungen, Aluminient Bereichen Bereich Mereg, Silber und Kupfer, Schwefelkies u. s. f., lösen in weiter in ihre. Strömen ebenfalls Mengen auf, deren Bestandtige

 <sup>1.</sup> d.eser: Sinne ist ein Ausspruch Bunsen's
 4) zu versiehen, wonach mit der Dichtigkeit des wan itsen inen zu überwinden.

sammen dem abgeschiedenen negativen lon aquivalent sind. - Bei Stromen von underer Dichtigkeit wurde man selbstverständlich undere Realtate erhalten konnen.

Ita sich durch die Elektrolyse selbst die Zusammensetzung der Elekvolgten an den Elektroden ändert, so können während ihres Verlaufes stochiedene Verbindungen entsteben; also z. B. bei der Elektrolyse einer Uberkahumlesung zwischen Platinelektroden an der positiven Elektrode tarch the kanwirkung des abgeschiedenen Chlors auf das Salz erst chlorszre Kali, dann auch überchlorsaures Kalı u. s. f.

Wir werden im Folgenden noch manche Beispiele des Einflusses der Sromesdichtigkeit auf die secundaren Vorgunge der Elektrolyse anzuharen haben.

Endlich andern sich häufig die Ionen nach ihrer Abscheidung, indem 579 w zum Theil oder ganz in allotrope Zustämle übergehen; so wird z. B. bi der Elektrolyse des schwefelsauren Wassers ein Theil des Sauerstoffs u ozomerten Zustande abgeschieden. Die später zu beschreibenden Versuche lassen es moglich erscheinen, dass ursprunglich aller Sauerstoff bei the Elektrolyse im netiven Zustande auftritt, aber im Eintstehungsmoment win Theil in den gewohnlichen Zustand übergeht, zum Theil auch auf den Elektrolyten oxydirend einwirkt.

Nachdem wir im Vorhergehenden im Allgemeinen die primären und steundaren Erschemungen charakterisart haben, welche die Abscheidung der lonen verschiedener Verbindungen durch den elektrolytischen Process begleiten, wollen wir diese Erscheinungen im Einzelnen naher beschreiben und begrunden. Wir betriehten nach einander die Elektrolyse der geschmolzenen Korper und der Losungen der Elektrolyte.

## II. Elektrolyse geschmolzener Elektrolyte,

Zersetzt man geschmolzenes Bleioxyd oder Bleisalze, Chlorbleiete, 580 zwiechen Platinelektroden, so verbindet sich das an der negativen Elektrode abgeschiedene Blei mit dem Platin zu einer Legirung. Geschmolenes Zinnehlorur giebt an der negativen Elektrode ebenso Platinann, welches schmilzt. An der positiven verbindet sich das durch die Elektrolyse entwickelte Chlor mit dem Zinnehlorur zu Zinnehlorid, welthes in Dampfen entweicht. Resteht die positive Elektrode aus Zinn, so Lest sich von ihr eine Zinnmenge ab, welche der an der negativen Elckrode abgeschiedenen Zimmenge gleich ist 1).

Geschmolzenes Chlorallber zwischen Silberelektroden scheidet an der negativen Elektrode 1 Aeq. Silber ab. Das gleichzeitig an der

<sup>1)</sup> Paradus, Exp Res. Ser. 7, 8, 789, 819, 1834".

positiver Elektrode erschemende I Acq Chlor verbinder sie Silber der Elektrode zu I Acq in a gehaldeten Chlorsilbers.

Hantig treten noch andere secundate Processe em. So z. B. an emer negativen Elektrode von Gold oder Platin in gnem Salpeter erst eine grundehe oder blaue Flussigkeit, w Goldoxyd oder Platinoxyd absetzt 1).

Stromes von 200 Elementen an der negativen Elektrode Kaligverbrei it. Indess sicht man des Lichtphanomen auch sehon bei a von 6 Elementen. — Eine positive Elektrode von Platin lost auf. — Wendet man eine negative Elektrode von Platin, en von Silber an, so schlagt sich allmahlich an ersterer Silber niches also durch den elektrolytisch au der positiven Elektrode ten Sauerstoff oxydirt, vom Kali gelost und dann durch disder negativen Elektrode secundar reducirt ist.

Bei der Liektrolyse von reinem geschmelzenen Kahltydrat Jane czek?) in einer offenen Schale an der negativen Elektrolum, nicht Wasserstoff ausgeschieden, während in einem geschparat Wasserstoff und Sauerstoff auftreten. Dat die Liektrolyse nach der Atomformel K+OH vor sieh, das Wasserstoff entstanden serundar durch Umsetzung von in O und  $H_2O$ . Eine Wiederholung dieser Versuche unter volledingungen ware wohl wunschenswerth.

treschmolzenes Natron verhalt sich ebenso.

Schwerelsaures Natron giebt entsprechend an der Eektrode Natrium, welches sich mit den Platin der Elektrode s

Chlorsaures Kalı giebt an der positiven Elektrode ein von Chlor und Sauerstoff, von denen letzterer ozonartig riech Wasser Nebel bildet 3).

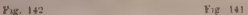
581 Die I icktrolyse geschinolxener Salze ist namentlich zur D schwer reducirbirer Metalle angewandt worden.

I in suf diese Art Magnestum zu gewinnen, schmilzt mit magnestum in einem durch eine Porcellanwand fast his auf ein zwei Abtheilungen getheilten Porcellantiegel!) (Fig. 141) get ist mit einem doppeit durchbohrten Porcellandeckel hedec dessen Locher Liektroden aus Buusen'scher Kohle in dillungen hineingehen. Man verbindet sie mit den Polen einer etwa 10 Buusen schen Liementen. Das abgeschiedene 1 ist leichter als die geschineizene Salzmasse und wurde an it flache verbiennen. Man giebt deshalb der einen Seite der

<sup>9</sup> Hitforf, logg Ann 72 μ 481, 1847 - 4 dameczek, 8 .], ρ 1818, 1827 - 4 Brester, Arbires Neerlan lanes 1 was ter 1800, 1, ρ 180 Arbives Neuv Ser 28, μ 62, 1867, - 6 was d Chem. 9 Pharm 82, μ 132 18827

Elektrode eine etwas concave Form und schmidet auf die-er Seite sägetörmige Einschnitte ein, in welchen sich das Metall ansetzt

Das Magnesium lässt sich terner sehr bequem in kleineren Mengen darstellen, wenn man in das Rohr einer irdenen Pfeife. Eig. 142, einen Eisendraht einschiebt, so dass er noch 1 bis 2 Linien in den Kopf derselben funeinragt. Man schmilzt in dem Kopfe ein Gemenge von gleichen Gewichten Chlorkalium und Chlormagnesium und senkt in dasselbe





ein Stück Bunsen'scher Kohle, welche mit dem positiven Pol der Säule verbunden ist, während der Eisendraht als negative Elektrode dient. Das sich an letzterem bildende Magnesium ist schwerer als die geschmolzene Salzmasse und setzt sich daher in dem unteren Theile des Pfeitenkopfes ab.

Lithium lasst sich leicht aus Chlorlithium, welches über der Weingeistlamme in einem diekwandigen Porcellantiegel geschmolzen ist, zwischen einem stecknadeldicken Lisendraht als ucgativer und einer spitzen Gaskohle als positiver blektrode elektrolytisch abscheiden. Der am Drahte sich abscheiden Regulus wird mit einem vertieten Spätel herausgehoben, so dass er mit geschmolzenem Chlorlithium überzogen bleibt. Der Spätel wird in Steinol abgekühlt, und das Metail mit einem Messer abgelost 1).

Nach Hiller?) lässt man den Eisendraht zweckmassig durch den Stiel einer Thompfeife bis in den Kopf derselben eintreten und seickt letzteren mit seiner Orffnung in das geschmelzene Genusch von Chlorlithium mit etwas Salmink ein. Der Stiel der Pfeife wird durch einen Kautschaluch durch dessen Wand der Eisendraht geführt wird mit einer Glassohre verbunden, durch welche Wasserstoff in die Pfeife ge-

<sup>4)</sup> Bunsen (mit Matthiessen), Ann d. Chem. n. Piarm. B4 of a 1855, Chem Centralidate 1807, p. 362, 2. H. 187, Levels p. 4.37, Otto & Clem.c. 4 Anth. 2, p. 38, 494, Matthia prakt. Chemie 67, p. 494.

leitet wird. Die Leitung wird darauf durch einen Quetschlahn geschlesen. Das bei der Elektrolyse gebildete Metall steigt in den mit Wasserstoff erfüllten Raum des Pfeifenkopfs und kann hingere Zeit (eine Stand) nach dem Erkalten und Zerschlagen des Pfeifenkopfes berausgenomass werden.

Achnlich lassen sich Calcium, Strontium und Baryum reductren.

Calcium, Kalium, Natrium<sup>1</sup>) verbrennen bei Anwendung der obigen Methode leicht, und man muss einen Strom von sehr grosst Dichtigkeit anwenden, um sie zu erhalten. Deshalb schmilzt man La Chlormetalle in einem Porcellantiegel und stellt einer recht grossen persitiven Elektrode von Kohle, einer Kohlenplatte, einen nur etwa 2 Lieb attief in die Masse eintauchenden Klaviersaitendraht oder ein zugespütze Graphitstäbehen [aus einem Bleistift?]] als negative Elektrode gegenülen Alle drei Minuten schlagt man in einer Reibschale von letzterem die gebildeten Metallkügelehen ab. — Für die Darstellung von Kalium bedient man sich hierbei am besten des Cyankahums und einer Saule von 3 ta 4 Bunsen'schen Elementen 3).

Zur Darstellung von Calcium verwendet man ein geschnetze zenes Gemisch von 2 Acq. Chlorcaleium, I Acq. Chlorstroptium und Salmiak, welcher letztere beim Schmelzen verdampst. Aus einem bemisch von 1 Acq. Chlorcaleium mit I Acq. Chlorkalium oder 2 Acq. Chlornatrium, welches man mit Salmiak zusammenschundzt, erhalt man nur Kügelchen von Kultum oder Natrium, so dass diese das Calcium nicht aus seinen Verbindungen reduciren. Erhitzt man bei der Operaration den Tiegel nur so stark, dass auf der Oberflache des Gemestet eine seste Kruste bleibt, so sammeln sich unter derselben reichliche Mengen Metall.

Strontium wird ganz analog aus einem Gemisch von Chlor-truetum und Salmiak dargestellt.

Zur Reduction von Cer. Lanthan, Didym 1) werden die mit Schmak abgedampften und bis zur Verfluchtigung des grössten Theils der selben geglühten Chloride in eine Thouzelle (von 9 cm Hohe, 2 has 2 tom Durchmesser) gebracht, in welche als negative Elektrode ein etwa 15 mit langer, hanrfemer, um einen dickeren Ersendraht geschlungener Ersendraht hineinragt. Der dickere, etwa zu 2 3 m die Zelle gesenkte Draft ist mit einem Thoupfeisenstiel überzogen. Die Thouzelle wird in einen cara 100 com fassenden, ausserhalb derselben mit einem Gemisch von gloche Acquivalenten Chlorkahum und Chlornatrium gefühlten hessischen Theil gesetzt, in dem als positive Elektrode ein Eisenblecheylinder mit einem aus dem Tiegel herausragenden Biechstreifen steht.

<sup>3)</sup> Matthiessen, Ann. d. Chem u. Pharm. 93, p. 277, 1855, Chem J. Ser 8, p. 107° - 2) Bottger siche Linnemann, Erdmann's J. (path. Chem 74, p. 185, 1858° - 3) Linnemann, J. f. prakt. Chem 73 p. 4 8 1858°. - 4) Bunken, Pogg. Ann. 155, p. 633, 1875°.



#### Elektrolyse geschmolzener Salze.

503.

Die Chloride im Thoncylinder werden mit Salmisk bedeckt und die peratur so regulirt, dass sie unten breiig, oben flüssig sind. n wird von vier grösseren Bunsen schen Elementen geliefert.

Ein in einem Tiegel geschmolzenes Gemenge von Fluorcer und rkalium giebt bei der Elektrolyse in einem Porcellantiegel ein Gece (Verbindung?) von Cer und Silicium, indem sich aus der Tieasse Kieselsäure auflöst.

Kicselfluorkalium liefert bei der Elektrolyse secundär durch Kalium reducirtes amorphes Silicium 1).

Bei der Zersetzung von geschmolzenem Borax erhält man an der iven Elektrode Sauerstoff, an der negativen Kügelchen von Natrium, no verbrennen, und secundar reducirtes Bor. - Ebenso reducirt sich Radical der Säure anderer geschmolzener alkalischer Salze secundär er negativen Elektrode \*).

Kieselsäure, pulverförmig in einem Platintiegel erhitzt, zeigt Einwirkung des Stromes ein Verpuffen, und der Boden des Tiegels, ner als negative Elektrode dient, wird durchbohrt, vermuthlich durch ma von Silicium.

Trockenes Antimonoxyd und Antimonoxychlorid zersetzen sich , wohl aber Zinkoxyd (bei starker Hitze) und Schwefelanti-(unter Absatz von Schwefel an der positiven Elektrode); Realnur bei Anwendung von 260 Elementen; die Producte Schwefel und n verbrennen 3).

Dass Legirungen und Amalgame nicht durch den Strom zersetzt en, haben wir schon Thl. I, §. 490 erwähnt 4).

Von besonderem Interesse sind die Resultate der Elektrolyse, wenn 582 ibe Metall verschiedene Salzreihen bildet, oder die Salze nach der tischen Formel nicht aus gleichen Aequivalentmengen der Bestande bestehen, oder die Säure mehrere Reihen verschieden basischer : liefern kann.

So hat schon Faraday') beobachtet, dass geschmolzenes zweifach jurcs Natron leitet und an beiden Polen bei der Elektrolyse Gas t. Freilich könnte man auch annehmen, dass das geschmolzene Salz ein Gemenge von Borsäure und einfach borsaurem Natron wäre.

Einige weitere Augaben sind hierüber namentlich von Buff'e) geit worden.

Kupferchlorur wurde in einem U-Rohr geschmolzen und zersetzt, ni als positive Elektrode ein bis auf sein unteres Ende mit einer

<sup>)</sup> Ullik, Wien. Ber. 52, p. 115°; Chem. Centralb. 1865, p. 1045°. — erardin, Compt. rend. 53, p. 727, 1861°. — 3) Tichanowitsch und schin, Chem. Centralbl. 1881, Nr. 38, p. 613°; Bullet. de St. Petersbourg 80°. — 6) Die gegentheiligen Angaben von Gerardin (l. c.) sind danach thig. — 6) Faraday, Exp. Res. Ser. 7, §. 700, 1834°. — 6) Buff, Archem. und Pharm. 110, p. 267, 1859°.

Gewicht verloren, wahrend aus einer in den Stromkreis eingefugten htter vitriollösung gleichzeitig 0,155 g Kupfer ausgeschieden waren. Auf läte Kupfer in letzterer waren daher 2 Acq. Kupfer von der negativen Ertrode im geschmolzenen Chlorär gelost, also 1 Acq. Chlor aus demse bed daran abgeschieden. Das Salz verhält sich also wie eine aus gleicze Acquivalenten Chlor und Kupfer bestehende Verbindung; nur mis dem Kupfer in diesem Falle ein doppelt so grosses Acquivalentgewing und — 63 beigelegt werden, als in den Oxydsalzen (vergl. §, 578).

Aluminium chlorid, in einem U-förmigen Rohre geschmetzen hefert an der negativen Elektrode Aluminium, so dass es direct zersets wird. Der Yorgang dabei ergiebt aich aus der Elektrolyse des gerset Salzes.

Chloraluminium, gemengt mit Chlornatrium? in emem Percellantiegel geschmolzen, welcher in einem irdenen Tiegel bis rus Schmelzen des Salzes erhitzt wird und eine negative Elektrode vor Platinblech, eine positive, in omem Thoneylinder befindliche Elektrode von Kohle enthält, zersetzt sich nach De ville? in der Weise, dass ich an der negativen Elektrode Aluminium und Kochsalz absetzen. Am positiven Pol erscheinen Chlor und Dampfe von Chloraliminium, die midurch Zusatz von Salz verhindert. Das Aluminium scheint demnach assecundäres Product zu sein, hervorgebracht durch die reducirende Wasking des Natriums. Das Salz scheint sich also ähnlich wie z. B. Natriumschehlorid in Lösung (s. w. u.) nach der Acquivalentformel Na + (Al<sub>2</sub>Cl<sub>1</sub> + U zuerst direct zu zersetzen in Natrium, welches sich an der negativen absocheiden der den Chlor, die sich an der positiven Elektrode wecheiden der den

Von besonderem Interesse ist die Elektrolyse der Molyhdänessers welche, über Kohlenfeuer in einem U-Rohr geschmolzen, leitet b. Not dem Elektrolysiren giebt dieselbe nach Buff einen fast sohwarzen Kast stand mit glänzenden Krystallen, der sehr gut leitet, beim Anlegen de Poldrähte sich an der Berührungsstelle entzündet und blau wird enthalt die Verbindung MO<sub>2</sub> + 2 MO<sub>1</sub>, so dass Molybdansaure megint weise in MO<sub>2</sub> und O zerfüllt,

Vanadiusaure scheint sich ebenso zu verhalten.

Wasserfreie Chromsäure leitet nach Hittorf (1 c) pet-Die von Buff beobachtete Elektrolyse beruht auf einem Wasserpasse

Zweifach chromsaures Kultzerfällt, wie die Elektrolys strucker Lösung zeigt, in 1 Aeq. K an der negativen und 1 tok  $2 \operatorname{Cr} O_3 + O$  ander positiven Elektrode; (nach der Atomformel  $\frac{1}{2} (K_1 U_2, 0)$  =  $K + (\operatorname{Cr} O_3 + \frac{1}{2} O)$ ). Die von Buff (l.c.) beobachtete Bildung  $V_2$ 

<sup>1)</sup> Bunsen, Pogg Ann. 92, p. 648, 1854°. — 2) Deville, Ann de 55° et de Phys [51 43, p. 28, 1855° — 5) Vergi Hittorf, Pogg. Ann 188., 1856°; Wied, Ann. 4, p. 463, 1878°. — 4) Buff, Le; auch nach Bittorf





Ihromoxydkrystellen an der negativen Elektrode und von CrO<sub>1</sub> in der imgebenden Salzmasse, beruht auf secundären Einwirkungen. Die älteren Annahmen von Buff und Geuther<sup>1</sup>), dass das chromsaure Kali in seutrales chromsaures Kali und Chromsäure zerfalle, von denen letztere iurch den Strom in Chromoxyd resp. CrO<sub>2</sub> und Sauerstoff zerlegt würde, sind also nicht aufrecht zu erhalten.

# III. Elektrolyse der wässerigen Lösungen der Elektrolyte.

Wir haben schon §. 558 angeführt, dass die wässerigen Lösungen 583 ier Elektrolyte, z. B. der Haloïd- und Sauerstoffsalze, sich gegen den galfanischen Strom verhalten, wie wenn in ihnen nur das gelöste Salz zersetzt würde.

Früher indess ist eine andere Annahme gemacht worden. Wir haben 558 erwähnt, dass bei der Elektrolyse der Alkalisalze, z. B. des schwefelsauren Natrons, Wasserstoff an der negativen, Sauerstoff an der meitiven Elektrode entweicht. Es lag daher die Vermuthung nahe, dass zuch in anderen Fällen, bei der Elektrolyse der Salze des Kupfers, Ileis, Silbers, das Auftreten der Metalle secundär durch die Zersetzung im Wassers bedingt wäre, indem der an der negativen Elektrode abzeichiedene Wasserstoff im Entstehungsmoment secundär eine äquivalente denge Metall reducirte. Dieser Process sollte also ganz analog dem Enydationsprocess sein, welcher zuweilen an der positiven Elektrode durch isn daselbst auftretenden Sauerstoff, z. B. bei der Bildung von Bleiuperoxyd in Bleisalzen u. s. f., hervorgerufen ist. In dieser Art sah auch "araday" die elektrolytischen Vorgänge bei der Zersetzung der Meallsalze an.

Man hat den Einfluss dieser vermeintlichen primären Wasserzer- 584 stzung auf die elektrolytischen Vorgänge in den Salzlösungen in ver- chiedener Weise aufgefasst.

Schon Hisinger und Berzelius<sup>3</sup>) haben es als sehr unwahrscheinch angesehen, dass der Wasserstoff auch Zink und Eisen in dieser Art

<sup>2)</sup> Geuther, Ann. d. Chem. u. Pharm 99, p. 314, 1856\*. — <sup>2</sup>) Fara-sy, Exp. Res. Ser. 7, p. 742, 1834 u. £\* — <sup>3</sup>) Hisinger und Berzelius, whlen's N. Journ. 1, p. 147, 1808\*.

reduciren konnte. Sodann müsste auf jedes Aequivalent Metall asah ader negativen Elektrode 1 Aeq. Saure auftreten. Wenn auch Smech beder Elektrolyse von Kupfervitriol zwischen Kupferelektroden, bei wecke die negative Elektrode sich über der positiven in einem hohen Gloobfand, aus dem allmählichen Auftreten von Wasserstoff und sehwsmussen Kupfer an jener Elektrode einen Beweis für eine solche Abscheidung im Säure finden wollte, so ist dieselbe doch auf anderen Ursachen begrut beindem sich daselbst durch die Elektrolyse die Losung verdunnt (s. 4.4) Verhindert man, indem man z. B. die negative Elektrode unterhalb sit positiven anbringt, die Bildung von sehr verdunnter Losung und Wasserstoff nie statt.

Auch die Elektrolyse einer Lorang von schwefels urem Eisenextet zwischen Platinelektroden entscheidet nach Bittorf<sup>2</sup>) gegen dese to nahme. Wird gleichzeitig mit derselben em Voltameter in den Strackreis eingeschaltet, so erscheint, während in letzterem 1 Acq Wasserstetzt wird, an der negativen Elektrode zugleich Eisen und Eisen zu dul, und Wasserstoff entweicht. Bestimmt man indess die Gesammtmens des neben unverändertem Salz daselbst sich vorfindenden Eisens sot als Metall, sei es als Eisenoxydul, so betragt die se nich der Elektrodegenau em Acquivalent. Wurde der Wasserstoff das Eisen seendate dueirt haben, so hätte die gefundene Eisenmenge kleiner sein ausgehindem der frei entweichende Incil des Wasserstoffs keine Reda tie, son kungen ausüben konnte.

Eine zweite Annahme war die, dass gleichzeitig aquivalente Meure des Salzes und Wassers zersetzt würden. Bei der Elektrolyse der Lesau des schwefelsauren Kupferoxydes sollte sich also

ans dem Wasser aus dem Sales an der positiven Elektrode . 1 Acq O 1 Acq Sti au der negativen Elektrode 1 Acq H 1 Acq Cutt

ausscheiden. Die an der positiven Elektrode gebildeten Steffe war beide erscheinen; an der negatisen reducirte secundar der Wasser das Kupferoxyd unter Bildung von Wasser zu metallischem Kapter achea sich auf der Elektrode ausschiede. Bei der Elektrolyse der Vesalze, wo die abgeschiedenen Alkahen durch Wasserstoff meht ar reducirbar sind, erscheinen nach dieser Annahme die primaren Proder Elektrolyse, Alkali und Wasserstoff, ungeämlert an 1er n. 2000 Elektrode.

Nach dieser Ansicht warde aber in einer dem Strome ansgesette Salzlosung gleichzeitig 1 Acq. Salz und 1 Acq. Wasser zersetzt wilden, wahrend zugleich in einem in den Stromkreis eingefügt v Ice zetzungsupparat mit geschmolzenem Chlorblei nur 1 Acq. zersetzt willte beiden Fällen wären also die Wirkungen nicht gleichwertlig 1

<sup>1)</sup> Smes. Phil Mag [4] 25, p 43s, 1844'. Pogg Ann 65 p 4''

1) Hittorf, Pogg Ann 89, p 20g, 1853'



#### Zersetzung des gelösten Salzes.

507

3 es sehr unwahrscheinlich, dass in verschieden concentrirten Lösunsich der Strom stets genau in zwei gleiche Hälften theilte, von denen eine das Wasser, die andere das Sals zersetzte.

Hiernach ist man zu der Annahme berechtigt, dass nur das Salz in Lösung zersetzt wird und das Metall desselben sich direct ausscheidet. bleibt unverändert, wenn es für sich das Wasser nicht zersetzen und dabei unter Abscheidung von Wasserstoff mit dem Sauerstoff desselverbinden und sich auch nicht mit dem elektrolysirten Salze zu einer Leren Stufe verbinden kann, wie bei der Elektrolyse einzelner Gold-, er und Kupfersalze. Im gegentheiligen Falle verbindet sich das all secundär mit einem Theile des gelösten Salzes (wie bei der Elekzese vom Kupferchlorid Kupferchlorär gebildet wird), oder es wirkt das Wasser zersetzend ein und scheidet unter Bildung einer äquinten Menge Metalloxyd Wasserstoff ab (bei der Elektrolyse der Lisalze).

Hiermit stimmt die Erfahrung, dass reines Wasser ein äusserst schter Leiter der Elektricität ist. Wird demselben ein Salz beigest, und ginge der Strom abwechselnd durch die Salz- und Wasserchen, so würde die Leitungsfähigkeit fast ebenso gering sein müssen, bei reinem Wasser. Wir haben aber gefunden, dass die Leitungsfähigdes Wassers durch Zusatz von Salzen in hohem Grade wächst, und zuerst proportional dem Salzgehalt, und dann bei weiterem Zusatz samer, so dass also hier nur allein das dem Wasser beigemengte leitet, die Stromestheile, welche das Wasser durchfliessen, aber erst unbedeutend sind.

Wir wollen für eine Reihe von gelösten Salzen die Ionen und die entlichsten secundären Einwirkungen derselben angeben.

Oft treten dabei sehr viele störende Einflüsse zu dem einfachen Erolytischen Vorgange hinzu, die wohl zu beschten sind. Häufig z. B. die Salze in ihren Lösungen nicht mehr als solche vorhanden, lern zersetzt, und die Elektrolyse geschieht ganz anders, als sie in für sich geschmolzenen Salze stattfinden würde.

Leiten die Lösungen der Salze schlecht, so darf man nicht, wie es geschehen ist, die Leitungsfähigkeit der Lösung durch Zusatz einer re verbessern, da dann die letztere zersetzt wird, und durch secunse Einwirkung ihrer Ionen auf die Bestandtheile des gelösten Körpers Producte an den Elektroden bedingt sind.

Wir beginnen mit den Elektrolysen der Verbindungen, welche aus 586 Schen chemischen Aequivalenten der mit einander verbundenen Stoffe richen 1).

Die Anwendung der primären und secundären elektrolytischen Processe technische Zwecke, zur Darztellung von galvanoplastischen Niederschlägen

Wir bezeichnen immer die Mengen der abgeschiedene wir annehmen, dass in einem gleichzeitig in den Stromkre Voltameter 1 Acq. Wasser-toff entwickelt worden sei.

Eins der einfachsten Beispiele der Zersetzung bietet der wässerigen Lösung des Chlorzinks. Wird dieselbe i tinelektroden zersetzt, so scheidet sich an der positiven Ele Chlor ab. von dem ein kleiner Theil sich mit dem I latin zu Chlorplatin verbindet; an der negativen Elektrode erse cher Zeit 1 Aeq. metallisches Zink.

Eine Lösung von Chlorbler verhält sieh analog

Chlorwasserstoffshure entwickelt zwischen Platicelektroden an der negativen Elektrode 1 Aeq Wasserstoff tiven 1 Aeq. Chlor, naendem sich die Lösung mit den Gahat. — Ist die Lösung stark verdunnt, so treten segundarigen zu diesem einfachen Vorgange hinzu. Neben dem Chlosch an der positiven Elektrode auch Sauerstoff, welcher der sich an der positiven Elektrode auch Sauerstoff, welcher der siche Einwickung des Chlors im Entstehungsmoment auf wasser gebildet ist. Die Gesammtmenge des Sauerstoffs us sammen entspricht einem Aequivalent. Nach Bunsen Heerundaren Processe ein, wenn der Salzsburegehalt im Wals 23 Proc betragt, Jedoch hängt dies auch von der Stekeit ab.

Jod wasserst off saure und Cyan wasserst aff satten sich ebenso?).

Aus einer wasserigen Losung von sichwefelsaure oxyd scheidet sich bei der Elektrolyse zwischen Platinehek positiven Elektrode 1 Aeq. Schwefelsaurs und 1 Aeq. Sanen negativen 1 Aeq. Kupfer aus. Dieses galvanisch ausgeschi überzieht, wenn es durch einen Strom von geringer Dieh schieden wird, die Platinelektrode mit einer diehten Schiehe genau in alle Unebenheiten derselben einlegt. Mit zwicht lasst sich der Ueberzug von der Elektrode trennen nietenen getreuen Abdruck ihrer Oberfläche (vergleiche S. 576 Platins kann man belubige andere Korper, deren Überflächleitet, als negative Elektrode verwenden, so z. B. Abgosse Gegenstände in leichtstüssigem Metallgemisch, in Gyps. Elosung von salpetersaurem Silberoxyd getrankt und dann wasserstoffgas gehalten wird, wobei er sich mit guth itende silber be leekt, oder in Stearin oder in erweichter Guttape

und Ceberrugen ebenso für die Zweike der chemischen Amilyhalb des Beieliches dieses Werkes.

<sup>1)</sup> Bunsen, Pogg Ann 100 p 64 1851". — 2 Farsday (\$ 767 u. 771, 1854". — 5 Brompet well has na h de la Bive (et de Phys. 35 p 163, 1827", Pogg Ann. 10 p 511") elektroleant ast ein Nichtleder, efr. Hittori, Wied. Ann. 4, p. 374, 1878"

whiter mit emem lettenden I cherxug von femgepulvertem Graphit Auf allen diesen Korpern kann man so das Kupfer mederund sie in Kupter abformen. Das Nahere über das hierbei zu stende Verfahren gehort in das technische Kapitel der Galvano-

lie genau luerbei das Kupfer die Formen wiedergiebt, erkennt man dass man ber Anwendung eines auf einer Silberplatte gehildeten reotyphilaes, dessen Hinterseite man mit einem isohrenden Lack ht, als negativer Elektrode, one troue Copie desselben in Kupfer Nur mass man eine Losung von reinem schwefelsaurem Kupferdestillirtem Wasser und Strome von recht geringer Dichtigkeit

Stromen von grosserer Dichtigkeit scheidet sich das Kupfer in finischen, kormgen und knolligen Massen an der negativen Elekъ.

langer Fortsetzung der Elektrolyse und namentlich bei sehr nten Kupferlosungen wird noben dem Kupfersalz auch (schwefel-Wasser zersetzt, imbem die an der positiven Liektrode abgene Saure las zur tagativen diffundirt, und es erscheint an der ien backtrode ein schwarzbranner Niederschlag von Kupferhydrur, im Unterbrechen des Stromes Wasserstoff entweichen lässt (siehe

anz wie bei der Losung des sehwefelsauren Kupferoxyds scheidet us der Losung des salpetersauren Kupferoxyds einer-Acq. Kupfer, anderersetts I Acq. Salpetersaure und I Acq. Sauer-

Losangen von schwefelsaurem und salpetersaurem ayd und Cadminmoxyd geben entsprechend an der negativen de I Acq. pulverformiges metallisches Zink oder Cadmini, bei beren Stromen auch fester an einander haftende Massen derselben an der positiven 1 Aeq. Saure und 1 Aeq. Sauerstoff,

shon ber diesen emfachen elektrolytischen Vorgangen treten indess 387 undare Erscheinungen auf, indem 2. B. die an der positilektrode abgeschiedenen Stoffe chemisch auf dieselbe rken.

fendet man bei der Elektrolyse der Kupfersalze eine positive Elekvon Kupfer an, so verbindet sich das daselbet ausgeschiedene Os mit derselben zu schweschaurem Kupseroxyd, während an der en Elektrode 1 Aeg Kupter medergeschlagen wird.

ur wenn die Dichtigkeit des Stromes sehr bedeutend ist, also die Elektrode klein, die Stromintensität gross ist, vermag sich das elben erschemende Ion SO, in der Zeit seines Erscheinens nicht ndig mit Kupfer zu sattigen. Dann ist die an der positiven Elek

trode geloste Kupfermenge klemer, als die au der in gatise medergeschlagene<sup>1</sup>), und die Lösung wird an ersterer unter

entwickelung sauer.

Gieht man bei der Zersetzung von Lösungen von -ch-Kupferoxyd der negativen Elektrode eine sehr grussi Un findet auf derselben ein geringerer Absatz von Kupfer statt, a klemen Elektrode?). Dies beraht auf einer Autlosung von der Lösung unter Bildung von Oxydulsalz, wenn das hunde ger Dichtigkeit an der Elektrode erscheint. Bei vollkommes Losungen, die z. B. längere Zeit mit Kunferoxyd digerart und trirt sind, doss sich wahrend der Elektrolyse keine frage M zeigt sich nach Dupred diese Anomalie nicht. -- In abauf lost auch Losing von Kupfervitriel langsam schon bei ge-Temperatur geringe Kupfermengen auf. Es ist daher dur Grund vorhanden, obige Erscheinung auf eine besondere Leitung des Stromes durch die Losung zurückzusahren. - 1 Losungen lost sich relativ viel Kupfer, 56 mal mehr in derselb in kalten, so dass bei sehr wenig dichten Stromen aus erstere Kupfer abgeschieden wird 1). - Um den hieraus entstehend quellen bei der Messung der Stronantensität mit Hulfe em vitriolvoltameters zu entgehen, sehligt Jacobi vor, als 2 Stromintonsität die an der positiven Elektrode gelöste Kupfe verwenden. Da aber auch an dieser secundar Kupfer aufg. konnte, ist ex nach Perrot') zweekmissiger, in dem Voita gleich grosse Kupferplatten als positive und negative Elektro wenden, und als Maass der Intensität das Mittel aus dem Gewider ersteren und dem Gewinn der letzteren zu nehmen. Indes hier in Folge der molecularen Verschiedenheiten zwischen & negativen Elektrode elektrolytisch abgeschiedenen Kupfer und der positiven Elektrode kleine Fehler unvermeidlich. des Silbervoltzmeters durften dieselben umgangen werden.

Ebenso wie eine positive Kupferelektrode in Kupfervitrishält sich eine positive Elektrode von Biei in Bleilosungen, sin Antimonlosungen u.s. f. — In einer Lösung von Chlorzink felsaurem Zinkoxyd wird bei Anwendung einer positiven f.l. Zink nicht ganz die Menge gelost, welche der an der negutrode ausgeschiedenen Zinkmenge gleich ist, und die Lost positive Elektrode wird durch Abscheidung von freier Sauer 9.

H Magnus, Pogg Ann. 102, p. 48, 1857 - 2) Jacobi.

Petersbourg 9 p. 33, 1855 - 2) Dupré, Archives N. S. 35 p. 4 Gore, Nature 25, p. 473, 1882; Beibl 6, p. 347, - 2 Peret 49, p. 7, 1856, Archives N. S. 5, p. 267 vergleiche auch 6 5 D. Almeida, Décomposition par la Pile. 1856, Ann. de Chair [2] 51, p. 257

Hat die positive Elektrode die Form eines dunnen Drahtes und acht von olen in eine concentrirte Lösung von Kupfervitviol (oder von siehen Theden Alaun und kochsalz oder in verdunnte Salpetersäure [50]), so spitzt sie sich beim Durchgang des Stromes zu, indem die romeschehtigkeit an der Spitze am stärk-ten ist und sie sich dort am innellsten lost. Diese Erscheinung benutzte Cauderay<sup>1</sup>), um ganze äudel mit einander verbundener Stahl- und Messingnadeln zugleich zuspitzen

Auch auf das in der Losung befindliche Salz wirkt häufig 588 as eine oder andere der abgeschiedenen Ionen ein; so zuächst die abgeschiedenen Metalle.

Bei der Elektrolyse von Kupferchlorid zwischen Platinelektroen scheidet sich an der positiven Elektrode regelrecht 1 Acq. Chlor ab;
der negativen Elektrode verbindet sich indess das ausgeschiedens
ac Acquivalent Kupfer zum Theil mit dem Kupferchlorid zu einem
enumrotien Gemenge von Kupferchlorier und Kupfer. Mit der Abnahme
te Dichtigkeit des Steomes und Zunahme der Concentration der Lösung
mint die Menge des gebil leten Chlorürs zu und die des freien Kupfers

— Diese Erscheinung beobachtete Jonas?), als er ein Gemenge von
upferwitztel und Kupferchlorid zwischen Kupferelektroden zersetzte.

Essignaures Kupferoxyd giebt nach dem Verfasser) an der gativen Platinelektrode kein reines Kupfer, sondern dasselbe vereint ih mit dem Kupferoxyd des Salzes zu einem sproden, dichten braun-hwarzen Ueberzuge von Kupfer, gemengt mit Kupferoxyd oder verenden mit demselben zu Oxydul, dessen Zusammensetzung mit der zomesdichtigkeit und Concentration der Losung wechselt.

So besteht er bei einem Gehalt der Lösung an Salz von

0.96

3,83 Proc. aus 3,17 Gewihln. Kupfer + 1,00 Gewihln. Kupferoxyd,

1- 0.46

2,55 , , , + 0,08 , + 0,61 , + 0,61

Shrend aus einer gleichzeitig in den Stromkreis eingeschalteten Lösung

In allen Fallen entspricht also der Gehalt des Niederschlages an etallischem Kupfer genzu der durch das elektrolytische Gesetz geforzten Menge, und die hinzukommenden Mengen Kupferoxyd sind demitten nur durch eine secundare, von der Elektrolyse selbst unabhängige eaction beigemengt.

<sup>1)</sup> Cauderny, Gazette de Lausanus, 20. Aug. 1864, Dingl. J. 1864, 175, p. 134, 178, p. 204, 1865, — 1. Johan, Pegg. Aug. 145, — 3, G. Wiedemann. Pegg. Aug. 99, p. 193–1876, . 1879.

Schutzenberger 9 glaubt diese Niederschlage als et alletrope Medification des Kupfers ausehen zu sollen.

Eine Losung von arsensaurem Kali setzt in alieheh die reducirende Wirkung des an der negativen Elektrode ab Kaliums auf das Salz an derselben nichtlisches Arben ab.

Eine Losing von molybdansaurem Ammon gielreducirende Wirkung des an der negativen Elektrode ah Wasserstoffs ebenso metallisches Molybdan?).

589 Der an der positiven Elektrode frei werdende wirkt chenfalls oft auf das geloste Salz oxydir-nd activen Zustand als Oxon auftritt. Emige Beispiele hierze gende Elektrolysen

Losungen von essigsaurem und salpetersauren setzen zunächst regelrecht an der negativen Elektrode 1 3 welches sich in dunnen Blättern zu baumformigen Krystallen sogenannten Saturnsbaum, an einander legt, die sich allmällipositiven Pol ausbreiten.

Diese Elektrolyse lasst sich sehr gut in dem Apparate zeigen, in dessen beide Halften man zwei Platindrahte aus senkt. Man kann noch beiser dabei die mittlere Glasscheid lassen, die negative Platindrahtelektrode in der Mitte einsenf positive aus einem dieselbe umgebenden Uformigen Platindrafig. 143. Der Saturnsbaum wachst dann von ersterer aus al

Selbst wenn man die Flussigkeit zwischen den Elektreine Blase in zwei Abtheilungen getheilt hat, geht die Veg-Bleies hindurch<sup>3</sup>).

Die an der negativen Elektrode abgeschiedenen Bleibië ben sich zuweilen nach mehrstundigem Hindurchleiten d



kupferroth, sowohl in heissen wie in sauren wie in neutralen Lösungen, und schwachen Strömen, ohne dass ganze abgeschiedene Bleimasse roth v genaueren Bedingungen der Erscheinoch nicht festzustellen. Auch beim mit Wasser und Alkohol und beim Peder Luft bewahren die Bleiblatter ih farbe und ihren Glanz, in luftireie stoffgas bleiben sie bis über 200° p

<sup>1)</sup> Vergl. Schützenberger Compt. rend 86. p. 1285, 1397 2 p. 714°, dagegen G Wiedemann, Word Ann G p. 81, 1872° un Schutzenberger, Bullet de la Soc. Chim. 31, p. 291°; Beatl 1876° — 2 Gahn, Gille Ann. 14, p. 255, 1803° — 3, Bischutting, Gille Ann. 74, p. 424, 1822°.

Eisenchloridlösung werden sie bleigrau. Die Måtter sind vielleicht allotrope Modification des Bleis, vielleicht auch ein Wasser-Ablei 1).

Der an der positiven Elektrode auftretende Sauerstoff verbindet mit dem Bleioxyd der Lösung zu Bleisuperoxyd, welches sich schwarzen, glauzenden Blättehen absondert.

Bei Stromen von geringer Dichtigkeit ist die Menge des Superoxydes des Bleis am negativen Pol vollig aquivalent; bei Stromen von sserer Dichtigkeit ist sie kleiner und es entweicht dafür Sauerstoff?).

Eine Losung von Bleioxyd in Kali, in welcher das Bleioxyd Rolle der Säure spielt, und die deshalb an der negativen Elektrode eq. Kalium (welches seeundär I Aeq. Blei reducirt), an der posin I Aeq. Bleioxyd und I Aeq. Sauerstoff abscheiden würde, setzt an letzteren einen gelhen Absatz ab. Beequerell) erhielt denselben, er eine durch eine porose Wand geschlossene Rohre, welche die ung enthielt, in ein Gefäss voll Salpetersaure senkte, und letztere jener Lösung durch einen Platindraht verband. Beequerel hielt gelben Niederschlag für eine Verbindung von I Aeq. Bleisuperoxyd I Aeq. Wasser — PhO<sub>2</sub>, H<sub>1</sub>O.

Als indess Beetz4) eine Bleioxydkalilosung zwischen Platinelekden zersetzte, schied sich auf der positiven Elektrode eine danne sicht Bleisuperoxyd ab. Bei dichteren Strömen erhielt er ein pulveschennege von Bleioxydhydrat und Bleisuperoxyd, welches locker der Elektrode schwamm. Entfernte er von Zeit zu Zeit das an der ktrode abgelagerte Superoxyd durch Abschaben, so war der Niederlag fast reines Bleioxydhydrat.

Losungen von Nickel- und Kohaltsalzen setzen nach Fischer') bei grosser Stromdichtigkeit Superoxyde an der positiven Eleke ab.

Lösungen von Manganoxydulsalzen geben an der positiven Eicke Mangansuperoxyd.

Losungen von salpetersaurem Wismuthoxyd geben Wismuthproxyd. Wendet man's) in einer Lösung von 1 Ihl. Kali in 4 bishin. Wasser als negative Elektrode eine Wismuthplatte an, als posieine ihr gegenüberstehende Platiuplatte, so bildet bei Anwendung r Saule von zwei Grove'schen Elementen das auf der Wismuthte gehildete Superoxyd einen feinen Ueberzug, welcher mit wachsen-Dicke glanzende Farben der Newton'schen Rethe Geib. Roth.

redomara, Mektrocint II.

Violett. Blau, Grun, annumt. Bei weiterem Wachsen de die Platte wieder farblos, und die zweite Farbenreihe ist zend. Spult man die gefärbte Platte mit Wasser ab und tre der Luft so bowahrt sie ihre Farbe. — Die Platte musseund arsenfrei sein.

Auch durch Blei- und Mangansuperoxyd 1) kann man bungen erzeugen. Dabei ist indess erst die zweite auftret reihe schon. Das Nühere gehort in das technische Capitel chromie.

590 Die Zusammensetzung dieser Superoxyde ist von Wernauer ermittelt worden

Durch schwache Strome von zwei Daniell'schen Floaus einer Lösung von weinsaurem Bleioxyd-Natron mit mön überschüssigem Natron Bleisuperoxydbydrat (Pb O2, H. O) un zen Schichten vom specif Gewicht 9.015 gebildet; nus and Bletoxyd (14) bildet sich ein Superoxyd mit weniger Wast gen von essigsaurem (1 21) und salpetersaurem Manganox sdul bei gleicher Behandlung Mangansuperoxydhydrat, Mn O. E specif. Gew 2,564 bis 2,596; Lösungen von basisch-salpeter muthoxyd (50 Thle.) in weinsaurem Natron (60 Thle.) and I (40 Thie, Natron in 500 Wasser) gehen zuletzt schwarze Sch Wismuthsuperoxydhydrat, Bt On H2 O, vom specif. Gew. 5,5715 von weinsaurem Kobaltoxydui-Kalı (durch Kochen von Kobali Weinstein unter Zusatz von Natronlauge bis zur Lösung erhalt Bereitung von 500 ccm der zu elektrolysirenden Flussigkeit man 40 g salpetersaures Kobaltoxydul) geben schwarzes & hydrat, Co, O1, 2 H1 O, vom specif. Gew. 2,483, das analoga grebt Nickeloxydhydrat, Ni<sub>2</sub> O<sub>1</sub>, 2 H<sub>2</sub> O, vom specif. Gewicht

Bei dichteren Strömen enthalten die Niederschläge wenistelf, bei allzu dichten Strömen entweicht der Sauerstoff ohder Superoxyde, vielleicht auch in Folge der Bildung von superoxyd, welches sich bekanntlich mit den Superoxyden zeit

591 Eine Lösung von schwefelsaurem und salpetersaberoxyd scheidet an einer positiven Platinelektrode schwalsuperoxyd ab, wobei indexs gewohnlich eine gewisse Mengentweicht, wenn auch die Dichtigkeit des Stromes schr kleinwird. Die Bildung desselben (ebenso wie die des Bleisupezuerst von Ritter!) beobachtet worden, indem er einen Silsinem Stuck Braunstein zusammen in Wasser eintauchte und h

<sup>16</sup> Bestger Pogg Ann. 50 p so, 1860° - 7 Wernicker 141, p 169, 1872° - 7 Aib Luckow, Dingl. J 178, p 67, 18 5 ter. Gilb Ann. 2 p st. 1780°

b berührte. Der aus dem Wasser am Silber abgeschiedene Sauerstoff bugte auf demselben einen schwärzlichen "Kalk". — Das Superoxyd it mit grosser Kraft geringe Mengen des Salzes, aus dem es dargestellt fest, welche auch durch sahaltendes Waschen mit Wasser nicht von getrennt werden können.

Aus sehr concentraten neutralen Lösungen kann man das an der gativen Elektrode ausgeschiedene metallische Silber bei Anwendung er positiven Elektrode von Silber in coharenter Gestalt erhal
1). Fast stets erscheint es indess in feinen dendritischen Krystallen, och dem Bleibaum abidiehe Verzweigungen, den sogenannten Dianeuan, bilden.

Scheidet man das Silber, wie im Silbervoltameter, durch schwache ome, am besten aus 5- bis 10 procentiger Silberlosung, in einem Platingel aus, so setzen sich beistarken elektromotorischen Kraften zunächst Silberkrystalle an den etwas hervorragenderen Stellen des Tiegels, ist in Verticalstreifen an, wo die Stromesdichtigkeit im Maximum ist, zu starken Stromen, die mehr als 0,28 mg Silber pro Quadrateentiter ausscheiden und Losungen, die mehr als 25 Proc. Silbersalz entten, erfallt sieh der Tiegel ganz mit Silberdendriten 3).

1st die Dichtigkeit des Stromes bei der Elektrolyse von Silbersalzen, 592 betersaurem oder schwefelsaurem Silberoxyd, oder Chlorsilberlosung Ammoniak, oder von ungelostem Chlorsiber, welches mit schweielrem Wasser ubergossen ist, sehr gross, also die Elektrode klein, und die Losung sehr verdungt 3), so scheidet sich zugleich mit dem Sildurch die gleichzeitige Zersetzung des (sauer werdenden) Losungssers much Wasserstoff ab. (Nach Poggendorff am besten bei Anndung von zwei Grove'senen Elementen, einer Lösung von salpeterrem Silberoxyd mit 1 Proc. Salzgehalt und Elektroden von einigen adratzell Oberfläche.) Hierbei erscheint das Silber in Gestalt eines en schwarzen Niederschlages. Oeffnet man die Kette, ohne die nega-Elektrode zu erschuttern oder zieht letztere aus der Flussigkeit, so ert sich der Niederschlag; er wird grauweiss und krystallinisch, ins ohne jede bemerkbare Gasentwickelung. Diese Umwandlung geht h sogleich vor sich, sobald der Niederschlag mit sehr verdünnter wefelsaure, Salpetersaure oder Ammoniak in Berührung kommt 4).

Min hat geglauht, der schwarze Niederschlag sei ein Hydrur des era. Diese Ausicht ist durch Poggendorff') widerlegt worden, em er als negative Elektrode Quecksilber anwandte. Sobald der Nieder-

<sup>4)</sup> Becquerel a. B. Becquerel, Compt and 55, p. 48, 1862\* — 4) Kirt. Prog. Ann. 158, p. 121, 1878\*. — 4) Bitter, beliens Nedes J. 3, p. 761, p. 4, Kitter, I c. spoke anch Priestley, Nich ds. J. 1, p. 198, 18-2 — Ann. 12, p. 471\*. Bragnitelli J. de Phys. 62, p. 108, Gilb Ann. 23, 24, 1860\* Hubland, Schweige J. 10, p. 443\*. — 6) Poggendorff, Po. 75, 1. 737, 1848\*

schlag entstand, löste er sich ohne Gasentwickelung in dem Queckniber – Er ist demnach eine eigene Modification des Silbers.

Wendet man eine kleine positive und eine grosse negative lieterode. In, welche sich gerade gegenüber stehen, so ist der Strom in in Mitte der negativen Elektrode, der positiven Elektrode gegenüber au dichtesten. Dort setzt sich der schwarze Niederschlag ab, wahrend ist ringsumher das Silher in der gewöhnlichen Form von weissen Krystal nadeln ausscheidet.

Man kann das schwarze Silber auch erhalten, wenn man ens Zink- oder Zinnstab in verdünnte Lösung von salpetersaurem Schwayd (I Gewith. Salz in 12 Gewithln. Wasser) in einem Ubrglase extaucht?). Silber setzt zich auf dem Stabe ab und bildet mit ihm schette, deren Strom die Lösung zersetzt, wodurch stets neues Silber der schwarzen Modification auf demselben niedergeschlagen wird. Die Zinkstab bildet sich ein graner Bart, aus dem weisse Aeste auf 25 Oberfläche der Flussigkeit radial gleichsam hinausstrahlen.

593 In noch anderen Fällen wirkt das an der negativen Elektrode abgeschiedene Metall auf das Lösungsmittel, Wesser, ein.

Eine Lösung von Jodkaltum gieht an der positiven Elektrode Jod. Setzt man der Lösung ein wenig Stärkekleister zu, so entste daselbst eine tiefblaue Färbung. An der negstiven Elektrode weich eine dem Jod äquivalente Menge Kalium ausscheiden; dech orselbe zersetzt das Wasser, und statt eines Aequivalentes Kalius. Weicht 1 Aeq. Wasserstoff, während sich 1 Aeq. Kah in der Flesselbst, wie man durch die Bläuung von rother Lackmustinctur.

Ebenso verhalten sich die Chlor-, Brom-, Jodverbindungen des Kaliums und Natriums.

Bei der Elektrolyse einer auf etwa 300 erwärmten ganz concentraten Lösung von Salmiak scheidet sich am negativen Pol 1 Acq. Waser stoff und 1 Acq. Ammoniak ab, am positiven Pol 1 Acq. Chlor. welche indess beim Freiwerden auf den Salmiak einwirkt und zuerst Stickste nachher Chlorstickstoff bildet, der in Tropfehen au die Oberflacte der Flüssigkeit steigt. Nimmt man die Elektrolyse unter Anwendags ist auf 4 Bunsen schen Elementen von 15 cm Höhe in einer Porcheschale vor, in welche man als Elektroden zwei vertiesle, etwa 2 cm int und 1 bis 2 cm tief in die Lösung eintauchende, an Drähte angesting Platinbleche einsenkt und bedeckt die Oberfläche der Lösung mit eine

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Kastnar, Kastner's Archiv 6, p. 448, 1825". — <sup>9</sup>) Feehner, Pogs Art 47, p. 2, 1839".

Schicht von Terpentinöl, so explodiren die Tröpfehan Chloratickstoff, sobald sie an letztere gelangen 1).

Die Halordsalze der Erden geben analoge Resultate. - Aus einer Losung von Chlormagnesium scheidet sich Magnesia am negativen Pol pulverformig aus, aus Lösungen von Baryt-, Kalk- und Stront in u salzen entstehen daselbst ebenfalls weisse Niederschläge, wonn sie aicht zu verdannt sind.

Auch die Sauerstoffaalze der Alkalien und Erden verbalton wich applich, wenn night noch westere secundare Erscheinungen husutreten.

Elektrolysirt man z. B. eine mit einem Auszug von rothem Kohl versetzte Lösung von schwefelsaurem Natron oder Kali in einem U förmigen Rohr zwischen Platinelektroden, so entweicht am positiven Pol 1 Acq. Sauerstoff, und die Lösung farbt sich durch das gleichzeitig bgeschiedene Acquivalent Schwefelsaure hellroth. An der negativen Elektrode entweicht 1 Aeg. Wasserstoff, und die Lo-ung wird durch das ugleich auftretende 1 Aeg. Alkalı grou.

Schuttelt man nach Beendigung der Elektrolyse die Lösung, so dass ich die Flüssigkeiten an beiden Elektroden mischen, so nimmt die Löung wieder ihre ursprüngliche Farbe an, ein Beweis, dass die an beiden Elektroden nusgeschiedenen Quantitäten Säure und Alkah äquivalent sind. Dies zeigt nuch die von Daniell?) ausgeführte Analyse der Lösungen n beiden Elektroden.

Wird Gelatine mit Glaubersalzlosung und etwas Lackmustinetur ge-Arbt, so kann man beim Durchleiten des Stromes mittelst Platinelektrolen die Ausbreitung der Ionen au den Elektroden an der Farbung erconnen3).

Losung von kjeselsaurem Kali, in einem durch ein poröses Diaohragma getheilten Gefässe elektrolysirt, setzt an der positiven Elektrode glasartige und opali-nende Kaselsäure ab, welche getrocknet Glas ritzt and in kleine Stucke zerfällt. Sie enthält 13,02 Proc. Wasser.

Dieselbe Losung, mit einer positiven Elektrode von Alummium zersetzt, giebt an derselben einen glasigen Absatz, der beim Trocknen zerfallt und selbst Quars ritzt. Er enthalt 69,7 Proc. Thonerde, 12,3 Proc. Kieselsäure, 18 Proc. Wasser 1).

In allen diesen Fallen kann man die Einwirkung des an der negati- 594 ren Elektrode ausgeschiedenen Metalls auf das Wasser zum Theil verhindern, wenn man Strome von grosser Dichtigkeit anwendet, so dass sich die Metalle in kurzer Zeit in möglichet grosser Menge an einer kleinen

<sup>1)</sup> Kolbe Am d Chem u Pharm 64, p 237, 1847'. — 2) Daniell, Plui Trans 1842 1, p, 87'. Pozg Ann. Erganzhd. 1, p 565'. — 3) Guthrie, Clem News 37 p 118, 1878': Beibl. 3, p. 288'. — 4) Becquerel, Compt. rend 53, p. 1186 1861'

Stelle ausscheiden und dem Wasser verhältnisemässig wenig Beruhruter punkte bieten.

So gelang die Darstellung der Metalle der Alkalien und Erden erst bei Anwendung sehr starker Säulen, wie sie zuerst 1.1 Davy 1) ausgeführt worden ist.

Man schmilzt in einem mit dem positiven Pol einer sehr stak-Säule verbundenen Platinlossel oder Platintiegel kaustisches Koh auf taucht in dasselbe einen mit dem negativen Pol verbundenen Platindrois. An demselben erscheinen die Metallkugelchen, welche an der Luit urbreunen. — Davy bediente sich hierzu einer Säule von 100 Plute paaren von 6 Zoll im Quadrat Oberslache, die mit Wasser geladen zu welches 1/40 Salzsäure enthielt.

Bei anderen Versuchen, bei denen das Kalium wirklich gewerte wurde, wurde ein Stück an der Luft feucht gewordenes Kali auf em se negative Elektrode einer Saule von 250 Elementen dienendes Platit ei gelegt und das Stück Kali mit dem positiven Poldraht berührt. Des Platinblech erscheinenden Kügelchen von Kalium verbranuten zum Ibkonnten aber auch zum Theil abgenommen werden — Natrium kalium in gleicher Weise erhalten.

Am besten gelingt die Darstellung der Alkalimetalle in felgentvon Seebeek?) angegebener Weise: Man grabt in ein Stuck Kale oot Natronhydrat ein Loch, befeuchtet es schwach und bringt in des lot Quecksilber. Man legt das Stück auf ein mit dem positiven Polisie



Saule (etwa 4 bis 6 Grove & Elemente) verbundenes Parableoh und taucht einen mit benegativen Pol der Saule verhaldenen Platindraht in das Quit silber. Dann schwillt letzten zu einer schwammigen Mer-

von Kahum- oder Natriumamalgam au. Erhitzt man das Aucilgeeiner gekrämmten Rohre, Fig. 144, deren Oeffnung in Steinel 2002 so destillirt das Quecksilber fort, und das Alkalimetall bleibt rem 1870

Zweckmassig abergiesst man hierbei das Amalgam mit Steirel adestillirt dies zuerst ab, um die Luft aus dem Rohre zu entferneb

Eine concentrate Löbung von Chlorrubadaum, elektrolyant zweet einem Platindraht als positiver und Quecksilber als negativer Elektrolyanter Einem Platindraht als positiver und Quecksilber als negativer Elektrolyanter in Enlorkalium oder Chlorrubadaum Rubidium am algam, welches in Chlorkalium oder Chlorrubadaum losung gegen Kaliumamalgam sich stark elektropositiv verhält.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) Davy, Bakerian Lecture, 19. November 1807; Plul Trans. 18 8 p. Gifb. Ann. 30, p. 369° und 31, p. 11.°, — <sup>2</sup>) Sachock, Gifb. Ann. 28 p. 1808°. — <sup>3</sup>) Davy, Phil Trans. 1809, p. 39°, Gifb. Ann. 32, p. 78°, and p. 245°.

Casiumamalgam erhält man in analoger Weise silberweiss und konig krystallinisch aus der Lösung von Casiumchlorid nur durch sehr dete Strome. Dasselbe ist in Chlorkahumlösung noch positiver als Rabeliumamalgam 1

In abulicher Weise kann man aus den Losungen der betreffenden 595 ("Il rure die teigigen Amalgame von Calcium"), Nickel und Kobalt, sowe das krystalimische Amaigam von Mangan, auch die Amalgame von Fisen and Chrom erhalten 3).

Em Stück Salmak, in gleicher Weise behandelt wie oben das Kalitivdrat, befort nach Seebeck 1) eine schwammige Masse von augenann-\* + m Ammonium amalgam. Man kann dasselbe auch erhalten, weun man wasseriges Ammoniak über Quecksilber in ein Reagenzglas gresst, las Queck-aber durch einen bis auf sem unteres Ende mit einer Glas-Pohre bedeckten Draht mit dem negativen Pole der Saule verbundet, und in das Ammoniak den positiven Leitungsdraht der Säule (von Platin) e tataucht.

Das im Quecksilber sich bildende Amalgam nimmt fast den 5- bis 6 fachen Raum des Quecksilbers ein, zersetzt sich jedoch beim Oeffnen des Stromkreises sogleich unter Entwickelung von Wasserstoffgas, lassit tune das Amalgam sich bis an den positiven Leitungsdraht au-dehnen, o fallt es in Folge der dabei stattfindenden Erhitzung unter Zuschen Zusammen. Das Amalgam enthält nach Davy nur 1 19000 seines Gewichtes Ammonium').

Kuhlt man das sogenanute Ammoniumamalgam auf - 20 Grad in Eta und Salz ab. so erhalt man es im festen Zustande, ohne dass Gas darans entweight, jedoch bietet es dann ein nur wenig metallisches Anwhen dar.

Auch mit anderen Metallen als Queckulber hat man Verbindungen der hypothetischen Radicals Ammonium darzustellen versucht, indem letzteres zugleich mit jenen Metallen durch den galvanischen Strom an ber negativen Elektrode abgeschieden wurde. Die Metalle durfen dabei ur in geringer Menge in den Losungen sein.

Grove 4) elektrolysirte hierzu Salmiaklosung zwischen einer negaon Elektrode von Platin und einer positiven von Zink, Cadmium, litter. Von letzterer loste sich eine kleine Benge auf, und an der nesuren Elektrode antstanden dunkle, meist chocoladenfarbige schauuse Nu derschläge, welche auf je 5 Gram (32,4 og) Metall ausgaben

b Bunsen, Pogg. Ann. 113 p. 364, 1861\*. — 2) Hare, Bibl univ. 1849, p. 30. J pr Chem. 10, p. 244, 1840\*. — 5, Morrisan, Compt. rend. 88, p. 1804, 1878\*, Beibl. 3 p. 286\* — 4) Seebeck, 1 c\* — 5) Davy 1 c\* — 2) Grove Pho Mag 18, p. 548, u 19, p. 87, 1841"

	Stickstoff	Buterstaff	liowid
Heim Zink	Cabrkzoll 0,073 0,207 0,1 7	\frac{1}{2}	2.4 4 4%

Ammoniak entwickelte sich nicht - Auch ein Gen eige in ak und Goldehlorid gab einen schwarzen pulverigen Niederschaft. 3 specif Gewicht, welcher auf 5 Grain (32,4 eg.: Metall 00) (0,8 cem) Gas entwickelte.

Die betreffende Kupferverbindung beobachtete schen Dan der nach ihn benannten Kette, als er das Zink in derselben in lösung tauchte. Auf dem Kupfer schlug sich nach einiger Zeit er erdige Masse nieder.

Diese sogenannten "Nitrogurete" sind dem Anumonumganz ähnlich. Letzteres ist demnach höchst wahrscheinlich eine Verbindung von Quecksülber mit Stickstoff, welche durch alsigen Wasserstoff schaumig aufgetrieben ist.

Aus ammoniskalischer oder alkalischer Losung von Chischalt man durch schwache Ströme weissglanzendes metailische Man muss hierhei durch Zusatz von Ammoniak oder Anwen is positiven Elektrode von Kobalt die Losung neutral erhalten

Ebenso erbält man aus ammuniakalischer Nickel Nickelmetall von glänzend weissgrauer, schwarz gelblicher Farkann so diese Metalle in Form von Medaillen u.s. f. biolicische eine Analyse nicht augestellt ist, so köunten auch diese Nickstoff enthalten?). Eine ammoniakalische Losung von Zinsch Meyers?) reines Zink (siehe indess oben). — Ueber die lyse salmiakhaltiger Eisenlosungen siehe weiter unten.

596 Schälchen geformt aus beleuchteter Magnesia, Baryttan, Kalk und nat Queck-ilber gefüllt, geben bei gleicher Belwie die der Stacke von Kalt und Natronhydtat, die Amalgandsprechanden Metalle\*).

Latztere Metalle, sowie Chrom, Mangan u. s. f. kann i Bunsen') begnemer und in grösserer Menge durch die Eickte

in Daniell, Phil Trans 1887, p. 144°. — 9 Becquered u. E.) rel (each real 55, p. 18, 1881° Auch Galife, 6 mpl. real 1870 und 87 p. 100, 1878° — in Meyers Coupl. read 74 p. 100, 4 Berzelius und Pontin Gill Ann. 36 p. 247, 181° Davy 3 Bunsen, Pogg. Ann. 91, p. 619, 1874°.

beungen ihrer Salze folgendermaassen darstellen. Man verbindet mit positiven Pol einer starken Saule einen kleinen Kohlentiegel, der in Porcellantiegel steht. Der Tiegel wird durch ein Wasserhad erhitzt. Kohlentiegel wird mit Chlorwasserstoffsaure gefüllt, in demselben Bin Cylinder von porosem Thon, welcher mit einer recht concentruwung des betreffenden Chlormetalles gefüllt wird, in die man einen em negativen Pol der Saule verbundenen schmalen Platinstreifen Die Dichtigkeit des Stromes an dem letzteren ist hier sehr gross, Mb das daselbst abgeschiedene Metall in der Zeit seiner Bildung Itnis-mässig nur wenig mit der Lösung in Beruhrung kommt. Wird trom schwacher oder nimmt man die Losung weniger concentrirt, Bilt man wegen der Verminderung der in der Zeiteinheit ausgeenen Menge des Metalls und der dadurch bewirkten langeren Beag desselben mit der Lösung mehr Oxyd als Metall - Da die Dieh-I des Stromes an den Rändern des Platinbleche am grossten ist, so inen hier vorzuglich die reducirten Metalle.

Bhromehloridhaltige Louing von Chromehlorur schildet 68em Apparat bei Stromen von geringer Diehtigkeit an der nega-Licktrode Wasserstoff, bei diehteren Chromoxyd, Chromoxydal und ch bei noch diehteren Chrom in sproden, mehr als 50 quin, grossen, menhangenden, an der Seite des Platinbleches blanken Blattab.

danganchlorur kann in abnlicher Weise grosse Blatter von

Wendet man statt des Platinbleches einen amalgamirten Platindraht o kann man auch die Metalle Barium und Calcium, mit wenig milber zu Amalgamen verbunden, aus den siedend heissen, mit Salzangesäuerten Losungen von Chlorbarium und Chlorealeium on. Calcium erhält man schwieriger, weil es sich schnell oxydirt, treicht es deshalb nach seiner Bildung schnell und wiederholt von Platindraht ab. Die Metalle werden durch Abdestilliren des Quecks in einem Strom von Wasserstoff rein erhalten. Die Stromdichte bei der Abscheidung des Mangans und Chroms in elektromagnem Masse etwa 0,067, bei der des Bariums nahe gleich 1 sein.

onen auf das geloste Salz und das Wasser auf onen auf das geloste Salz und das Wasser auf der Elektrolyse von salpetersaurem Kali und Natron en Platinelektroden erfolgt an der negativen Elektrode durch Eining des reducirten Metalles auf das Salz eine Iteduction der Salpeterzu Untersalpetersaure u.s. f. und sogar zu Stickstoff. Zugleich wird asser durch das Metall zersetzt und Wasserstoff entweicht, der sich heil mit jenem Stickstoff zu Ammoniak verbindet.

Salpetersaurer Baryt, Strontian und Kalkigleichfalls, namentlich in concentrirten Lösungen, an der neget
trode sehr wenig Wasserstoff und dafür bilden sich reichlich
von salpetrichtsaurem Sals, die man bei Zusatz von Jodkaliund verdüunter Säure durch die erfolgende Bläuung erkennen

Neutrales chromsaures Kali<sup>1</sup>) giebt dagegen an der Elektrode dieselbe Menge Wasserstoff, wie ein zugleich in d kreis eingefügtes Voltameter. Das aus demselben ausgeschiede wirkt also nicht reducirend auf das Salz, ebeuso wenig wie der durch das Kalium aus dem Lösungswasser ausgeschiedene W

598 Andere Salze geben zugleich an beiden Polen se Erscheinu

Chlorsstiven Elektro stoff; an der überchlorsam ren Tempera aaures Kali\*)

Schwef

1 Aeq. Wasser
stoff, soudern wasser are Schwefelsäure.

rwischen Platinelektroden an und bei verdünnten Lösungu oxydirende Wirkung des S ichzeitig Chlor entweicht <sup>2</sup>). I Bouis <sup>3</sup>) hierbei nur unter

iebt analog an der negativen l atron, an der positiven keim Gruppe SO<sub>3</sub> vereint sich mit

Saures schweflichtsaures Natron liefert an der i I l. k. durch die reducirende Wirkung des Natriums<sup>3</sup>)

Frattions aures Kali giebt an der positiven Elektrod

\ nichtsaure Salze sollen dagegen an der positiven l k i.e. \tagextransaure geben?).

kalium giebt an der negativen Elektrode Paracyan kleine Menge Blausäure; an der positiven cyansaures

599 Words imm drähte überziehen sich als positive Elekt Lauma von schwefelsaurer Magnesia in Folge der se Wie in des elektrolytischen Sauerstoffs mit einem schwarze

<sup>18 .</sup> Ann. d. Chem. u. Pharm. 101, p. 1, 1857°. — ") Kolb Cr. Liu II. Larm. 69, p. 257 und 294°. — 8) Bouis, Compt. rend. 1 1840° — Vgl. auch Gladstone und Tribe, Chem. Ber. 11, p. 5 Schutzenberger, Compt. rend. 69, p. 196, 1869°. — ") Verd. Chem. 6 Aufl. 1, p. 181. — ") Daniell und Miller, Phil. Transpogg. Ann. 64, p. 27°.

, wahrscheinlich von Suboxyd, welcher ebenfalls segundär gleich nach der Bildung das Lösungswasser gersetzt, sich zu Magnesia oxydirt und aserstoff ausscheidet. Die Menge der so gehildeten Magnesia ist, wie stz gezeigt hat, der Menge des Wasserstoffs aquivalent. Die Menge es Wasserstoffs lasst sich nach Beetz ermitteln, wenn man durch i mit Kautschukplatten bedeckte Korke im Boden eines mit Lösung schwefelsaurer Magnesia gefüllten Glases zwei Magnesiumdrahte ala ktroden hindurchfuhrt und über dieselben Glasglocken stülpt. schnellen Verzehrung der positiven Elektrode muss dieselbe immer hgeschoben werden. Der Gewichtsverlust des Magnesiums an der itiven Elektrode ist hierbei äquivalent der Summe des an beiden ktroden nach völliger Zemetzung des Suboxyds entwickelten Wasserdie, wahrend nur der an der negativen Elektrode entwickelte Wasserif dem gleichzeitig in einem Kupfervoltameter abgeschiedenen Kupfer nvalent ist. Die Wasserstoffmenge an der positiven Elektrode ist je h der Stromstärke verschieden Indeas bleibt nach Elsässer 1), wenn h die Stromintensität (bei Anwendung von sehr vordunnter und ziemconcentrirler Schwefelsaure (1 17) unnerhalb gremlich weiter Grenzen hirt, doch das Verhältniss des an der positiven und negativen Eickde entwickelten Wasserstoffs nahezu 1 : 2. Bei Lösung von chlorrem Kali (conc. bis 1 2) ast dasselbe etwa 2 : 7.

Das schwarze Suboxyd erhalt man nach Beetz in grösserer Menge Anwendung von Kochsalzlosung. Es entsteht schon bei Berührung in dieselbe eingesenkten Magnesiumdrahtes mit einem Platindraht, bei sogleich Wasserstoffentwickelung auftritt. - In Salmiaklosung lost die durch Oxydation des Suboxyds gebildete Magnesia sogleich, so s sich darin eine positive Elektrode von Magnesium direct unter sserstoffentwickelung authost. - Der mit dem Suboxyd überzogene guesiumdraht ist stark elektronegativ gegen einen frischen?).

Analog ist die von Wöhler und Buff3) beobachtete Auflösung einer 600 stiven Elektrode von Aluminium in concentrater Losung von Kochanter Wasserstoff utwickelung, wobei sich zuerst die Elektrode warzt und sich lösliches basisches Chloraluminium bildet. In verinterer Losung von Kochaniz scheidet sich ein grauer Niederschlag

Das Alummium ust aquivalent . , des gesammten an beiden Elek-

Ben abgeschiedenen Wasserstoffs.

In verdunater Schwefelsaure (1 12) erscheint an einer Aluminiumcle nach Beetz 1) stets zu wenig freier gasformiger Sauerstoff. Ein il desselben wird zur Bildung von Thonerde, ein anderer zur Bildung s auf der Elektrode sich absetzenden sehr schlecht leitenden Ueber-

<sup>1)</sup> Elemanor, Chem Ber 11, p 587, 1878; Beat 2 p. 352; - 2) Rectz, 3, Ann 127, p. 45, 1863; - 5) Weshier und Burf, Ash d Clem q am 103, p 218 1857; - 6) Beetz Le, und Wied, Ann. 2 p. 94, 1877;

zuga, wahrscheinlich von Aluminiumsuboxyd, verwendet. Die dans deckte Aluminiumplatte ist gegen eine frische stark elektronegats. fangs bildet sich fast nur Thonerde, später, wenn sich die schize Suboxyddecke gebildet hat, erscheint mehr Sauerstoff. Die Men in der Thonerde enthaltenen Aluminiums ist immer kleiner, als der ilust der nach dem Versuch abgewaschenen Aluminiumelektrode and renz entspricht der granen, auf ihr entstehenden Schicht. Bestmat die Gesammtmenge des Sauerstoffs, wie er frei oder gebunden gleichzeitig mit der in einem Silbervoltameter im Stromkreis abgest denen Silbermenge, so erscheint sie an kleinen Elektroden, einem die Draht und einer schmalen Platte bei schwachen Strömen his zu bezu klein, an grösseren Elektroden nähert sie sich immer mehl Aequivalenz mit dem Silber. Dabei wird aber bei letzteren (Spirang Aluminiumdraht) die durch schwache Ströme frei abgeschieden 🗺 stoffmenge grösser, nimmt indess mit wachsender Stromintenstal der ab.

chtig ist die Bestimmung der Zersetzungsproden in hoben Verbindungsstufen eines Rusteren, also der Salze mit gleichem Metallraden in balt an Säureradical und der sauren und bassen ist verschiedenen Eisensalze und der verschiedenen Photografie in säureverbindungen; endlich der Doppelsalze





## Verschiedene Verbindungsstufen.

on früher sind bierüber mehrfache Untersuchungen von Matund E. Becquerel angestellt worden, welche indess meist von sellen und secundären Einwirkungen beeinflusst sind.

tteucci<sup>1</sup>) elektrolysirte geschmolzenes Antimonchlorid (dasselbe ch Buff für sich äusserst schlecht, war daher wohl noch etwas tig), in Salzsäure gelöstes Kupferchlorür und in Wasser gelöstes ilorid, unter gleichzeitiger Einschaltung eines Voltameters in den eis. Auf 1 Aeq. zersetzten Wassers wurden <sup>1</sup>/<sub>2</sub> Aeq. Antimon, 1 Aeq. Kupfer an der negativen Elektrode niedergeschlagen.

Becquerel<sup>2</sup>) senkte eine negative Elektrode von Platin und eine Elektrode von dem im untersuchten Salze enthaltenen Metalle dize, welche theils in einem Tiegel geschmolzen, theils in Wasser aren. Die Lösungen befanden sich in zwei durch einen Heber men Gläsern. Die Lösungen der Salze, welche sich an der Luft ten, wurden unter der Glocke der Luftpumpe zersetzt, unter der ausgerumpt, oder durch wirkungslose Gase erzetzt wer. Die

ausgepumpt oder durch wirkungslose Gase ersetzt war. Die gedrähte der Säule waren durch seitliche Durchbohrungen der jeleitet und tauchten in Quecksilbernäpfe, in welche auch die von etroden kommenden Drähte eingesenkt waren.

ein Aequivalent Wasser, welches in einem in den Stromkreis alteten Voltameter zersetzt wurde, wurde an der negativen Elekgeschieden:

tir	(Su Cl) 3)	in Wasser	1 Aeq. Sn
rid	(Ag Cl)	in Ammonisk	1 Aeq. Ag
rür	(Fe Cl)	in Wasser	1 Aeq. Fe
lorür	(Cu <sub>2</sub> Cl)	in Salzsäure	2 Aeq. Cu
shlorid	$(\operatorname{Sb}_2\operatorname{Cl}_3)$	я	3/8 Aeq. Sh nicht ganz
hlorid		geschmolzen	<sup>2</sup> / <sub>3</sub> Aeq. Bb
ydul . ,	(Cu <sub>2</sub> O)	in Ammoniak	2 Aeq. Cu
yd	(Cu O)		1 Aeq. Cu
weflichteaures	Cu <sub>2</sub> S <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	in Wasser	2 Aeq. Cu
tures Kupfer-	Cu N O <sub>6</sub>	*	1 Aeq. Cu
etersaures	$_{2}$ PbO $+$ NO $_{4}$ $+$ HO	, ,	2 Aeq. Pb
d	7 PbO + 2 NO <sub>4</sub> + 3 HO	P	3,5 Aeq. Pb

atteucci, Bibl. univ. 20, p. 159; 21, p. 158; 23, p. 352, 1689°; 4840°; Archives 1, p. 324, 1846°; Ann. de Chim. et de Phys. 71.

2) E. Becquerel, Ann. de Chim. et de Phys. [3] 11, p.

3) Aequivalentformeln.

An der positiven Elektrode wurde ausgesehreden aus

		1	
Kupferchlorid	Ca Cl <sub>i</sub>	in Wasset	
Ereurhiorsi	Fe <sub>2</sub> Cl <sub>1</sub>		
Zimachlorid	Sn Cly		
Autimonsuperchlorid .	Shyth	in Weinsaure	

Die Chlermenge bei den letzten vier Versuchen wurde le dem als positive Elektrode eine Kupferplatte benutzt wurde, v ein dem Chlor aquivalentes Gewicht Kupfer löste. Aus meer verlust wurde die Chlormenge berechnet.

Das Resultat beim Antimonchlorid ist ungennu. da mel des abgeschiedenen Metalls im geschmolzenen Salz loste, und i dem Resultat von Matteucci, nach dem sich nur 1 / Acq den sollte, nicht überein.

Nach diesen Versuchen soll bei der Zersetzung stets zorsetzten Wasners 1 Acq des elektronegativen Bestandth Sauerstoff, zur positiven Elektrode, und die jeweilen mit je Acquivalent derreiben verbundene Menge des elektropositiven zur negativen Elektrode wandern.

Hiergegen streitet die Elektrolyse des neutralen und essigsauren Bleioxyd, aus welchen allen je 1 Acq. Blea al wird. Bei den hasischen Salzen ist dasselbe mit Bleioxyd geerscheint deshalb, statt in glanzenden Blattern, in einem graf [Die Versuche von Matteneni (l. c.) sind ungenan.]

Ebenso fand der Verfasser die aus basisch-essignauren oxyd abgeschiedene Kupfermenge stets I Acq. entsprechend, wie beim neutralen essignauren Kupferoxyd, mit mehr oder weni oxyd gemengt (siehe §, 588).

E Becquerel glaubte frnher bei diesen Salzen, dass zersetzbarer ware, als die Salze, und so secundar durch die tisch abgeschiedenen Wasserstoff an der negativen Elektrode gefällt würde.

Dass in einzelnen Fällen, z. B. bei der Eicktrolyse des in gelosten Zinnehlorids, die Abseheidung von nur 14 Aeq. Zinn Chlor u. s. f. allein durch die seeundare Wirkung des aus der Siden Strom abgeschiedenen Wasserstoffs bedingt ist, zeigen die zu erwähnenden Versuche von Unttorf.

602 Wasserstoff superoxyd sellie nach Becquerel in ven Elektrode 2 Acq Samerstoff, an der negativen 1 Acq. Was a herden und sonnt am 1 Acq. H und 2 Acq. O bestehen, m.le

bhone 1) gezeigt worden, dass, wie bereits der Verlasser angenommen 2), ar das in der Losung des Wasserstoffsuperoxyds onthaltene schwefelure Wasser in I Acq. II and I Acq. 80, sufallt. Dadurch entstehen der negativen Elektrode aus 1 Aeq. Wasserstoff und 1 Aeq. Wasseruttsuperoxyd 2 Acq. Wasser, an der positiven in Folge der Wirkung is in statu nascendi abgeschiedenen activen 1 Acq. Sauerstoff auf 1 Acq. asserstoffsuperoxyd resp. 2 Aeq. Sauerstoff und 1 Acq. Wasser. In der hat waren bei der Titrirung der im Apparat des Verf. (Fig. 129, p. 473) ruschen direct auf Wasserstoffsuperoxyd weniger wirkenden Iridiumektroden elektrolysirten Losung (5 g Superoxyd und 0,005 bis 10 g shwefel-jure in 100 ccm Wasser) an beiden Elektroden nahezu gleiche Langen Wasserstoffsuperoxyd zerzetzt, wobei stets die geringe katatische Wirkung der Elektroden noch in Anschlag zu bringen ist. Bei osser Stromdichtigkeit und starker Verdünnung kann an der negativen ektrode Wasserstoff entweichen, ohne das Wasserstoffsuperoxyd zu reeiren.

Daniell und Miller b haben über derartige Elektrolysen manche 603 rouche mit ihrem §. 548 beschriebenen, durch Thonwande in Abtheitigen getheilten Apparate angestellt. Häufig wurde das Hülfsmittel anwandt, dass, z. B. bei der Beobachtung der Abscheidung einer Saure einem Salze, die Abtheilung an der positiven Elektrode mit Kali oder tronlange gefüllt wurde, mit der die Säure sich verband. Die Resultate d nicht frei von Fehlern in Folge der unvollkommenen Trennung der Eissigkeit an beiden Elektroden. Von besonderer Wichtigkeit sind die ktrolysen der verschiedenen Verbindungen der Phosphorsaure mit Basen.

Einfachsaures-orthophosphorsaures Natron [PO(ONa), OII]

lerte, als die Abtheilung an der positiven Etektrode und die mittlere Ab
ilung des Apparates mit Natron (1 1,1), die an der negativen Eiektrode

Salzlösung gefüllt war, an der positiven Elektrode Sauerstoff und

hophosphorsaure, welche mit salpetersaurem Silberoxyd einen gelben

derschlag gab. -- Ebenso verhielt sich das Salz [PO(ONa),]

Pyrophosphorsaures Natron [(PO), O(ONa), ] gab an der posien Elektrode Pyrophosphorsaure, die mit satpetersaurem Silberoxyd en weissen Niederschlag erzeugte.

Metaphosphorsaures Natron (PO O ONa) gab chendaselhst taphosphorsaure, welche mit salpetersaurem Silberoxyd ein weisses Gensel erzeugte.

b Schong, Ann d Chem. v. Pharm 197 p 137, 1878; Beild, 3, p 808; Vgl. h Al Schmilt Har atcl Sinken Despatessa p 112 Rousepadeu, en d. Chem v. Pharm 151 p. 14 1808; - ? G. Wiedemann, Garand I, p. 1818; - ? Daniell q. Miller. Phil Trans. 1863. 1, p. 22. Ann. 64, p. 18;

volumen kann bis zum 185 fachen des Volumens des Flisens betrege Gase haften namentlich an den zuerst ausgeschiedenen Eusenschi Beim Erwarmen auf 100° entweicht zunüchst Wasserstoffgas. Wir Eisen geglüht, ao wird es weiss und weniger hart (unter Apatithättel lasst sich leicht in alle Gestalten formen. In Wasser oxydirt es ne absorbirt den frei werdenden Wasserstoff mehr oder weniger. De geglühte Eisen ist in Kahlauge gegen das geglühte (— 6), sowie Kupfer (— 9) elektronegativ, gegen Zink positiv ( † 19). Das gre Eisen ist gegen Zink negativ (— 114), gegen Kupfer positiv ( † 11 Zahlen entsprechen den Ausschlägen eines mit den in gleicher Lagigestellten Metaliplatten verbundenen Galvanometers. Eine Zinks Kupferplatte gab hierbei den Ausschlag 114°).

Feate Eisenmassen erhält man nach Böttgor?) anch, wenneine Lösung von 2 Gewichtstheilen Eisenvitriol und 1 Gewichtstheilen Eisenvitriol und 1 Gewichtstheilen Eisenvitriol und 1 Gewichtstheilen Eisenvitriol und 1 Gewichtstheilen Nach Varrentrapp (l. c.) nimmt man hierzu eine Lösung von Wasser, 1,5 kg Salmiak und 2 kg Eisenvitriol und elektrolysist aus den Strom von einem Daniell'schen Elemente. Solche feste Emassen entstehen schon beim Einsenken eines Zinkstabes in die eri Lösung. Sie schliessen sich genau der Form der negativen Elektrund sind sehr spröde. Sie enthalten immer eine kleine Quantitat istoff (über 11 g Proc.).

Wird bei der Zersetzung einer salmiakhaltigen Eisenlösung Strom sehr dicht genommen und wendet man eine kleine negative trode (einen Draht) an, so entwickelt sich Wasserstoff, und man das reducirte Metali schwammig erhalten. Es haucht dann nest nach dem Trocknen Ammoniak aus und entwickelt, in Wasser gent Wasserstoffgas. Die Verbindung wurde den Nitrogureten troi (§ 595) nahe stehen. Meidinger?) halt sie für Ammoniumenen Eisenniederschlag enthalt indess höchstens 11 g. Procent Ammo(Die analogen Eiektrolysen der Kohalt- und Nickelsulse verz § 595.)

2) Eisenchlorid Fe<sub>7</sub>Cl<sub>1</sub>[Fe<sub>2</sub>Cl<sub>1</sub>]. Wurden die Mengen I und Chlor an der negativen Elektrode bestimmt, so enthielt die 12 daselbst nach Abzug der mit dem Chlor zu Eisenchlorid verbus Menge Eisen, mit Einschluss des etwa an der Elektrode ange-Metalles, <sup>2</sup>, Acq. Fisen. Auf 1 Acq. salpetersaures Silberoxyd im meter wird also <sup>1</sup>, Acq. Fe<sub>2</sub>Cl<sub>1</sub> in <sup>3</sup>, Fe und Cl und zwar primat setzt. Für den olektrolytischen Process kann man demnach dechlorid als eine bintre Verbindung, zusammengesetzt aus <sup>2</sup>, Fisen fe Cl, betrachten.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) Lenz, Bullet, de St. Petersbeurg S, Pogg. Ar-1871\* - <sup>2</sup>) Hottger, Pogg. Ann. 67 p. 147, 1-36' Verschriften geharen micht hierber — <sup>3</sup>) Mand p. 283–1862\*

Die seeundaren Processe sind hier dieselben wie bei der Elektrolyse des Oxydulaulzes. Ausserdem wird in concentrirten Lasungen durch das metallische Eigen ein Theil des Eisenchlorids zu Eisenchlorur reduciet. In verdungten Lawungen erscheint gar kein Kasen, sondern dasselbe zersetat das Wasser, so dass die Menge des entwickelten Wasserstoffs nach Buff 1) genan der im Voltameter abgeschiedenen Silbermenge aquivalent ist. Dann fallt Ersenoxydhydrat nieder. Bei sehr dichten Strömen, z. B. bei Anwendung eines Platindrahtes als negative Elektrode, scheiden sich indess fast genau 2, Acq. Eisen an derselben ab. An der positiven Elektrode erscheint Chlor, und je nach dem Grade der Verdannung, secundär durch die Einwirkung desselben auf das Wasser, auch Sauerstoff. -Durch die Resultate von Hattorf wird unmittelbar die Ansicht widerlegt. als ob das Eisen bei der Elektrolyse des Eisenchlorids secundar nur durch den Wasserstoff reducut wurde, oder dass als ob Essenchlorid in 2 Acq. FeCl and 1 Acq. Cl zerfiele, von denen das erstere von Negem an der negativen Elektrode reducirt warde?).

Aluminium chlorid vechult sich ganz analog dem Eisenchlorid, nur dass kein Metall abgeschieden wird.

Achulich verhalt sich nuch Goldehlorid und Platinehlorid.

Aus einer sehr concentrirten, neutralen Goldehloridisung erhält
man mit einer positiven Elektrode von Gold bei sehr weing diehten
Strömen cohärentes field in der Form der negativen Elektrode. Sonst
erscheint das Gold meist pulverformig. Es bedarf also nicht immer alkalischer Losungen zur Abscheidung desselben in dieser Form (siehe die
Elektrolyse des Kaliumgoldehlorids). Platin erhält man aus Platinehlorid
sehwierig massiv, und zwar nur aus ganz neutralen und concentrirten
Salzlesungen 3).

Quecksilbersalze. 1) Concentrirte Lösung von 11 gisch basischsalpetersaurem Quecksilberoxydul giebt nach Buff 1) unter Anwendung eines Platinblechs als negative Elektrode, unter welches eine Porcellanschale zur Aufnahme des abgeschiedenen Quecksilbers gestellt war, auf 1 Acq. im Kupfervitriolvoltsmeter abgeschiedenen Kupfers 2 Acq. Quecksilber.

2) Heisse concentrirte Lösung von Quecksilberchlorid gab dagegen nur 1 Acq. Quecksilber und eine kleinere Menge Calomel. In siner alkoholischen Losung bildete sich an der negativen Elektrode erst Calomel, dann Quecksilber. Die Gesammtmenge des letzteren und des im Calomel enthaltenen Quecksilbers betrug gleichfalls 1 Acq.

Aus den Uxydulsalzen des Quecksubers werden demnach 2, aus den Oxydealzen wird nur 1 Aeq. Quecksüber abgeschieden, so dass hiernach

as Quecksilberoxydul Hg<sub>2</sub>O als aus hgO zusammengesetzt zu betreen ist, wo hg = 2 Hg die Rolle eines einfachen Acquivalentes the ammt.

Phosphorsaure Salze. 1) Pyrophosphorsaures Natros NaO. PO. — (PO)2 O (O Na), giebt nach Hittorf nach Abzug des seur ar durch die Auflösung der positiven Elektrode von Silber in die könningefährten Silbers und der zu Salz verbundenen Phosphorsaure ar bscheidung von 12 Aeq. PO. an derselben, so dass das Salz für denem rolytischen Process nach der Aequivalentformel Na + (12 PO) — 1 usammengesetzt ist.

2) Metaphosphorsaures Natron, NaO, PO, = PO.O.O.

st entsprechend Na + (PO<sub>5</sub> + O).

3) Orthophosphorsaures Natron. 3 Na O, PO $_3 = PO(\partial X_0)$ 

rgiebt sich ebenso als Na  $+ (1/8 PO_5 + O)$ .

4) Einfachsaures orthophosphorsaures Natron (2M) + HO), PO<sub>5</sub> - PO(ONa)<sub>2</sub>OH. Neben dem unveränderten Salz m-Aeq. Sauerstoff findet sich an der positiven Elektrode nach der flarolyse 1 2 Aeq. Phosphorsäure mehr. Das Salz besteht also für Piektrolyse aus Na + (1/2 PO<sub>5</sub> + HO + O).

Es scheidet sich also nur Natrium direct bei der Elektrolyse und der am negativen Pol auftretende Wasserstoff ist secundar. De sische Wasser spaltet sich nicht ab. Dass im Salz nicht nur die Verlaufge der der Polysche Operate wird, sondern auch Wasser et die der Analogie der die der Analogie der die der der die Oxydations-) Zersetzungsproducte des im Wasser in obigem Salze entspricht), nur an der partieten. Auch bildet sich zur Seite der negative

An der positiven Elektrode findet sich neber de 1 Aeq. PO<sub>5</sub>. Analog dem vorigen Salze bestess trolyse aus K + (PO<sub>5</sub> + 2 HO + O) und Na + PO<sub>5</sub>.

1) Neutrales chromsaures Kali and 1) on the middle Lösungawasser 1 Aeq. Kali and 1 & 1 in 1 Aeq. CrO<sub>3</sub> + O (vergl. §, 582).

2 CrO<sub>3</sub> + O). Durch dieses Resultat warden =

 1 2 Aeq. Eisen. Das Salz ist also für die elektrolytischen Vorgange nach der Acquivalentformel K + (1 2 Fe Cy + Cy) zusammengesetzt.

Uranoxychlorid,  $(U_2O_3)Cl = (UO_2)Cl_2$ , gucht neben dem Salz an der negativen Elektrode 2 Acq. UO, also 2 Acq. Uranoxydul, welche demnach im Salz nach der Ansicht von Pélig ot als elektronegatives Radical "Uranyl" aufzufassen sind. Das Salz besteht für die elektrolytischen Vorgänge also aus  $(U_2O_2) + Cl$ .

Cyansilberkalium. An der negativen Elektrode war 1 Aeq. Silber ausgefällt. Der Gehalt der umgebenden Lösung an Kalium und Silber wurde bestimmt. Im Vergleich zu der dem Kalium im unveränderten Salz entsprechenden Silbermenge betrug das in der Lösung bestimmte Silber nit dem an der Elektrode ausgefällten Silber zusammen 1 Acq. zu wenig, welches mithin zur positiven Elektrode übergetreten ist. Das Silber an der negativen Elektrode ist seeundär durch das daselbst abgeschiedene Kalium ausgefällt, und das Salz besteht für die Elektrolyse aus K + (AgCy + Cy).

Durch die secundare Abscheidung des Silbers wird, wie es scheint, mitbedingt, dass dasselhe in cohstrentem Ucherzug auf der Elektrode erscheint, während es sonst bei directer Ausscheidung bei der Elektrolyse sich in Dendriten niederschlägt.

Natriumplatinchlorid und Kaliumgoldehlorid erweisen sich bei gleichem Verfahren als zusammengesetzt nach den Acquivalentformeln Na 4 (PtCl<sub>1</sub> + Cl) und K 4 (Au<sub>2</sub>Cl<sub>1</sub> + Cl).

Das Goldsalz giebt in verdannten Losungen veranderliche Resultate, es ist dann wahrscheinlich in der Lösung zersetzt, ebenso Emfach-, Zweifach- und Vierfach-Quecksilberchlorid-Chlorkalium.

Jodeadminm-Jodkalium. Die concentrite Losung setzte an der negativen Elektrode 1 Aeq. Cadminm ab. Im Ganzen enthielt sie aber mit diesem Aequivalent metallischen Cadminms, im Vergleich zu dem in ihr enthaltenen Kalium, 1 Aeq. Cadminm und 2 Aeq. Jod weniger als im unveränderten Salze. Das Salz besteht für die Elektrolyze aus K + (Cd I + I). — In verdünnten Lösungen wird fast nur das Jodkalium zersetzt, und der Cadmining halt an der positiven Elektrode bleibt fast unverändert.

Viele Salze sind in der Losung zersetzt, so dass sie sich bei der 605 Elektrolyse nicht einfich in ihre Bestandtheile zerlegen. Das Resultat derselben kann dann über ihre eventuelle Zusammensetzung als binäre Verbindungen keinen Außehluss geben. So z. B. beim

Zunnehlurid, SuCl<sub>2</sub> — SuCl<sub>4</sub>, Die Menge des metallischen Zinns an der negativen Elektrode beträgt <sup>1</sup>/<sub>2</sub> Acq., wie auch E. Becquerel tunden. Es sollte nach ihm das Salz nach der Acquivalentformel n + Cl zei

Ver Lösung an der negativen Elek-Chlor und Zinn und berechnete die mit dem Chlor zu Zinnehlorid verbundene Menge Zinn. Nach wezug derselben und nach Addition der an der Elektrode frei ausgeschopnen Menge Zinn betrug der Veberschuss an Zinn nicht 1, Aeq., seiten etwa nur 1, Aequivalent. Dies stimmt nicht mit obiger Angabe Saltman aber die Lösung von Chlorzinn als eine Lösung von Zinnent a Chlorwasserstoffshure an, so bleibt die an der negativen Elektrode wehnndene Menge Zinnsäure (mit Einschluss des als solche berechnter roducirten Zinns) unverändert. Dagegen wird zur positiven hielte dieselbe Menge Chlor transportirt, wie bei der Elektrolyse von Ohrwasserstoffsaure (siehe weiter unten). Die Abscheidung des 1, Aeq Zingeschieht also secundär in Folge der Reduction von 1, Aeq. Zinnent durch das aus der Chlorwasserstoffsäure entwickelte 1 Aeq. Wassers:

Achnlich durfte sich auch Fünffach-Schwefelnatrium in halten. Buff1) füllte ein Uformiges Rohr mit Wasser und fugte zu Po-Wasser in dem einen Schenkel eine Lösung von Funflach-Schweitnatrium. Befand sich in letzterem die negative Elektrode von Plaz im Wasser die positive, so zeigte sich an der negativen Elektrede 121 fangs nur eine Entfärbung (durch Bildung von Einfach-Schwefelnatum) erst spüter trat eine Wasserstoffentwickelung auf. An der poutret Elektrodo erschien Sauerstoff, an der Grenze des Wassers und der la sung trat Schwofel auf; das Wasser blieb ungetrabt; zuhtzt schrift sich aber auch an der positiven Elektrode Schwefel ab, die Plassgart daselbst roch nach Schwefelwasserstoff. Wurde statt des Wassers schwapatronhaltiges Wasser benutzt, so zeigte aich an der Grenzfliche zut Schwefelabantz; allmählich rothete sich aber die Natriumlösung with Bildung von Schwefelnatrium, welches zuletzt die positive Eliktrode if reichte und daselbst Schwefel abschied. - Buff meint hiernach, de Fünflich-Schwefelustrium durch den Strom in 1 Agg. Natrian 14 5 Acq. Schwefel zerfalle, ein Resultat, welches unserer Vorametrienicht entspräche, dass nur solche Körper Elektrolyte sind, die ihre late durch doppelte Wahlverwandtschaft mit den Ionen einfacher idelte lyten (Kupferchlorid u. s. f.) austauschen können. - Indess könnte cha nowohl das Salz als eine Lösung von 4 Aeg. Schwefel in 1 Aeg Fr fach-Schwefelnateium angeschen werden; an der Grenze des Wiest schiede sich aus letzterem 1 Aeg. Schwefel ab, der mit dem eberdan " ausgeschiedenen 1 Aeg Wasserstoff sich zu Schwefelwasserstoff verbasund sich so zur positiven Elektrode fortschöbe. Durch die Zersetzert von 1 Acq. Einfach-Schwefelnatrium ist aber zugleich die Abschracht der darin gelösten 4 Acq. Schwefel an der Grenze des Wassers secundat bedingt, - Ware Funffach-Schwefelnatrium ein Elektrolyt, so must sich an der Grenzfläche des Wassers die nicht existirende Verlingung [H. S.] bilden konnen.

<sup>1)</sup> Buff, Ann. d. Chem. u. Pharm Supplied 4, p. 257, 1865 u. 1866

Verdünnte Lösungen von Alaun, schwefelsaurem Kali-Zinkoxyd, schwefelsaurer Kali-Magnesia, die Lösungen der sogenanten sauren Salze der Alkalien u.s.f. geben nach Hittorf Resultate, die
ebenso wie frühere Versuche von Graham u. A. bekunden, dass sie in
der Lösung zersetzt sind.

Achnlich verhalten sich die Lösungen des Chloraluminiums, Chlormagnesiums, Chloresdmiums, Chlorwismuths, Chlorantimons und Chlorpalladiums mit Chlorammonium, welche alle cohärente von der negativen Elektrode abzulösende Metallabsätze geben 1). Die neutrale Lösung
des Chlormagnesium-Chlorkaliums giebt ebenso wenig einen sohärenten
Niederschlag, wie neutrale Chlor- und Bromcadmiumlösung.

Ebenso treten bei der Elektrolyse einer Lösung von Antimon- 606 . chlorid wesentlich secundäre Erscheinungen auf. Dieselbe leitet für sich sehr schlecht, kann aber durch Zusatz von Chlorwasserstoffsäure besser leitend gemacht werden. Letztere leitet dann den Strom allein und das Antimonchlorid wird secundar zersetzt. Wendet man nach Gore 2) als positive Elektrode einen Antimonstab, als negative einen Kupferstab oder ein Kupferblech an und zersetzt die Lösung 2) durch einen Strom von geringer Dichtigkeit, so scheidet sich auf letzteren das Antimon (bei Anwendung eines Stromes von 2 Grove'schen Elementen) metallisch und ganz dicht, ohne Sprünge ab. In 24 Stunden bildet es einen dicken, dunkelglänzenden Metallüberzug, welcher geschlagen, geritzt oder schwach erwarmt, mit bedeutender Erhitzung (bis 2000) unter Ausstossung einer Wolke von weissem Dampf zerspringt. Beim Zerspringen unter Wasser von 60° scheidet sich aus diesem Antimon Algarothpulver und freie Salzeaure aus. Entsprechend setzt in geschlossenen Glasröhren solches explodirendes Antimon an den Wänden Antimonchlorid ab (etwa 3,03 bis 5,83 Proc.

Die Menge des abgeschiedenen metallischen Antimons (Aeq. = 121) ist dabei äquivalent der des gleichzeitig in demselben Stromkreis ausgeschiedenen Silbers. Da die dem Antimon beigemischte Substanz viel mehr Antimonchlorid enthält, als die Lösung, so muss das Chlorid durch besondere Adhäsion an dem Antimon haften. Mit abnehmender Stromesdichtigkeit, wachsender Concentration (22,2 bis 60,6 Proc. SbCl.) und gesteigerter Temperatur wächst der Gehalt des Autimons an Chlorür von 4,4 bis 7,9 Proc. und vermindert sich zugleich sein specifisches Gewicht. Der Gehalt der Salzsäure scheint ohne Einfluss zu sein.

<sup>1)</sup> Bertrand, Compt. rend. 83, p. 854, 1876°. — 4) Gore, Phil. Mag. [4] 9, p. 73, 1855° u. 16, p. 441, 1858°; Pogg. Ann. 95, p. 173°, 103, p. 486°. — 7) Die Lösung stellt men zweckmässig am besten aus krystallinischem Antime—chlorid her, welches man in Chlorwasserstoffware vom specif. Gew. 1.1° dass sie ein specif. Gew. von 1,35 (88°B.) hat (Mascareñas y Herrandes J. 1850°; Beibl. 4, p. 402°). — 6) d. Chem. u. Pharm. 209, p. 161, 1881°; Beibl. 5, p. 884°.

Die beim Explodiren entwickelte Warmenenge ist genügend, is das Metall selbst um etwa 340°C, zu erwärmen. Umhullt man das Ketall mit Schiessbaumwolle, so entzundet sie sich beim Zordrucken der selben.

In einem Gemenge von Eis und Salz abgekuhlt, lässt sich das replosive Antimon pulvern, ohne seine Eigenschaften zu verheren. Perd Chlorwasserstoffsäure und Wasser lässt sich ihm dann ein Theil des 2 ihm enthaltenen Chlorantimons entziehen.

Mit Quecksilher amalgamirt sich das explosive Antimon nicht, wides gewöhnliche. Sein specifisches Gewicht ist 5,730 bis 5,944, wahred das des gewohnlichen krystellinischen 6,369 bis 6,673 ist. — Die Fark des explosiven Antimons ist dunkler als die des krystellinischen. Ersten verhält sich gegen das letztere elektropositiv.

Lösungen von Brom- und Jodantimon geben gleichfalts explorer Absätze vom specifischen Gewicht 5,44 und 5,25. Die von den Absätze aus Chlor-, Brom-, Jodantimon bei der Explosion angegebene Witzenimmt in derselben Reihenfolge ab, der erstere explodirt schon bei 15,40 der zweite bei 138°C., der dritte bei 171°C., wenn man sie mit siest glühenden Drahte berührt. Während ersterer 6,5 Proc. salzige Ruttstande ausscheidet, beträgt die Menge derselben bei den beiden andere Absätzen 20 und 22,2 Proc. 1).

Aus Lösungen von Schwefelantimen-Schwefelnatrum 1), Brechweitstein erhält man die explosive Modification nicht; wohl aber aus esst chlorwasserstoffsauren, mit Soda fast ganz neutralisirten Antimonchlond losung, und zwar stosst das Metall in diesem Falle beim Zersprüsstkeine weissen Dämpfe aus.

607 Schwieriger als bei den bisher aufgeführten Elektrolysen lassen al. die Jouen der wasserhaltigen Sauerstoffsäuren und Alts lien experimentell bestimmen. Wir konnen hier schon aus der imlogie mit dem Verhalten anderer Salze schliessen, dass z. B. Schwelle säurehydrat. Salnetersäurehydrat und Jodsaurehydrat durch den ster in 1 Acq. II und-1 Acq. 803 + 0 oder NO, + 0 oder JOs + 0 zer setzt wird, von denen ersteres an der negativen, letztere an der postven Elektrode sich abscheiden. Ebenso würde Kalthydrat in 1 Ac, und 1 Acq. Hydroxyl zerfallen, von denen ersteres auf das Linerwasser wirkt, I Acq. H frei macht und sich zu I Acq. Kali oxidit. und 2 Molecule des letzteren in Wasser- und Sauerstoff zerfant Die Acquivalente Wasserstoff und Sauerstoff entwickeln nich frei in den Elektroden; die abgeschiedenen Sauren und das Alkalı Josep salin der elektrolysisten Flüssigkeit. Da indess durch die im Folgen in zu beschreibenden Wanderungen der ionen die Menge der Saure auf

Oora, Phil. Mag. [4] 25, p. 479, 1863°; Phil. Trans. 1862, p. 325°
 Bottger, Pogg. Ann. 104, p. 292, 1858°.

des Alkalis an beiden Elektroden noch nebenher geändert wird. lasst sich dieses reine Resultat der Elektrolyse nicht erkennen. Zugleich tritt dabei eine sehr grosse Anzahl secundarer Wirkungen auf, die bei Getegenheit der Untersuchung der sogenannten Wasserzersetzung, d. h. der Elektrolyse von säurehaltigem Wasser, sehr grundlich studirt worden sind (s. §. 613 n. flgde.).

Vollig entscheidend für die Ausicht indess, dass die Sauren nach der oben angegebenen Art zerfallen, ist das Verhalten der gelösten Jodanure. Man konnte bei dieser Saure, und dann analog bei den ubrigen Sauren eine doppelte Annahme machen. Einmal kounte eine directe Zersetzung der wasserfreien Jodsäure stattfinden, so dass, während gleichzeitig in einem in den Stromkreis eingeschalteten Voltameter 1 Acq. Wasser in 1 Acq. II und 1 Acq. O zerfiele, in der Jodsaurelosung nur 1 Acq. Jodsaure gersetzt wurde und sieh so an der negativen Elektrode 1, Acq. J. an der positiven 1 Acq. O abschiede. - Ebensowohl konnte aber das Jodsäurehydrat nach der Aequivalentformel II + (JO, + O) in 1 Aeg. H and in 1 Aeg. JO, + O zerfallen. Das an der negativen Elektrode auftrefende 1 Acq. If wurde se oundar 1 5 Acq. Joil aus der Lösung reduciren. In beiden Fallen wäre also das direct sichtbare Resultat der Elektrolyse das gleiche, indem stets an der positiven Elektrode 1 Acq. Saucrstoff, an der negativen 1, Acq. Jod auftrate. Nach der ersten Annahme würde, wenn die Ionen sich bei der Elektrolyse gegen die Elektroden him schieben, die Flussigkeit an der negativen Elektrode an Jodgehalt reicher geworden sein, nach der letzteren die an der positiven Elektrode. Da nun nach Hittorf (l. c.) das Letztere der Fall ist, so muss die Jodsnure nach der Acquivalentformel 11 + (JO, +0) elektrolysirt werden, man musste denn annehmen, dass durch die ungleich schnelle Fortschiebung der Ionen nach den Elektroden (s. d. fl.gd, Cap.) diese Erscheinung bedingt ware. Ganz entschenlend ist indess der folgende Versuch. Man fullt den einen Schenkel tines Uformigen Rohres, welcher eine positive Elektrode von Platin onthalt, mit einer Losung von Jodssure, den anderen die negative Platinelektrode enthaltenden Sebenkel mit Wasser. An der Grenzfläche beider Flussigkeiten wurde aus dem Wasser 1 Aeq. O austreten. Zerhele die Jodsaure in 1; Aeq. J und I Aeq. O, so wurde crateres an der Grenzflache sich ebenfalls abscheiden, sich daselbet mit dem Sanerstoff des Wassers von Neuem zu Jodsaure verhinden und so würde sich allmählich die Jod-aure bis zur negativen Elektrode aasbreiten. Dieses findet aber micht statt. - Umgekehrt, enthält der Schenkel mit der positiven Elektrode Wasser, der mit der negativen Jodsäurelosung, so müsste sich an der Grenzfläche der aus dem Wasser abgeschiedene Wasserstoff mit dem Sauerstoff der Jod-kure verbinden und es konnte in keinem Fall Jodsaure durch das Wasser zur positiven Elektrode gelaugen. -- Letzteres det aber statt. An der Grenze des Wassers und der Säure begegnen 1 Acq. Il aus dem Wasser und 1 Acq. JO, + O aus der Jodsaure; beide vereinen sich zu Jodsäurchydrat und dieses rückt allmählich zu positiven Elektrode vor 1).

Wir werden demnach analog der Elektrolyse der Jodsäure auch is Elektrolyse der übrigen Hydrate der Sauerstoffsäuren betrachten müsen so dass dieselben in 1 Acq. H an der negativen und 1 Acq. Säute + 1 Acq. Sauerstoff an der positiven Elektrode zerfallen.

Schwefelskurchydrat, H + (SO<sub>3</sub> + O), Sulfanwasserseld wurde sich danach bei der Elektrolyse in 1 Aeq. H und SO<sub>3</sub> + O totheilen. Hierdurch erklärt es sich, wie bei der Elektrolyse der verscheilen. Schwefelskure zwischen Platinelektroden 1 Acq Wasserstoff an der negativen, 1 Aeq. Sauerstoff an der positiven Elektrode er scheint, gerade wie wenn nur das Wasser selbst elektrolysert worfen würe. Dagegen erscheint nicht, wie man nach der Analogie der Zesetzung der Sauerstoffsalze erwarten sollte, ein ganzes Aequisich Schwefelsäure an der positiven Elektrode, sondern die Lösung daschtenthält in Folge des ungleich schnellen Wanderns der Ionen (s. d. f.z. Cap.) nach der Elektrolyse nur etwa 1, Aeq. SO<sub>3</sub> mehr als vor der selben.

In verdünnter Säure bleibt die an der positiven Elektrode abreschiedene Schwefelsäure in der Flussigkeit unverändert gelöst und mentweicht nur 1 Aeq. Sauerstoff an der positiven, 1 Aeq. Wasserstof an der negativen Elektrode, so dass die Volumina dieser Gase sich wie 1 2 verhalten. Bei stärkerer Concentration treten secundare Erschemungen ein.

Concentrirte Schwefelshure giebt bei der Elektrolyse an der met tiven Elektrode von Platin nur wenig Wasserstoffgas; der grosste is desselben wird seeundar zur Reduction von Schwefel aus der Schwenaure verwendet. Zugleich entwickelt sich eine kleine Menge Schwe-

wasserstoffgus 2).

Diese Eescheinung findet auch statt, wenn das Schwefelsburch in Schwefelsburch in Schwefelsburch (3 Acq. SO<sub>3</sub> auf 1 Acq. englische Schwefelsburch enthält. An der negativen Elektrode bilden sich dann blaue Street (S<sub>2</sub> O<sub>3</sub>) ) und schweflichte Saure, deren Menge sich beim Erwarmen augert. Beim Verdünnen der Saure mit Wasser fallt Schwefel moder Noch concentrirtere Säure, die sehr schlecht leitet, giebt gar keine in 2006 lichte Säure 4).

Von besonderem Einfluss auf diese secundären Erschemungen die Temperatur der Schwefelsäure, wie Warburg b gezeigt hat.

<sup>1)</sup> Buff, Ann. d. Chem. n. Plarm. 110, p. 265, 1859\*, — 7, 11Nichels J. 4, p. 223\*; Gdb. Aun. 6, p. 370, 1800\*. Crnicksbank, 3J. 4, p. 254\*; Gdb. Ann. 7, p. 106, 1801\*. Simon, Gib. Ann. 8, p. 30.)
Histinger and Berrelius, Gdb. Ann. 27, p. 301, 1807\* — \* R. W.
Pogg. Ann. 156, p. 533, 1875\*. — 4) Geuther Ann. d. Chem. a. Plasm.
p. 126, 1859\*. — \* Marburg, Pogg. Ann. 136, p. 114, 1868\*.

Concentrate Schwefelsaure, gemischt mit 2 3 ihres Volumens Wasser unde gleichzeitig mit schwach angesauertem Wasser in demselben romkreis zwischen Platinelektroden elektrolysirt. Ueber den Elektrobefinden sich mit der betreffenden Flüssigkeit gefüllte Glasglocken. TZersetzungsapparat mit der Schwefelsaure wurde erwarmt.

An einer negativen Elektrode von platinirtem Platinblech erhielt min letzterem Apparat his zur Temperatur von 80 bis 90° die gleiche Esserstoffmenge, wie im Voltameter, hei höheren Temperaturen veraderte sich dieselbe und Schwefel schied sich aus; hei 90° erschien r Schwefel. Bestand die Elektrode aus blankem Platinblech oder catengold, so änderte sich die Elektrolyse in gleicher Weise hei 130 140°; he-tand sie aus Silber und Gold, bei 110 bis 115°.

Bei wachsender Stromesdichtigkeit war zu dieser Acaderung eine bere Temperatur erforderlich (bei feinen Platindrahtelektroden 180°), i verminderter Dichtigkeit eine niedere Temperatur.

Bei Verdunnung der Säure steigt gleichfalls die betreffende Temperae: endlich gieht eine Mischung von gleichen Volumen Wasser und ure bei allen Temperaturen nur Wasserstoff,

Ber hoheren Temperaturen, als zur Ausscheidung des Schwefels oconcentraterer Schwefelsaure ertorderlich ist, schmilzt derselbe und sich bei 180°, wo er in eine andere Modification übergeht, in der hwefelsaure.

Lasst man die Schwefelslure nach dem Durchgang des Stromes erten, so scheidet sich bei wiederholtem Schliessen an den gebrauchten ktroden auch bei niederern Temperaturen Schwefel aus, als bei dem ten Erwärmen (bei einer Goldelektrode noch bei 80° statt bei 140°).

Geuther (l. c.) nahm hier eine directe Zerzetzung von SO3 in S und an, so dass dies ein Beispiel ware, wie eine aus ungleichen Acquivaten der Bestandtheile zusammengesetzte Verhindung direct durch den om zersetzt würde. Geuther meint, wenn die Schwefeisaure als Hydrat in der Acquivalentformel = 11 + (SO3 + O) zerfiele, so würde der asserstoff an der negstiven Elektrode wohl schweflichte Säure, nicht in Schwefel aus der Schwefelsaure reduciren in verdunuterer Säure de dann die Zersetzung gemass der oben aufgestellten Formel + (SO3 + O)] stattfinden. — Ein directerer Beweis für die von auther aufgestellte Behauptung wäre indess bei der Wichtigkeit des genstandes wunschenswerth.

Rei Anwendung einer negativen Elektrode von Silber bei der Elektyse der concentrirten Schwefelsäure bildet sich in Folge der Ausbaldung des Schwefels Schwefelsilber. — An der positiven Elektrode wickelt nich Sauerstoff. Besteht dieselbe aus Blei, Zink, so wird oxydirt, und das Oxyd löst sich zu schwefelsaurem Bleioxyd und koxyd auf, die sich in der umgebenden Säure vertheilen. Auf einer von Kupfer bildet sich ebenso schwefelsaures Kupferoxyd.

er concentration Schwetelsaure unloshub, lagert sich auf

der Elektrode in einer dichten Schicht au, und schwächt durch seize gringe Leitungsfähigkeit die Intensitat des Stromes.

Wasserhultige schweslichte Säure giebt zwischen l'swedektroden entsprechend an der negativen Elektrode Wasserstoß, werte zum Theil seeundär aus der Säure Schwesel reducirt, auch wasserste schweslichte Säure bildet 1); an der positiven Elektrode Sauerstoß, der die Säure zu Schweselsäure oxydirt 2).

Der aus der schweflichten Säure und Schwefelsäure an der negtiven Elektrode durch segundates Wirkung gewonnene Schwefel it nach Berthelot's) in Schwefelkohlenstoff unlöslich, wogegen der aus einer Lösung von Schwefelwasserstoff durch die Elektrolyse punn au der positiven Elektrode abgeschiedene Schwefel vollkommen slich ist. Man erhält auf diese Weise zwei Modificationen des Schwefelwelche Berthelot mit den Namen elektropositiver und elektronegung Schwefel bezeichnet.

Das aus Losungen von selenichter Säure und Selenwassetatoff in gleicher Weise gewonnene Selen zeigt dieselben Unterschieb

Ortho-Phosphorsaure gieht ahnlich wie die concentrite Scarfelsaure an der positiven Elektrode Sauerstoff, an der negativen die die reductiende Wirkung des Wasserstoffs Phosphor, welcher siel 25 dem Metall der Elektrode (Kupfer, Platin) zu Phosphormetall verbise-?

609Bei der Elektrolyse der Salpetersäure treten nach Schönbest zuweilen eigenthumliche Erscheinungen auf. - Zersetzt man Sapen säure vom specif. Gewicht 1.49 zwischen zwei Platindrahten als !- !troden, so wird bei einer gewissen Dichtigkeit des Stromes an der som tiven Elektrode night mehr aller daselbst auftretende Wasserstoff some durch die Salpetersäure oxydirt, sondern ein Theil desselben entwast unverandert. Ist indess die Stromesdichtigkeit nicht allzu groe " danert die Wasserstoffentwickelung nur kurze Zeit und hort dann su-Bei Verdünnung der Salpetersäure mit Wasser dauert die Wasser entwickelung um so länger, je mehr Wasser der Saure zugesetzt ist Dabei entweicht an einer negativen Elektrode von Platin oder auch 12 Kohle nach dem Aufhören derselben kein Stickoxydgas, der Water stoff bildet mit der Salpetersaure Ammoniak'). - In Salpeterewelche auf I Volumen concentrater Saure mehr als 2 Volumes Wa ser enthält, dauert die Wasser-toffentwickelung auch bei sehr gegen Stromesdichten so lange fort, als überhaupt der Strom dard Saure geleitet wird. - Platinelektroden, welche mit Platinschwams

<sup>1)</sup> Gineroult, Compt. rent 85 p. 225, 1872°, Beild 1, p. 822° = 1 1 radmy, Exp. Res. Scr. 7, \$ 755, 1834°, — 5) Borthelot, Compt. rent p. 318, 378, 1837°, — 4) Davy, Phil. Trans. 1807, p. 66°, G.Il. Ann. p. 180°, — 6) Schönbein, Pegg. Ann. 47, p. 322°, 1820°, — 4 Brest Archives neerland, des Sc. exact. 1886, 1, p. 180°, Archives de Genéve N. 8 p. 60, 1866°

d, zeigen diese Erscheinungen leichter, eine Elektrode von pas-Ben dagegen schwieriger.

kann hewirken, dass die negative Platinelektrode gleich von in in der Salpetersäure kein Gas entweichen länst: 1) wenn als positive Elektrode dienenden Platudraht zuerst in die Saure und dann den als negative Elektrode dienenden Draht vor dem en in dieselbe gloht; 21 wenn man den positiven Draht zuerst ure bringt, dann denselben über der Saure mit dem negativen rahrt, letzteren an dem positiven Draht in die Saure bineinasst, und dann erst beide Drabte von einander trennt (in diesem of die Saure von 1,49 specifischem Gewicht höchstens mit einem Volumen Wasser verdunnt sein); 3) durch Uebertragung, indem dem als negative Elektrode dienenden Platindraht, welcher auf oder andere Weise befahigt ist, die Gissentwickelung zu verhinen frischen, gleichfalls mit dem negativen Pol verbundenen Platindie Saure binabgleiten lässt. Dieser Draht verhält sich dann k sich, wie jener Draht, man kann von ihm auf gleiche Weise die it, die Gasentwickelung nufzuheben, auf undere Drabte übertragen. it man einen auf diese Art praparirten Platindraht aus der Saure t thu an die Luft, so verhert er seine besondere Fahigkeit. Je Brier die Saure ist, deste langer muss er dabei aus derselben entn. Bei verdunnteren Säuren kann man den Draht auch in der Abst stehen lassen und braucht nur den Strom momentan zu chen oder nur den Draht stark zu erschüttern, um sogleich den toff wieder an ihm erscheinen zu lassen.

Peststellung des näheren Grundes dieser eigenthümlichen Erigen bedarf es noch genauerer Untersuchungen. Wahrscheinlich
iden ad 1 bis 3 beschriebenen Methoden eine dünne Oberfischentuf dem Platin zerstört, welche die katalytische Wirkung desseldem Zusammentreffen von Salpetersäure und Wasserstoff hindert.
I dies sowohl durch das Gluben der Drähte geschehen, als auch
idass sich zwischen dem zuerst in die Salpetersäure eingetauchdem an ihm hingleitenden Dräht galvanische Strome bilden,
durch ihre elektrolytische Wirkung die Oberflächenschicht des
vernichten. (Der zuerst in eine Flussigkeit eingesenkte Dräht
lich meist gegen den später eingesenkten negativ.)

uchende Salpetersdure gieht zwischen Platinelektroden an Bektrode Gas, indem an der negativen Elektrode Ammoniak entiter positiven die Untersalpetersaure zu Salpetersäure umgebil[1].

pomshure, nach der Acquivalentformel H + (CrO<sub>2</sub> ± 0), ge- 610 10 bis 20 Thln. Wasser, giebt an der positiven Elektrode Sauerstoff an der negativen W Zugleich facht sich stie ? auttretende Menge Sauer Stromes his zu 1 , grosses reclinete, see mount air f ther I mmut deshalt an Crtis, welches the braut urseicht, und I Aeg (t. & sen Wasserstud zum Theil als un besonderes Radical oxyd, Critt, + Critt, anza Chronoaurebydrates in diff unt O und in 1 Acq. H zee der begativen Elektrode, u der Strom ist. Ein ander der Chromsaure verwendet auf duse Wene aburbirte an der positiven Liektrodi emen Theil des in der Chrei gewohnlichen Zustand über der Chromsaure and zuglel stoff, die ein Acquivalent @

Diese Wickung stining taten über die Wirkung de

Wahrend der aus ein zum Theil ozonisirt ist, so Elektrolyse gewöhnlichen 8

Ber längerem Gebraud trode ein goldgelber Koxpe und der nach Genther Er ist indess wohl die bere mit dem durch das Ozon n

611 Eine Lösung von Kaf Platinelektroden auf 1 Val stoff an der negativen Elektrode.

Nach den Versuchen zenes Kalihydrat primar in der Losung lasst sich nicht setzung stattfindet, oder,

nuch Buff, Ann d them a rend 50, p 2st, 1864".

hiptrocod für die Elektrolyse aus (1, K + 1, H) + (1 besteht. Im erste-🗫 falle wäre der an der negativen Elektrode entwickelte Wasserstoff derch die Einwirkung des Kaliums auf das Lösungswasser ganz seenncile, der Sauerstoff an der positiven Elektrode ebenfalls secundar durch Integung you 2 Mol. OH in H. O und O gebildet; im zweiten Falle ware The die Halfte des Wasserstoffs an der negativen Elektrode secundar, De Sauerstoff an der positiven Elektrode primär gebildet. Im ersteren I was musste die Zunahme der Losung an Kaltumgehalt I Acq., im zweiten 1, Aeg. betragen. Wegen der "Wanderung der lonen" beträgt der Zuwacha an Kali nur 23 Proc. eines Acquivalentes, so dass sich über de Richtigkeit der einen oder anderen Annahme hiernach nicht ent--caeiden lässt. Da indess nach Kuschel 1) bei der Elektrolyse von Kali Einter Anwendung von Quecksilber als negativer Elektrode an letzterem ken Wasserstoff auftritt, so muss man annehmen, dass daselbat primar The Kalium gebildet wird, welches sich im Queckulber löst, nicht aber From Wasserstoff. Somit zerlegt sich Kalihydrat in der That in Kalium mad Hydroxyl.

Bei der Elektrolyse von Natronhydrat tritt das analoge Verhalten wie beim Kali ein; der Zuwachs von Natron an der negativen Elektrode betragt etwa 15,7 Proc. einen Aequivalentes 2).

Der bei der Elektrolyse des gelosten Natrons und Kalis entwickelte Sauerstoff ist nicht ozonisit, wie hei der Elektrolyse des Wassers. Verwendet man aber schwach beseuchtete Stücke Kali oder Natron, so ist der entwickelte Sauerstoff activ 1).

Zersetzt man Kalilösung (1 Kalihydrat in 4 Wasser) zwischen 612 Plasenelektroden, so trut zu der secundaren Wirkung des Kaliums auf Jan Wasser noch eine Wirkung des Sauerstoffs auf die positive Elektrode lanzu. Dieselbe oxydirt sich zu Elsensäure, welche sich in dem umgebenden Kali zu einer dunkelrothen Losung von eisensaurem Kali löst. Et ist nöthig, hierbei Gusseisen anzuwenden, welches aus Wiesenerz erblasen ist, oder englisches Roheisen, nicht schlesisches Holzkohleneisen, Schmiedeeisen oder Stahl. Am einfachsten bedient man sich zur Dar-

<sup>1)</sup> Kusch el Wied. Ann. 13. p. 301. 1881° vergl. auch einen zu gleichem Regulais Chrenden indirecton Schluss von Bunge (them, Ber [3] 3. p. 911, 1872°1 — "i G. Wiedemann, P. 2g. Ann. 99. p. 187, 1852° — Bourgoin Ann. de Chim et de Phys. [4] 15. p. 47, 1888°) glaubt durch die Elektrodysen ven Kalifange, verd innter Schwefelebure und Salpetera ire in einem in zwei Archentagen gethanken Gefen welchedurch eine ich kiene Geffining communition, nachgewiesen zu haben, dass dieselben nach den Acquivalentformein: (KB) † 20. i K 4. (80. † 40), 4 K 4. (NO. † 40) vor ach gehen. Abelen davon, dass bei dieser Methode eine Mischung der an den Elektroden geschiedenen Stoffe meht vörlig zu vermeilen sein dürfte, sind diese Anamen selben debalb nicht hinderglich begrundet, weil dabei die ungleich nebe Ferischiebung der Bestandtheile des Elektrodytes nach den Elektroden at ber schreitigt int (8 das. Cap. Wanderung der Ionen) — 3 St. Edimé, upt rend 59. p. 281, 1864°

stellung des eisensauren Kalis eines Grove'schen Elementes, in welchen man die verdünnte Schwefelsäure durch concentrate Kalilauge, die Zubplatte durch eine Eisenplatte ersetzt. Durch den das Element bei er Verbindung der Eisen- und Platinplatte durchfliessenden Strom erscheit an der ersteren Sauerstoff und oxydirt sie zu Eisensäure 1).

Verwendet man bei der Elektrolyse von concentrirter Kahlösung (oder Ammoniak) eine negative Platinelektrode, welche man vorher war negative Elektrode in verdannter Tellurchloridlosung benutzt und ist durch mit einem granen Ueberzuge von pulverförmigem Tellur versebei hat, so entsteht eine rosenrothe, von der Elektrode sich senkende Elesigkeit, die auf dem Boden granes Tellur absetzt?).

Lösungen von colloider Thonerde, Kieselsäure und Eisezansetzen nach Becquerel diese Stoffe in gallertartigem Zustande an de negativen Elektrode ab. Die Lösungen entwickelten indess hierbei unter chlorichte Säure, waren also moht rein 3).

Die Vorgänge, welche man bei der Elektrolyse von chemischereinem Wasser beobachtet, welches kleine Mengen von Saurelz. B. Schwefelsäure, oder Alkalien oder von Sauerstoffsuliet der Alkalien enthalt, also die Abscheidung gleicher Acquivaler Wasserstoff und Sauerstoff, haben früher vielfach Veranlassung zu 27 Ansicht gegeben, dass selbst chemisch reines Wasser, welches doch katzein Leiter der Elektricität ist, elektrolytisch zersetzt werden konst Diese vermeintliche Wasserzersetzung ist sehr gründlich mit vielen aus vorkommenden seeundaren Erscheinungen studirt worden. Wir wast diese Verhaltnisse hier im Zusammenhange behandeln.

Die Wasserzersetzung durch den galvanischen Strom bei auch bei sehr hohem Druck nicht auf. So findet sie nach Verzit noch in Gefassen statt, welche bis zu einem Druck von 8,63 Atmospharchemetisch schliessen. — Auch Gassiot bernetzet (saures) Wasset ungeschlossenen Gefassen unter gleichzeitiger Einschaltung eines V. unters und Galvanometers in den Schliessungskreis. Das letzters auch einen Strom an, so lange der Versuch fortgesetzt wurde. Fast in apprangen zuletzt die Apparate mit grosser Gewalt, einmal als nach berechnung aus dem Volumen der im Voltameter entwickelten bas beder geschlossene Apparat eine Zeit lang der Einwirkung des Stroms ausgesetzt worden war, erhielt man aus demselben heim Oeffnen der Versuches.

<sup>1)</sup> Poggendorff, Pogg Ann 54, p 573, 1841" — 2) Poggendorff P Ann 75, p 349, 1848' — 4; Recquerel, Compt rend 56, p 257 300" 4) Yougt, Neuestes Magazin, 2, p. 555, 1860". — 2) Gassiot, Rep of Brit Assoc, 1854, 2, p. 39": Jahresber, 1854, p. 533"; auch wiederholt Bout Compt. rend. 87, p. 1068, 1878", Beibl. 3, p. 264".

Wenn andere B obachter i das Gegentheil hiervon beobachteten, so it dies nur darin, dass sie Säulen anwandten, deren Elemente eine zu inge elektromotorische Kraft bezassen, zo dass die darin und in dem ren Wasser zich bildende elektromotorische Kraft der Polarisation, die in letzterem zich noch durch den boheren Druck steigert, die grungliche elektromotorische Kraft vollig aufhob.

Dienso gelang die Wasserzersetzung in sicht engen Röhren nicht, welchen zwei Platindrahte einander genabert waren, weil durch den seen Widerstand des Wassers im engen Rohre die Intensität des Stroso vormindert wurde, dass die geringe gebildete Gasmenge sich m Entstehen wieder loste?).

(iewohnlich stehen die Volumina des auf elektrolytischem Wege 611 vonnenen Sauerstoff- und Wasserstoffgases nicht in dem normalen haltmiss von 1.2. In gewissen Fallen, z. B. bei Anwendung eines nenges von 2 Maass Schwefelsaurehydrat und 1 Maass Wasser zur lung der Zersetzungsapparate, kann jenes Verhältniss sich bis zu 3,5 steigern 3).

Diese Erschemung ist emmal, freilich in geringerem Grade, bedingt reh die verschiedene Absorptionsfühigkeit des Wassers für die beiden se, da der Absorptionscoefneient des Wasserstoffs in Wasser 0,0193, des Sauerstoffs 0,04115 bei 06C, ist 4).

Je grosser die Dichtigk-it des Stromes an den Elektroden ist, desto seier ist die auf der Einheit ihrer Oberflache entwickelte Menge beiden Gase, desto geringer ist daher auch ihre Volumverminderung reh die Absorption. Deuselben Einfluss der kleineren Oberflache der ein oder anderen Elektrode und der Stromesdichtigkeit auf die Veraderung der segundären Processe bemerkt man auch bei den übrigen Wasserzersetzung begietenden Erscheinungen. Man beobachtet das an einer kleinen apitzen Elektrode bei einer viel geringeren Stromensität eine Gasentwickelung als an einer Blechelektrode. (Vergl. for Anderen die Ia Rive §, 62%)

Auch in Folge der Absorption durch die Elektroden selbst kann die 615 inge der elektrolytisch entwickelten Gase verandert werden, so zuerst Menge des Sauerstoffs bei platinisten Platinelektroden

Schlieset man ein Voltameter mit platinirten Platiniplaten in einen romkreis ein, welcher einen starken Wisterstand enthalt, so erscheint demselben der Wasserstoff viel spater als der Sauerstoff, beim Definen nert dagegen die Wasserstoffentwickelung noch eine Weile nach dem ischeren der Sauerstoffentwickelung fort.

Windowson, Elektrottat il

<sup>11</sup> Samon, find Ann. 16, p. 267, 1802', -- V) Wilkinson and Salacer N 1 ds J am 14 to be Ann. 23 p. 288, 1808' -- V. Faralay, Exp. 3, Ser. 7, 8, 728, 1846' -- V) Bunson, Ann. d, Chem. a. Pharm. 93, p. 15-24, 1850'

An diesen Versuch schliesst sich auch die Erfahrung Schonten an. dass wenn man als megative Elektrode in gewohnlichem Waseinen frisch geglühten Platinschwamm, als positive Elektrode zu Platindraht anwendet, die Gasentwickelung bei einer Saule von an kraftiger Wirkung sehr schwach ist; wenn man aber die Eaktrost vertauscht, dieselbe viel stärker hervortritt.

616 Der an einer Platinplatte entwickelte Wasserstoff dringt allnit. in das Innere derselben ein. Eine durch die Elektrolyse mit West stoff beladene Platinulatte verhält sich selbet nach grandlichen waschen beim Einsenken in verdunnte Saure einer ausgeglühten I 1.2 platte gegenüber elektropositiv. - Dabei kann der Wasserstoff se.bs v der mit ihm elektrolytisch bedeckten Seite der Platinplatte direct " Masse his zur anderen Seite durchwandern. Theilt man nach Cr vo emen Kasten voll verdunnter Schwefelsaure durch eine reine Platta al (1) in zwei völlig getrennte Halften, stellt in die beiden Abtheaute the gegenuber zwei reine Platinplatten (2) und (3), so zeigt sich be bebinding der Platten (1) und (3) mit einem Gafvanometer kein Mass Leitet man aber längere Zeit durch die Platten (1) und (2) einen State hindurch, so dass Platte (2) als negative Elektrode dient, so erest sich dann nach dem Oeffnen desselben und Verbinden der Platten U und (3) die Platte (1) mehr und mehr elektropositiv gegen Patte Das Weitere siehe im Capitel "Polarisation".

617 Wenngleich sieh die Oberthache des Platins bei der Flekte of mit Wasserstoff und Sauerstoff beladet, wie man an der Aenderung elektromotorischen Verhaltens nachweisen kann, so lässt sich ein für dieser Beladung doch nicht an dem etwa veränderten optischen balten der Platinelektroden erkennen.

So liess Lippmaun is durch ein Nicol'sches Prisma pelanores Licht auf einen in verdunnter Schwefelsaure, resp. kupfervitre konte krindlichen Platin- oder Silberspiegel und sodam durch einen Jamin is Quarzeompensator auf ein zweites analysischdes Prisma faben bei Durchleiten des Stromes durch den Spiegel und die Flussigkeit aus sich die Phasendifferenz der auf einander senkrechten Compscienter reflectirten Lichtes nicht, unabhängig vom Einfallswinkel und ist gang der Polarisationsebene des einfallenden Lichts gegen die Pischene. Wurde gegen die Platinflache eine Glasplatte gestrickten Newton'sche Ringe erschienen, so blieben die selben ebenfalls in ment des Schliessens unverändert. — Nur wenn direct tersblases steigen, erscheinen sie wie danne Blätteben getarbt.

<sup>1)</sup> Graham, Compt. rend 68 p 191\*, Pegg Ann 136, p 17, 4\*, 21Crevia, Morden 5, p 24c, 1864\*, and wiederbult game about h E 1 Ann 159, p, 418, 1876\* — 2) G. Lippmann, J. de Phys. 10, p 22 Beibl. 5, 48 551\*.

Dagegen ändert sich die Reibung des Platins gegen andere Körper 618 urch seine Beladung mit den Gasen.

Liest man eine Platinkugel auf einer concaven, mit einem Tropfen Vesser benetzten Glaslinge sich reiben, während sie ebensewohl wie in das Wasser tauchender ihr concentrisch gebogener Platindraht ist den Polen einer sehr schwachen Kette verbunden ist, so nimmt die Rebung zu, wenn die Kugel als Anode, nicht, wenn sie als Kathode dient, und zwar wächst sie mit wachsender Kraft der Kette. Setzt man dem Passer einen Sauerstoff entziehenden Koeper, z. B. Pyrogallussäure, zu, weigt sich die Veranderung nicht — Verdünnte Schwefelsauro zeigt duselbe Verhalten wie Wasser, Palladium verhalt sich wie Platin, Gold (18 kar.) zeigt keine Wirkung 1).

In abulicher Weise kann man einen mit dem einen Pol einer Säule priundenen Metallspatel über ein befeuchtetes Papier hinziehen, welches auf einer mit dem anderen Pol der Säule verbandenen Metallplatte ligt, man bemerkt dann entsprechend den ohigen Augaben eine Verastrung der Reibung je nach der Stromesrichtung. — Wird eine bewehtete Papierwalze durch ein Gewicht gedreht und mittelst ihrer astallischen Axe mit dem einen Pol einer Säule verbunden, eine auf deraben schleifende Metallieder mit dem anderen, so verandert sich die unnelligkeit der Dichung der Walze je nach der Stromesrichtung?).

Die Absorption des Wasserstoffs tritt sehr auffallend bei Anwendung 619
Da Palladium elektroden hervor.

Wird ein Palladiumdraht als negative Elektrode in verdünnter chweselsäure verwendet, so nimmt er allmählich bis zum 936 sachen ines Volumens an Wasserstoff auf und dehnt sich dabei um 1,6 Proc, iner Lange oder 4,91 Proc, seines Volumens aus. Sein specifisches Gesicht vermindert sich von 12,3% bis 11.79. Nach dem Austreiben des Jasserstoffs durch Erhitzen bleibt das Volumen des Drahtes dauerndeiner, als es vor der Ausnahme des Wasserstoffs war, seine Dichte mint dabei von 12,3% bis 12,12 ab. Bei jeder neuen Beladung mit sasserstoff zicht sich der Draht nach dem Erhitzen weiter zusammen, dass die Verkürzung allmählich bis auf nahe 6 Proc der Länge stein kann. Dabei nimmt auch die Absorptionsstäugkeit des Palladiums etwa ein Drittel ab. Die Cohssion des mit Wasserstoff beladenen alladiums, gemessen durch Zerreissen vermittelst verschiedener Bestungen, ist nur 0,813 von der des reinen, die elektrische Leitungs-

<sup>1)</sup> K. B. Koch, Wied Ann. 8, p. 92, 1879\*. Ashnhohe Verauche mit Platinon, well he such auf Glas resten, und bei denen ausser der Zunafme der
einig drich Beladung mit Seiterstoff eine Abhahme bei Beladung mit Wasser
to ducktet wirke, sahe Kranchkoff, Compt. rend 45. p. 177, 1882;
ton die elektrome terische Kraft eines haben Daubell schen Efementes gepar diese Eistehenungen beivorzubringen. -- 2) Edition in verschiedenen
f par iten

fähigkeit ist 5,99, wenn die des reinen Palladiums 8,10, die des Kufe-100 ist. Das mit Wasserstoff beladene Palladium soli stark magnetisch sein, während das reine nur sehr schwach magnetisch ist. Indes ritzdieses Resultat nur davon her, dass der Wasserstoff Theilehen von heroxyd reducirt, die durch die Bearbeitung dem Palladium beigemengt 1200

Wird ein Palladiumdraht als negative Elektrode in einer Use palladiumlosung mit Platinschwarz überzogen, so absorbert er noch ne-

Wasserstoff 1).

Das durch Palladium aufgenommene Wasserstoffgas reducit ettem Dunkeln Eisenoxydsalze, rothes Blutlaugensaiz, organische Sulstazen, und verbindet sich ebenfalls im Dunkeln mit Chlor und Jod. stiezalso activer zu sein, als gewohnliches Wasserstoffgas.

Wird das mit Wasserstoff beladene Paliadium nach dem Aberund Abtrocknen schnell mit Schiesshaumwolle umwickelt, so expects
letztere in Folge der bei der Verbindung des Wasserstoffs mit dem Seerstoff der Luft erzeugten Warme nach wenigen Secunden 2).

Ein in verdunnter Schwefelshure als negative Liektrode verwerkers Palladiumblech krummt sich; die der positiven Elektrode zugeleite Seite wird convex; sodann wird die Platte wieder gerade und kratzenich nach der entgegengesetzten Seite.

Wird die Platte nach der ersten Krummung aus der verdlitten Saure entfernt, abgespult, getrocknet und in einer Weingeistflamme in hitzt, so krummit sie sjeh chentalls nach der entgegengesetzten Sere

Bei wiederholtem Beladen mit Wasserstoff und Ausglahen wird bei Platte dicker, aber ihre Querdimensionen nehmen ab, so dass abs 20 bei dem Walzen des Bleches comprimirte Dimension sich ausdehnt 60 anderen, welche hierbei gestrockt sind, sich zusammenziehen.

Nach den Untersuchungen von Troost und Hautefeurlieber die Tension des mit Wasserstoff beladenen Palladiums bei verschied er Mengen des ersteren bleibt der Druck constant, wenn nicht mehr 600 Vol. Gas auf 1 Vol. Palladium, resp. 1/4 Acq. Wasserstoff (H = 1 auf 1 Acq. Palladium (Pd = 106.5) kommen. Das hydrogenisite 14 Isdium ist also nach der Acquivalentformel Pd<sub>2</sub>H zusammengesetzt darin wird noch eine großere Menge Wasserstoff gelost. (Achaheb Vibindungen bilden Kahum und Natrum, K<sub>2</sub>H (K = 39) und Na<sub>2</sub>H \( \)

Bei dieser Elektrolyse fürbt sich die Säure braun, so dass si hits leicht ein Palladiumhydrur lost. (Bei Auwendung von Kah und Amm satist das Hydrur nicht darzustellen.)

Das Durchwandern des Wasserstoffs durch ein Palladiumblich wie ches ein mit verdunuter Schwefelsäure gefülltes Uförmiges Rohr in \*\*\*

<sup>1)</sup> Poggendorff, Mennisher, d. Berl, Acad. 15, Pebr. 1880, p. 110°, t. Ann. 138, p. 485. = 2) Raoudt, Compt. rend. 69, p. 126, 1882, p. 27, r. und Hautefeuriffe, Compt. rend. 78, p. 656°, Pogg. Ann. 153, p. 144

Haliten theilt, zeigt sich ganz ebenso wie beim Platin. - Chlor wandert meht durch das Palladium bindurch 1).

Peröse Nickelwurfel absorbiren, als negative Elektrode in einem 620 Voltameter mit saurem Wasser bis zu 165 Volumna Wasserstoff und entlassen sie wieder beim Einsenken in Wasser wahrend 2 his 3 Tagen. Nach 4- bis 5 mahger Wiederholung des Versuchs hürt die Wirksamkeit auf, das Nickel verhert seine Continuitat und zerbrockelt.

Compactes Nickel zeigt dieses Verhalten nicht, so auch nicht poröse Nickelwurfel, die als negative Elektrode in Losang von schwefelsaurem Nickelwydul gedient und sich dien mit einer compacten Nickelschicht überzogen haben. Letztere indess bewähren die Polarisation als negative Elektroden in Wasser doch viel langere Zeit nach Oeffnen des Stromes, als die anderen Metalle, mit Ausnahme des Platins. Es scheint also das Wasserstofigas nicht, wie beim Palladium, in das Innere des Nickels einzudringen, wohl aber auf seiner Oberfläche festgehalten zu warden?

Entwickelt man an einem Eisendraht als negative Elektrode in sehr 621 verdünnter Schweselbaure Wasserstoff durch einen Strom oder indem man ihn mit einer gleichzeitig eingetauchten amsilgamirten Zinkplatte verhindet, so wird er sehr schnell stark bruchig\*), (benso schon, wenn man in die verdunnte Säure Zinkstuckehen bringt und den Draht in den Gasstrom darüber in die Saure senkt, obne das Zink zu berühren. Ein an der positiven Elektrode mit Sauerstoff beladener Draht wird es nicht. In Wasser und vielen Salzlosungen zeigt sich dasseibe. Die Ursache seheint also die Absorption von freiem Wasserstoff zu sein. Durch Erhitzen hort die Bruchigkeit auf, sie tritt in sintem Wasserstoff wieder hervor, Mit amalgamirtem Zink zeigt das mit Wasserstoff beladem Eisen in verdui nter Saute, (benso Stahl eine sehr eenstante elektromoterische Kraff 0,56 D; sie sinkt erst nach mehreren Fagen auf 0,52. Nur bei kurzer Schliessung tritt eine Polarisation von etwa 0,06 ein, die nach dem Oeffsen des Stromes bald vollig verschwindet.

In concentrator Saure wird bekanntlich schon durch blosses Eintauchen Eisen- und Stahldraht sehr brochig.

Die Beladung mit Wasserstoff senutzt das Eisen vor dem Rosten. Aehnlich verhalten sich Cobalt und Zinn. In letzteren Fallen kann der absorbirte Wasserstoff Perrideyankalium reduciren 1).

Der vorzuglichste Grund der Unregelmässigkeiten bei der Wasser- 622 zersetzung liegt in den Modificationen, welche der Sauerstoff daher erleidet.

<sup>1)</sup> Boots, Wood Ann 5, p 17, 1878". — 4) Baoult Compt. rend 69, p 555 1868". — 4) Bagher Noon 21 p 662, 188", bedl 4, p, 656" — 4) Battger, Pogg And Jubeband p. 100, 1874".

Ein freiheh sehr kleiner Theil des abgeschiedenen Sauerstoff fiere sich in dem entwickelten Gase als Ozon\*), ein auderer Theil verbeide sich mit dem Wasser in der zersetzten Flüssigkeit zu Wasserstoffs proxyd, resp. bei der Elektrolyse von verdünnter Schwefelsaure zu Leismachwefelsäure.

Die Anwesenheit des Ozons im elektrolytischen Sauerstoff lässt schurch die bekannten Rengentien nachweisen. Ein mit Jodkaliumkliner bestriehenes und befeuchtetes Papier blaut sich darin durch Absziedung von Jod. — Schuttelt man den Sauerstoff mit einer alkohenscher Lösung von Guajakharz, so blaut sie sich, schüttelt man ihn mit limp losung, so wird dieselbe gebleicht. Bei Anwen lung einer titrirten ladge losung oder Jodkaliumlosung und Bestimmung des frei geworderen Jeskann man die Quantitäten Ozon messen, welche sich im elektrolytichen Sauerstoff finden.

Um größere Mengen Ozon in letzterem zu erhalten, muss man to verdünnte Schwefelsäure zweckmässig von einer bedeutenderen Consetration wählen. Auch muss man sie moglichst abkahlen?),

So ethick Soriet 3) in einem mit verdundter Schwefelsaure gefalen. Wasserzersetzungsapparat bei 4 6°C. Sauerstoffgas, welches in 100020, 0.00009 g, bei — 13,3° bis — 6°C. solches, welches 0.00027 g Ozen ethielt.

Bei der Elektrolyse von schwefelsaurem Wasser (1), 2mml udünnen drahtformigen Elektroden von Platin-Iridiumlegirung und zugeräumigen, durch Els und Kochsalz abgekühlten Zersetzung-gettern beobachtete Soret (1) bei getrenntem Auffangen der Gase sogar San stafmit einem Gehalt au Ozon von mehr als 2 Proc.

Ein Zusatz von Chromsäure oder Vebermangansäure vermehrt de Ozonmenge. So erhielt Soriet (l.c.) aus verdünnter Chromsaure in einem nicht gekuhlten Apparat in 100 ccm Sauerstoff 0,0002, in einem auf et abgekühlten 0,00052 g Ozon (durch Oxydation von arseniger Säure Arsensäure bestimmt). Baumert had in Knallgas, welches durct die Elektrolyse von verdünnter Schwefelsäure (had) erhalten war. I im taken 1501, in solchem, welches aus Chromsäure lösung dargestellt war. I im trode, an welcher der Sauerstoff erscheint, zu Chromoxyd und Mangabet dul reducirt, welche sich in der verdunnten Schwefelsäure lösen. — kanhaltiges Wasser giebt kein Ozon. — Im Ganzen ist die Menge der Ossettets sehr klein, und daher die Verminderung des Volumens des Saut 2toffgases durch die Bildung desselben sehr gering. Auch wenn durch Erhitzen des Gases das Ozon zerstort wird, ändert sich sein Volumen auch merklich, indem die etwaige Volumänderung, welche das Ozon bei seinst

<sup>1)</sup> Erste Angabe über dasselbe, Schönbein, Pogg. Ann 50, p 616 184.2 2) Meidinger, Ann d Chem v Praim 88 p 64, 185.2 — 2) Saret 4 25, p. 175 u. 263, 1854, Pogg. Ann 92, p 804 — 4) Saret, Pogg. Ann p. 823, 1853, — 5) Baumert, Pogg. Ann. 89, p. 43, 1855.

bertahrung in Sauerstoff erfährt, gegen das Gesamn tvolumen des Gaverschwindet.

Viel bedeutender als durch die Bibliung des Uzons ist die Volum-6:3 minderung des Sauerstoffs in Folge des Auftretens von Wasserstoffperoxyd nach Meidinger, resp. von Ueberschwefelsäure nach ethelot<sup>1</sup>).

Im diese Substanzen in dem Wasser an der positiven Elektrode chzuweisen, treint man zweckmassig die Flüssigkeit in der Mitte ch eine porose Thonward, wie in dem Apparat (Lig. 133, §, 552), elektrolysirte Flüssigkeit an der positiven Elektrode vermag Gusjaktur, Jodkaliumkleister for sich nicht zu blauen, wohl aber bei Zuvan kleinen Mengen Blatkerperchen u. s. f.

Durch Ermtzen der Flussigkeit an der positiven Elektrode erfolgt in reichliche Sauerstoffentwickelung, in hem sich dabei jene Stoffe zerzen, ebenso bei Zusatz von fein vertheiltem Platin. Auch dauert ih dem Orffnen des Stromes die Entwickelung des Sauersteffes an der utiven Platinelektrode noch längere Zeit fort, da die katalytische Wirnig des Platins gleichfalls die Zersetzung bewirkt.

Erhohung der Temperatur verhindert die Bildung grosser Mengen er Substanzen. Schaltet man daher in einen Stromkreis zwei Voltater ein, deren eines durch ein Wasserbad auf 100-t, erhitzt ist, so in diesem der Sauerstoffverlust etwas kleiner, und die gesammte Gasinge etwa um 2<sup>1</sup>, Proc. grösser als in dem an been kalt gehaltenen Itameter. Indess bilden sich noch bei Erhitzung von verdünnter aweielsaure von 1,3 specif. Gew. auf 200<sup>3</sup> C. sowohl geringe Mengen Ozon, als such von oxydirenden Substanzen in der Losung.

Aus demselben (runde erhält man in einem mit reinem Wasser stehes Spuren von Salzen enthält) gefüllten Voltameter etwas mehr acrstoff, als in einem gleichzeitig in den Stromkreis eingelügten mit et unter Saure gefüllten, da sich in letzterem in Folge der besseren stungsischigkeit der Saure die Femperatur durch den Strom weniger boht, als in jenem. Zugleich bewirkt auch die Auwesenheit der Saure, ist die gehildeten Stoffe beständiger sind und sich weniger leicht durch katalytische Wirkung der Platinelektroden zersetzen. Nach Meiniger wurste eine Saure vom specifischen Gewicht La am georgieten sein zur Herverbringung großer Meigen derselben. Im gaustigm Fall kann der durch die Inldung dieser Korper verursachte Verstan Sauerstoff bei einer Femperatur von 20° C. bis 2 1 des berechten Gestolumens beträgen, bei im leten Temperaturen wohl noch shr.

<sup>14</sup> p 4 part, Beck 2, 1, 2 and Schone, Ann. le Com. et de Plays. 14 p 4 part, Beck 2, 1, 2 and Schone, Ann. d Cross. d Parti. 7, p 157, 1872.

Vermehrung der Stromesdichtigkeit, also Vergrösserung der latt sität und Verkleinerung der Oberflache der positiven Platinelektrode vermehrt die Menge jener Substanzen so lange, als nicht die dedurch is wirkte Temperaturerhohung der Elektrode sie wieder vermehtet. Itseliegt darin, dass bei einer größseren Stromesdichte dieselben in der gehen Zeit auch in größserer Menge an der Platinelektrode erscheite und so durch die katalytische Wirkung des Platins weniger schoel ze stört werden. Zugleich wurde indess hierbei auch der gehildete Sateit in weniger innige Berührung mit dem Wasser und der Saure keine und unverändert entweichen. Es muss also eine mittlere Stromesda. Keit geben, bei der die Substanzen sich in größster Menge bilden.

Vertheilen sie sich in der verdünnten Saure und gelangen ist negative Elektrode, so können sie den dort auftretenden Wasserstoxydiren und sein Volumen gleichfalls vermindern. Wird daber est trisischer Säure gefüllter Wasserstetzungsapparat zugleich mit der mit gebrauchter Säure gefüllten Apparat in denselben Stromkrentigefügt, so erhält man in derselben Zeit aus ersterem mehr Wasserstigas, als aus letzterem. Je dichter der Strom an der negativen kicktrist, desto weniger kommt das daselbst abgeschiedene Wasserstigas zijenen Substanzen in Berührung, desto kleiner ist also die Vermagenie seines Volumens.

baltenen Mengen von Ozon und dispaniblem Sauerstoff in den genen ten Oxydationsproducten hat C. Hoffmann i bestimmt. ha un e einen Thoucylinder in einem Glase mit Kupfervitriollösung, in worte eine negative Elektrode eingesenkt war. In dem Thoucylinder betse besteine positive Platinelektrode in gesauertem Wasser, in welchem to i einer Kältemischung gefüllter Glascylinder stand. Auf den There alle war eine Glasglocke gekittet, ans welcher vermittelst eines Aspatisch das elektrolytisch entwickelte Glascylinder vermittelst eines Aspatischen konnte. Die Mengen des Oxons in demselben, sowie des disputsauerstoffs Ot in der blussigkeit an der positiven Elektrole wurden in Abscheidung von Jod aus (angeräuerter) Jodkaliumlosung und Letzelf mittelst unterschweilichtsaurem Natron bestimmt. So ergab sieh

				U	als then	01
	Dest	tillirtes	Wasser		Spur	0
40	Vol.	Wasser	1 Vol.	$H_tSO_t$	0,00004	0,00012
20	21			н	0,00024	0,00024
10	u	•	77	10	0,00036	0,00128
- 6		**	**		0,00040	0,00252
- 5	97	p6		*1	0,00044	0,00263
4			*	+9	0,00040	0,00428

<sup>1)</sup> C Hoffmann, Pogg. Ann. 132, p 607, 1867\*

Die Ozonmengen nehmen also mit wachsender Concentration bis zu ler Saure mit 5 Vol. Wasser zu. Schneller wachst die Menge des dissomblen Sauerstoffs in der Lissung. Die Saure mit 20 Vol Wasser heert fast gleiche Mengen Sauerstoff als Ozon und disponible n Sauerstoffs a der Losung.

Dass die an der positiven Elektrode gehildeten oxydirenden Substan- 625 see bei der Elektroline von schweselsaurem Wanner nicht ganz, wie man fruher vermuthete (Meidinger), sondern nur zum geringen Theile aus Wasserstoff-uperoxyd bestehen, haben bereits Brudge 1) und Rundsuaale n 3) gezeigt, da die Lösung daselbst übermangansaures Kali kaum bleicht and dir Reaction des Wasserstoffsuperoxyds mit Chromsaure kaum grobt, wahrend doch viel zu wenig Sauerstoff entwickelt wird. Erst Berthelot 11. c.) hat nathgewissen, dass überwiegend Urberschwefelsäure gebildet wird, welche veranderliche Mengen Wasserstoffsuperoxyd enthalt, die mit der Concentration der Saure zunehmen. Zwischen den Concentratiomen H2SO4 + 3 aq und H.SO4 1 2 aq entsteht ein Gemenge von etwa 1 Mol. S.O. and 2 Mol. H.O. Bei langerem Stehen, haberen Temperaturen und grösserer Concentration zersatzt sich die Leberschwefelen ier languam von selbst und gleichzeitig bildet sich allmichtigh Wasterstoff-Superoxyd 5),

Nach Schönbein würde sich die Bildung des Ozens und Wasser- 626 stoffsuperoxyde (resp. der Ueberschwefelsange) ap lincht dadurch erklaren lussen, dare man annalime, der im Wasser behadliche, ir setive gewöhnliche Sauerstoff zerfiele bei der Hektrolyse in gleiche Hauften Ozon. (e)) und Antozon (6). Ein grosser Theil der beiden entgegengesetzten Sauerstoffmodificationen würde sich bei ihrer Berahrung mit einnider sogleich nach ihrer Entbindung zu gewöhnlichem Sauerstoff ausgleichen. han Theil des Ozons wurde aber gasformig entwerelien, ein gleicher Iheil des Antozons sich mit dem Wasser zu Wasserstoffsugerox's i tresp. der Schwefelsäure zu S. O.) veremen.

Für die Annahme von Schönbein könnte auch der Unstand aprechen, days der Zusatz von Steffen, welche mit Wasserstoff-uperoxyd in Bernhrung gebracht, dasselbe zetatören, ohne gler her tig auf das Ozoo zersturend einzuwirken, z. R. Chromosure und Uchermangansaure, bei der Elektrolyse der verducuten Schwefelmure die Ozonmenge vermehrt

Nach dieser Annahus, mossten die Mengen Ozon und de posibler. Sancratoff in der Loung, welche bei der Elektrolye des Wissers nuf-

<sup>1)</sup> Brodier, Lof the Cher of the 2 posts - 2 handers ben Ann perfects of a period of their fine . High the in " wylchia Wassardin flowing and a fine to the fine the grater period Wassard short and a second ten i maceri e alite a let taleri

treten, einander äquivalent sein. Letztere sind aber nach Meidezer und Hottmann sehr viel bedeutender. Um daher die Schönberr set Ausicht aufrecht zu erhalten, musste nachgewiesen werden, dass ein grosse Mengo des Ozons durch irgend einen Grund nach seinem biestehen wieder in den gewöhnlichen Zustand zuruckgeführt wurde.

627 Man hat geglaubt, dass auch der durch den galvanischen Strom der geschiedene Wasserstoff activ sei und besondere, stärker reduciteit Eigenschatten besitze, als der gewöhnlich entwickelte.

Osanu!) fand, dass der aus verdünnter Schwefelsaure an emer Platineicktrode erhaltene Wasserstoff schwefelsaures Silberoayd reduc." und ein Gemisch von Eisenehlorid und rothem Blutlaugensalz besche Beide Angaben sind von anderen Physikern meht bestätigt worden, etch zowenig die Angabe Osann's, dass eine negative Elektrode von plath tetem Platin nach ihrer Beladung mit Wasserstoff bei der Elektrolyse tetem Platin nach ihrer Beladung mit Wasserstoff bei der Elektrolyse tetem Platin nach ihrer Beladung mit Wasserstoff bei der Elektrolysisch allegen reducirte sowohl der elektrolytisch allegen schiedene Wasserstoff, wie der durch Auflösung des Zinks in verdie. Er sprung verdankt), aus einer Lösung von salpstersaurem Silberoxyd in Silber in Form von weissen Nadeln, aus einer Lösung von Chlorenber in Ammoniak in Form eines grauen Niederschlages. Ebenso reducirt sie der durch Zeinetzung von Wasserdanpf durch glubendes Eisen erhältet Wasserstoff eine Lösung von salpstersaurem Silberoxyd.

Eine concentrate Lösung von schweselsaurem Silberoxyd wird rusireducirt, wohl aber eine solche mit drei Theilen Wasser verdunnte lesung. Während zur Reduction dieser Lösungen eine Einwirkung so Wasserstoffs bei höherem Druck ersorderlich ist, wird essigsaures Solcoxyd durch denselben schon bei gewöhnlichem Druck reducirt h. And Quecksilber wird in derselben Weise schwach reducirt.

Wenn man als negative Elektrode ein Stück Bunsen'scher & newerwendet, so fällt diese zuweilen nach dem Gebrauch Silberiossests mit schwarzer Farbe. Indess schon beim Glüben in gewöhnliche trocknem Wasserstoff zeigt die Kohle nach dem Erkalten dasselbe betalten. Diese Erscheinungen rabren nach Magnus 1) nur von ein Gehalt an Schwefeleisen, schwofelsaurem Eisenoxyd und an fassersteller, welche letzteren durch das Wasserstoffgas zu Schwefeleisen wie metallischem Eisen reslucirt werden, und so das Sirber aus einze Lösungen ausfallen.

Wie vorsichtig man bei diesen Versuchen verfahren muss zezt auch folgendes Experiment von von Babo. Wurde ganz reine- Worte etotigas durch den ringformigen Raum zwischen zwei concentrischine-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup><sub>1</sub> Oyanu Pogg Ann 95 p 511°, 96, p 510, 18 5°, 97, p 27, ° \* \* \* \* \* 9 Brester, Arch 1911 u 1 be 8 at es exercise twee 1 1 . . \* Arch 193 \* 28, p to 18 0°, - 5) Becketoff Ann d Chen u. Pharm. 110, \* 1 \* 59° - 6) Magnua, Pogg Ann. 104, p 555, 1858°

der geschobenen Glassöhren geleitet, zwischen denen bestandig elektrie Entladungen hin- und hergingen (indem die Enden des inducirten
ahtes eines Inductionsapparates mit Stanmolbelegungen verbunden wurb, welche die sussere Oberfläche der ausseren und die innere Flache der
eren Glassöhre bedeckten, vergl, im Capitel Induction), so zeigte das
durchgegangene Gas durchaus keine anderen Figenschaften, wie gehinliches Wasserstoffgas. Sobald aber das Gas vor dem Durchleiten
ech eine, wenn auch sorgfaltig gereinigte Robre von vuleanisistem
autschuk hindurchgegangen war, war es beim Austreten durch den
granat übelriechend und reducirte Silberlösungen, jedenfalls in Folge
Bildung von Schweselverbindungen.

Auch Jamin 1) but versucht, einen Unterschied zwischen dem direct aus ok, Wasser and Schwefelsaure entwickelten und dem elektrolytisch abschiedenen Wasserstoff nachzuweisen. Beide Arten Wasserstoff wurden ter einer Glocke aufgefangen, welche durch Wasser abgesperrt war, s eine kleine Menge Salpetersaure enthielt. Sodann wurde ein Platinabt in die Gase hinemgestellt, dessen unteres Ende sich in der Sperrprigkert befand. In Folge des galvanischen Stromes zwischen dem im der errilu-sigkeit befindlichen, und dem mit Wasserstoff bekleideten Theil s Platins entwickelte sich an dem letzteren Sauerstoffgas, welches sich it dem Wasserstoffgas verband. Der zugleich an dem im Wasser bedlichen Theile des Platins entwickelte Wasserstoff wurde durch die Wasser befindliche Salpetersaure oxydirt. Der elektrolytische Wasseroff wurde hierdurch zum grossen Theil absorbirt; der gewohnliche ht. - Indess kann dieser Unterschied sehr wohl durch die Beimeningen von Kohlenwasserstoff und Schwefelwasserstoff u. s. f. bedingt in, welche der aus Zink entwickelte Wasserstoff ment enthält, und Iche sein elektromotorisches Verhalten am Platin wesentlich underu innen. - Dass auch der elektrolytische Wasserstoff nicht vollig abrbirt wird, hegt darin, dass durch die Salpitersaure im Wasser die darisation der in der Sperrilusogkeit befindlichen Theile des Platinwhites durch den daselbst entwickelten Wasserstell nicht ganz aufhoben wird, wodurch allmahlich der galvannehe Strom zwischen den rechiedenen Theilen des Drahtes in der Flussigkeit und an ihrer Oberche aufhört.

Wenn Crova?) endlich bemerkte, dass Wasserstoff, welcher viel au necksiber als negative Elektrode in verdungter Skure entwickelt, dassibe positiv elektromotorisch gegen reines Quecksiber nacht, gewohnsher Wasserstoff, der darch dassibe gebitet wird aber nicht, so kanneser Unterschied auch wohl nur auf der Reinigung der Oberflache des nicktilbers bei der innigeren Beruhrung desselben mit dem Wasserstoff

<sup>&</sup>quot;I Jamin, Compt rend 38 p 44% to 46, and Brunner, Moth depart Gosella haft in Hern lend Nr. 5 p 12% s ferrer Ora n 1 inn f 54t, Chem. 92, p 20, 1864" - 3) Crown, Mondes 5, p. 110 1864"

bei der Elektrolyse berühen (vergl. abrigens das Capitel Polarisaties st eine stärkere elektromotorische Kraft des elektrolytisch abgeschieden Wasserstoffs nachgewiesen 18t).

628 Kehrt man nach dem Durchleiten eines Stromes durch (3. Voltameter die Richtung desselben um, so verbinden sich 2. jetzt an den Elektroden ausgeschiedenen Gase mit den sich (4. daselbst vorhandenen.

Je grösser die eine oder andere Elektrode ist, desto stärket tot die-e Wiedervereinigung an ihr hervor, desto kleiner wird also bach 14 Umkehrung des Stromes die an der betreffenden Eli-ktrode ausgescht dene Gasmenge.

Als de la Rive als Elektroden einen bis auf seine Spitze mat Glasschre eingeschmolzenen Platindraht (eine sogensunte Wolfzahlusche Spitze) und eine sorgfaltigst gereinigte Platinplatte verwebbe erhielt er:

Platte negativ 100 ccm Wasserstoff,
 Draht positiv 50 , Sauerstoff,

und nach der Umkehrung des Stromes.

Draht negativ 41 ccm Wasserstoff,
 Platte positiv 16 , Sauerstoff.

Hier hatte sich also ein Theil des Sauerstoffs mit dem auf der Fals condensirten Wasserstoff verbunden.

Bei der umgekehrten Verbindung verschwindet schon bei der enter Schliessung ein Theil des an der großen positiven Elektrode in gerier. Dichtigkeit abgeschiedenen Sauerstoffs unter Bildung von Wasserief superoxyd und Ueberschwefelsaure, das Verhaltniss der Gase an beit Elektroden ist hier schon nicht das richtige. Bei Umkehrung des Sumes wird dann die Wasserstoffmenge verringert, da sich ein Iteo of selben auf Kosten des Wasserstoffsuperoxydes, resp. der Ucherschwessure, oxydirt. — So erhielt de la Rive!):

I. Platte positiv 8 ccm Sauerstoff, Draht negativ 20 Wasserstoff,

und nach der Umkelarung des Stromes:

H. Draht positiv 10 ccm Sauerstoff, Platte negativ 15<sup>1</sup> y n Wasserstoff.

Wendet man eine Elektrode von Platinschwamm einer anderen Platinblech gegenüber an, so wird beim ersten Durchleiten des Straein Theil des am Schwamm auftretenden Gases absorbirt, und er 5 eine Zeit, bis sich an demselben Gasblasen untwickeln. Beim Uma-

<sup>4)</sup> De la Rive, Archives de l'Electricité 1, p 201, 1841°, Pozc. 54, p. 381°.

der Stromesrichtung ist in Folge der katalytischen Wirkung des Schwammes die an demselben erscheinende Gasmenge bedeutend verringert 1).

Leitet?) man in schneller Aufeinanderfolge, etwa mit Hülfe 629 eines Inductionsapparates. Ströme von entgegengesetzter Richtung durch ein Voltameter, so wächst die in einer gegebenen Zeit entwickelte Menge des Knallgases nicht proportional der Auzahl der Strome, da sich die an derselben Elektrode nach einander orscheinenden Utse Sauerstoff und Wasserstoff stets wieder mit einander verbinden. De größer die Oberfläche der Elektroden ist, desto vollständiger gewincht diese Wiedervereinigung und desta weniger Gas erhält man; so Ementlich auch bei Anwendung von Platinschwamm-Elektroden.

Hat eine als negative Elektrode dienende Platinplatte längere Zeit vor dem Einsenken in der Luft gestanden, so vergehen oft einige Scenten, ehr der Wasserstoff erscheint, da erst der an ihr condensirte Saserstoff oxydirt werden muss. Als positive Elektrode angewandt, hisst me sogleich den an ihr entwickelten Sauerstoff entweichen. An ganz v. kommen gereinigten Platinplatten bemerkt man gerade das Gegentheil, es erscheint sogleich Wasserstoffgas, erst nach einigen Seeunden Sauerstoffgas. De la Rive?) nimmt zur Erklarung dieser Verhältnisse an, auf der Oberflache des Platins hilde sich eine dünne Oxydschieht. Die bisher betrachteten Erscheinungen sind aber alle durch die auf den Platten condensirten tiasschichten und die Bildung von Wasserstoffsupervoxyd, Ueberschwefelsaure und Ozon zu erklären.

Fängt man die bei der Elektrolyse des schweselsauren Wassers in 630 dem Apparat, Fig. 135, §, 554, erzeugten Gase in einer über beide Platinelektroden gestulpten Glasglocke auf, und lässt sie längere Zeit mit dem Wasser in Berührung, so bemerkt man bald eine Abnahme ihres immens, selbet wenn sie nicht unmittelbar mit den Platinplatten in Iteratrung kommen, sondern von ihnen noch durch eine Schicht Wasser zetrennt und. Dies sindet selbst bei Benutzung von schweselsauren Wasser von 1,3 specif. Gewicht statt, welches verhältnissmäßig schr weing Knallgas lost!). — Zuweilen geschicht diese Resorption schon, weim nach Aushebung des Stromes noch einzelne Sauerstoffblasen sieb an der positiven Elektrode entwickeln!). Zum Gelingen dieses Verbuches muss indess die Obersische der Elektroden vollkommen gereinigt vom, z. B. durch Waschen mit Schweselsaure, Kaldauge, Wasser und Starkes Glüben.

Bir Anwendung von platinisten Platinplatten geschicht die Resorp-

<sup>1)</sup> E. Hecquezel, Archives I. p. 393, 1841" — 9) De la Rive, Compt. 4. p. 837, 1847", Pogg Ann. 41, p. 153" b) he la Rive, Pogg Ann. 1 987, 1841", - 4) Jacobs, Pogg Ann. 70 p. 105, 1847", - 9) Poggenerit, Pogg Ann. 70, p. 201, 1847".

631 Unter Explosion 1) findet die Wiedervereinigung der Gase eus wenn man eine Säule von 50 Elementen zu ihrer Entwickelung bestiund als Elektroden folgende Metalle verwendet:

Positiv. Platin. negativ: Platin, Kohle, Eisen, Bles, Bles, Eisen, Platin oder Kohle.

Die Explosion findet nicht statt, wenn man Elektroden verwendet en

Positiv: Platin, negativ: Kupfer, Zink, amalg. Zink,

Eisen, Blei oder Messing,

Blei, Eisen,

oder wenn die positive Elektrode aus einem den Sauerstoff absertes den Stoff, Kupfer, Zink, Kohle besteht.

Zur Austellung dieser Verzuche verwendet Bertin?) eine unte kehrte Glocke, die unten durch einen Kork geschlossen ist, durch weit? zwei Platindrähte gehen, an welche grosse Platinplatten gelöthet zu. Ein oben und unten offenes Glasrohr geht durch den Kork nach ander in ein Reagirglas. Die obere Glocke wird mit verdunnter Schwei-lest? (1 10) gefällt. Wird der Strom von 50 Bunsen schen Elementen luridie Platinelektroden geleitet, so sinkt die Shure in der Glocke exp. of wenn dieselbe fast mit Kuallgas gefüllt ist, das letztere und die 6. ske wird in die Hohe geschleudert.

Mit 30 Bunsenschen Elementen findet keine Explosion statt, to hört die Gasentwickelung in einem bestimmten Moment auf, in webbin sich die unten gebildeten Gase oben wieder vereinen, um zo ebet "vweniger dicht der Strom ist.

Ist das Wasser im Voltameter nicht sauer, und besteht die poster Platte aus Platin, die negative aus Platin, Kohle, Eisen, Kupfer, se une einen sich bei fortdauerndem Strome die Gase langsam oberhab in Elektroden, während sich unten das Wasser noch zersetzt, so dan se der Glocke stets ein gleiches Gasvolum bleibt.

Die Ursache dieser allmahlichen Wiedervereinigung der Gan wiede Oxydation des Wasserstoffs durch das gleichzeitig gebildete Wasstoffsuperoxyd, die Ueberschwefelsaure und das Ozon, sowie die kanttische Wirkung der Elektroden, welche bei platinirtem Platin besolderstark hervortritt. Vielleicht möchte auch die durch die starken Strebewirkte Temperaturerhobung der Elektroden event, auch eine Fuzierbildung an denselben die Wiedervereinigung der Gase befördern.

632 Enthält das zwischen Platin- oder Goldelektroden elektro in sirte Wasser Luft, so verlandet sich der Stickstoff derselben al.

Bertin, Compt rend. 45, p. 820, 1857\*, Pogg. Ann. 102, p. 1857\*, — 3, Bertin, Mondos 46, p. 898, 1878\*, Berbl. 2, p. 816\*.

nem Theil des an der positiven Elektrode gebildeten Ozons und dem losser zu Suipetersaure, welche sich in dem umgebenden Wasser löst ad ber Berghrung mit dem an der negativen Elektrode auftretenden assertoff Ammoniak bilden kann. Vollig durch Auskochen von Luft frontes Wasser giebt, wie Bucholz, Gruner und Davr uschgewieu, niemals derartige Erschemungen 1), welche frühere Beobachter zu em Glauben veranlassten, dass die Elektricität aus dem Wasser eine ture un l'eine Basis bilden konnte 1). Diese Meinung wurde haufig auch adurch hervorgerufen, dass das elektrolysirte Wasser kleine Mengen von alzen enthielt, welche gleichtalls durch den Strom gersetzt wurden. chon in Achathechern oder Glasrohren, oder bei Mengung mit Feldspath and Bervil numbt das Wasser genügende Mengen dieser scheinbar up-Jolichen Stoffe auf, um an den Elektroden die aus ihrer Zersetzung herforgebinden Sauren und Bason zu liefern. In Gypsgetassen nimmt die Heuge jener Stoffe wegen der leichteren Löslichkeit des Gypses bedeuand zu, wahrend Wasser in reinen Goldbechern elektroly-irt nur die rinen Gase Wasserstoff und Sauerstoff gieht 1). - Wird der Wasserersetzungsapparat ber der Elektrolyse durch eine thierische Membran der Fleisch in zwei Abtheilungen getheilt, so geben die darin enthalteon Salze (Chloroatrium) stets zu Saure- und Alkalibildung Veranlassung.

Sind dem Wasser brenzliche Oele beigemengt, so entsteht durch 633 is Fanwirkung der bei der Elektrolyse entwickelten Gase auf dieselben in der negativen Elektrode Kohlenwasserstoff, an der positiven Kohlenstandgas 1).

1st Ammoniak im Wasser enthalten, so bildet sich an der positiven Blektrode Stickstoff, auch wohl Salpetersäure, indem das Ammoniak

turch den dascibst ausgesehiedenen Sauerstoff oxydirt wird.

Enthalt das Wasser Schweielkohlenstoff, so oxydirt er sich an der contiven Elektrode zu Kohlensäure und Schweielsaure, und giebt an der negativen Schweielwasserstoff und Kohlenwasserstoff.). Ein Stuck Selen und Schweiel, um welches der als negative Elektrode dienende Platindraht gewickelt ist verbindet sich nach Magnus imit dem Wasserstoff zu Selenwasserstoff und Schweielwasserstoff, welche einen gelben der rothen Niederschlag von Selen oder Schweiel absetzen. Achuleh giebt Schweielpulver, welches in surem Wassersuspendirt ist, un der hegativen Elektrode Schweielwasserstoff, an der positiven Schweielsaurei).

Setzt man zu dem der Elektrolyse unterworfenen anuren Wasseinfache, nicht zersetzbare Korper, z. B. Chlor, Brom, Jod, so verenz sie sich mit dem an der negativen Elektrode abgeschiedenen Wasseiste zu Chlor-, Brom-, Jodwasserstoff<sup>1</sup>), und mish bemerkt an jeuer Ezestickkeine oder nur eine sehr schwache Gasentwickelung. — Hat sut sie Chlorwasser Chlorwasserstoffsaure gebildet, so wird nachher auch tor zersetzt, und allmahlich erscheint wieder Wasserstoff an der negative Elektrode. An der positiven Elektrode bildet sich dann auch Chlorism und Ueberchlorsäure.

Bromwasser und Jodwasser geben nur Bromsäure und Jodsannicht aber die höheren Verbindungestufen mit dem Sauerstoff 2).

Enthält das Wasser Salpetersäure oder Uebermangansäure, so wit auch durch sie der Wasserstoff unter Bildung von Untersalpeterser oder von Manganoxydhydrat, welches sich bei Gegenwart von Schwerssture in der umgebenden Flussigkeit löst, und unter zugleich stattnifte der Entfarbung zu Wasser oxydirt. Je concentrirter jene Säuren um desto geringer wird die Gasentwickelung.

Mischt man dem der Elektrolyse unterworfenen Wasser unloser-Sulfate, Carbonate, Arseniate, z. B. faserigen Malachit u. s. f., bei, neweden sie an der negativen Elektrode durch den in statu nascendi ambetenden Wasserstoff reducirt.

Bringt man gelbes chromsaurus Bleioxyd auf eine Platinplatte, wei to in destillirtem Wasser als negative Elektrode dient, so wird Chromass, frei, die zur positiven Elektrode geht, und rothes zweibasisch chromassures Bleioxyd bleibt an der negativen Elektrode. Dieselbe Wukane hat eine Zinkplatte, auf welche man das gelbe Salz schuttet 1).

Auch die in verdünnten Sauren sonst unloalichen, ziemlich get leitenden Verbindungen des fuschs mit Schwefel, Fe, S. (erhalten auf Glahen von Schwefelkies oder Zusammenschmelgen von Schwefelkies Eisen), sowie krystallisirter Schwefelkies, nierenförmiger Wasserset Strahlkies werden als negative Elektroden in verdunter Schwefsäure (auch schon bei Verbindung mit einem Stuck Zink in derseit unter Schwefelkiesensteffintwickelung gelost. Bagegen leitet dens Schwefelkies und krystallisirter Strahlkies nicht; sin werden auch gelost<sup>4</sup>).

Die in Schwefelammonium unlüslichen, aus sauren Lösungen der Schwelwasserstoff gefallten Schwefelmetalle, ebenso die naturiet Schwefelkupferverbindungen und Bleiglanz werden bei Combination zu Zink zu einem Element in verdunnten Sauren oder als negative fortroden durch den elektrolytischen Wasserstoff vollständig zu Meta duriet.

<sup>1)</sup> E Becquerel, Archives 1, p 281°; Dove's Repert 8, p 27
2) Riche, Coupt rend 46, p. 318, 1858°, — 1 Becquerel, Congr. 63, p 5, 1866° — 4) Merdinger, Dingt J 148, p. 55, 1868°.

Wendet man bei der Elektrolyse des reinen oder schweselsauren 634 sers statt der Platinelektroden Platten aus leichter oxydirbaren Monals positive Elektroden an, so werden dieselben durch den austrelen ozonisuten Sauerstoff oxydirt.

Senkt man z. B. in reines Wasser oder verdünnte Schweselsäure berdrähte als Elektroden, so wird der positve Draht schwarz durch lung von Silberauperoxyd 1). Enthält das Wasser geringe Beimengen von Salzen, so löst sich daselbst ein wenig Silber durch die schzeitig mit dem Sauerstoff abgeschiedene Säure und gelangt so allalich an die negative Elektrode, wo es sich in dendritischen Formen Nadeln ausetzt.

Eine positive Bleielektrode bedeckt sich mit Bleisuperoxyd. Pallam läuft als positive Elektrode in schwach schwefelsaurem Wasser arz an. Es bildet sich Palladiumsuperoxyd. PdO<sub>3</sub>. Osmium liefert aiumsäure, OsO<sub>4</sub>, Thallium schwarzes Trioxyd. Aluminium ein Subd (vergleiche §. 600); Ruthenium oxydirt sich, Osmiumiridium löst als positive Elektrode in Natroniosung auf<sup>2</sup>).

Gold löst sich als positive Elektrode zu Goldbydroxyd?). Führt 635 schwammiges Gold, welches beim Einfliessen einer Lösung von Ichlorid in einen grossen Ueberschuss einer siedenden Lösung von Isäure erhalten wird, in einer Platinschale mittelst eines Platindrahin den Schliessungskreis als positive Elektrode ein, so löst en sich verdünnter Schwefelsäure schnell auf; die negative Elektrode besigt mit Gold und aus der Losung scheidet sich bald ein schwarztes Pulver ab 4).

Auch auf Goldplatten, denen in Wasser, welchem ein paar Tropfen wefelsäure oder Salpetersäure zugesetzt sind, eine feine Platinspitze negative Elektrode gegenübergestellt ist, bildet sich beim Hindurchen des Stromes von 4 bis 8 Elementen eine röthliche Färbung, welchem Trocknen in eine Anzahl concentrischer, in dem Sonnenlichte schnell, diffusen Lichte langsamer blauviolett werdender Kinga übergeht. Alkalischen Flüssigkeiten, auch ammoniakalischem Wasser erscheinen Ringe weniger ausgebildet. Salpetersäure erfullt sich bei der Elektisse zwischen Goldelektroden mit einem bläulichen Niederschlage. In bsphorsäure, Kahlange, l'eberschweselsäure, selbst bei einem Gehalt Wasserstoffsuperoxyd, löst sich das Gold nicht. Da es in Schweselte, Wassers, Salpetersäure auch gegen Ozon indifferent ist, int die ung durch die Einwirkung der unmittelbar bei der Elektrolyse ausenden lonen, nicht der in der Lösung sich bildenden secundären Prote bedingt?

Windsmann, Hi

<sup>1)</sup> Ritter, Gilb Ann 2, p 82, 1700 - 2) Wilhler Ann. d Chem u. trm. 146 p 263 376 1868 - 3) Hereits von Grotthus Ann. de Clam. p 40, 1806) benkachtet. - 4) Schiel, Pogg Ann. 159 p 493, 1876. - 3 ortholot, Compt rend 89, p 683, 1879, Beshl. 4, p. 68.

Durch die Bildung von Superoxyden kann man indirect die Metzdes Ozons bestimmen, welche sich bei der Elektrolyse von schweielsates
Wasser vom specif. Gewicht 1.1 bildet. Die Mengen des an einer pativen Elektrode von Silber gebildeten Superoxydes, sowie die Mendes an der positiven Elektrode durch die Einwirkung der Schweisaure gelösten, eventuell an der negativen Elektrode niedergeschistesses
Silbers entspiechen unter 10° dem an ersterer abgeschiedenen (ms.
Wasserstoffsuperoxyd wird in der Säure in so geringer Menge gelosdass es nicht in Betracht kommt. Ueber 10° kann nuch der gewitt
liche, inactiv austretende Sauerstoff die positive Silberelektrode of
diren?).

Kupferplatten geben an der positiven Elektrode gar kein 638. 32 dern überziehen sich mit schwarzem Kupferoxyd, welches sich nu schlin der umgebenden Saure auflost. Bleiplatten überziehen sich in 1822 Wasser mit Bleioxyd, in schwefelsaurem mit schwefelsaurem Bleoxit Antimonplatten bedecken sich mit Suboxyd. Ein Stück Kohle suptive Elektrode oxydirt sich unter Entwickelung von Koblensäure 22 Koblenoxydgas (4, w. u.). Ein Stück wasserfreies Bleioxyd, erhaltez sur Erhitzen von salpetersaurem Bleioxyd, bedeckt sich als negative Elektrose in Wasser, welches 1 ann Natron enthält, mit Bleisuperoxydhydrat 18.

In allen diesen Fallen, wenn man z. B. in den Stromkreis ruger mehrere Voltameter mit Kupfer-, Zink- und Platinslektroden einschaff bleibt die entwickelte Wasserstoffmenge vollkommen die gleiche. Elektroden auf den reinen Vorgang der Elektrolyse keinen Einflichaben 4).

Der bei der Elektrolyse abgeschiedene Wasserstoff verhindst im zuweilen mit der negativen Elektrode. Besteht dieselbe aus Antonose bildet sich braunschwarzer Antononwasserstoff, besteht sie am leitur, so bildet sich Tellurwasserstoff, welcher sich in dem umgebeide Wasser mit rother Farbe löst. Kommt die Lösung sodann mit den der positiven Elektrode ausgeschiedenen Sauerstoff oder Wasserstoff-pe oxyd, resp. der Ueberschwefelsaure in Berührung, so wird der Wasserstoff zu Wasser oxydirt, und das Tellur scheidet sich in braunen Flassenstoff zu Wasser oxydirt, und das Tellur scheidet sich in braunen Flassenstoff zu Wasser oxydirt, and das Tellur scheidet sich in braunen Flassenstoff zu Vasser oxydirt, ans das Tellur scheidet sich in braunen Flassenstoff zu Tellurwasserstoff zu ansah.

Die Bildung anderer Wasserstoffverbindungen, von Platin. Silber, Zink, Zinn u. s. f., hat sich nicht bestätigt.

b) Rundspaden, Ann d. Chem. u Pharm. 151, p 308 1870° — inicke, Pogg. Ann 141, p 114, 1870°. — 3) Poggendorff, Pogg p 308, 1841° — 4) Faraday, Exp. Res. Ser VII. § 508 n 500 Magnus, Pogg Ann 17, p 521 1822°. — 4) Ritteschin, 1800, p 210°. Davy, Phil. Trans. 1810, p p. 49°.

Zuweilen zerfallen Elektroden von edlen Metallen beim Durchgung 638 des Stromes, auch wenn sie nicht dabei oxydert werden.

Als Brugnstell: 1) vermittelst zweier Golddrähte den Strom einer Säule durch saures Wasser leitete, schwärzte sich namentlich die niegative Elektrode, so dass er die Bildung eines trolifiydrürs vermithete. In Natronwasser wurden beide Elektroden schwarz.

Ebenso fand Poggendorff'), wenn er vermittelst seiner Wippe (siehe das Cap Polarisation) Strüme in derselben Richtung in schneller Aussinanderfolge durch ein Voltameter mit Platinplatten leitete, dass sieh entsprechend die Platte, an der der Wasserstoff erschien, mit pulverförmigem Platin bedeckte.

Leitet man nach de la Rive<sup>3</sup>) schnell ihre Richtung wechselnde Ströme, welche etwa durch einen Inductioneapparat erzeugt werden, durch ein Voltameter mit Elektroden von Platinblech, so besiecken sich letztere Emählich mit pulverförmigem Platin. — Schneller als Platin werden föld- oder Palladiumelektroden verändert, von denen die ersteren sich mit einer gelbbraunen, letztere mit einer blaulichen pulverigen Schicht letecken. In Knallgas gebracht, bewirken die mit solchen Leberzugen verehenen Platten augenblicklich eine Letonation (bestroid erst beseiner Imperatur von 50°C.). Unter dem Politatah) nehmen sie wiederum von Metalliglanz an. Elektroden von Kupfer, Suber, Blei verhalten sich abnlich.

De la Rive schreibt diese Draggregation der Metalle ihrer absechielnden Oxydation und Reduction durch die unmittelbar nach einsteller an ihnen erscheinenden trase Sauerstoff und Wasserstoff zu. Da indem auch bei gleich gerichtet un btrömen, und zwar namentlich in der negativen Elektrode, dieselbe Erscheinung beobachtet wird, so kann auch die Zertheilung der klektroden auf der starken Absorption die Wasserstoffs resp. auf einer eigenen mechanischen Wirkung des htermes berühen, wie als sich auch z. It beim Lebergange der flicktmeität aus Platinapitzen in den fact luftleeren Raum der Gesester schen Robert und beobachten läset.

Die Platinplatten, welche in verdönnter Schwelebaure, beliedersaure, beugesture, Weinsaure, in Lösungen von Arkahvalren als perstire blektrode gedient haben, erlangen dedurch die Fabigheit, die langeame Verbrennung des Kuallgases zu Wasser viel schwecher auch die Verindung von Stickoxyd und Wasserstoff oder Stickoteif und Wasserstoff einzufeiten. Als negative Elektroden erlangen ein diese lagenociaalt viel weniger. Sie bewahren sie selbst nach dem Ahwasshen mit Wasser, Abtricknen und schwachem Glüben und nach längerem Verweilen in ausen und alkalischen Lösungen. Geringe Beimengungen, namentlich von Albeitend alkalischen Lösungen.

brugnatelli J de Para 62 p 100 to o' 11 = 4an 23 p 104" - Poggen larff, Pigr Am 61 p 1 104" - I broad to a free prince p 865, 1617', Bibliomy 14 p 114' b gr Am 61 p 124' 45 p 424'

dendem Gas und auch von Kohlensäure, Schwefel- und Phosphorwasserstoff, Schwefelkohlenstoff und Aether zum Knallgase verzogern die Warkung. Dieselbe scheint nur durch eine Befreiung der Platten von der ihnen anhangenden Oberflächenschichten vermittelst der Elektrolyse bedingt zu sein, da man den Platten die gleiche Eigenschaft auch durch mechanische Reinigung ertheilen kann. Gold- und Platinplatten verzuten aich ähnlich 1).

639 Bei der Elektrolyse verdünnter Säuren zwischen Kohlenelektroiss disaggregert sieh ein Theil der positiven Elektrode und löst sich am namentlich bei Anwendung von Kalilauge färbt sich daselbst die Loster unter Disaggregation; bei Ammoniak tritt keine Disaggregation em. Es Baryt entsteht kohlensaurer Baryt.

Graphit giebt hierbei in verdunnter Schweselsäure und Salpetensaur-Graphitsaure (C<sub>11</sub> H<sub>4</sub> O<sub>5</sub>). In Schweselsäure, Salpetersäure, Chlorwasserstoffsaure können leicht grosse Mengen Graphit an der positiven Lektrode disaggregirt worden. — Bei Anwendung einer positiven Elektropvon Retortenkohle zeigt sich ebenfulls die Disaggregation bei Er-Elektrolyse mit 4 bis 6 grossen Bunsen'schen Elementen. An der positiven Elektrode entweicht wenig, an der negativen viel Gas.

Die Losungen sind nach dem Filtriren nicht mehr braun. — Die disaggregirte Kohle ist eine schwarze Substanz von muscheligem Brech der eine glänzende Substanz beigemengt ist, welche in den alkalisches Lösungen kaum oder nicht auftritt und schon bei gewohnlicher Temperatur sich mit Sauerstoff zu Mellithsäure und ihren Derivaten oxylist. Diese schwarze Substanz wird von Bartoli und Papasoglish Mesogen oder Mellitogen genannt. An der negativen Elektrode entwersisich Wasserstoff, und der positiven Kohlensäure, Kohlenoxyd und wark Sauerstoff. Die Menge der letzteren Gase ist relativ klein; sie wachst bei grosserer Stromesdichtigkeit.

Bei Zersetzung von Ameisensäure, Essigsäure, Oxalsäure enterbiebenfalls Mellogen. — Phosphorsäure liefert ein Phosphomellogen't

Schwach alkalischer Alkohol bräunt sich, die Koble wird kaum in gegriffen, etwas Aldehyd und Essigsäure, sowie Aldehydharz entett Schwach alkalisches Glycerin giebt etwas Acrolein und Acrylsäure wie Schwach alkalisches Glycerin giebt dieselben Resultate bei reichlicherem Absatz von Kerschwach alkalisches Phenol bräunt sich tief, am positiven Pol entett Wasserstoff, am negativen kaum Gas. Der Geruch verschwindet, wie schwarzer Absatz entsteht unter Corrosion der Kohle. — Ammoniatische Lösungen geben eine 12 Proc. Stickstoff enthaltende schwarze Massing

<sup>1)</sup> Faraday, Exp. Res. Ser. VI, 1834\*. — 2) Bartoli u. Papaset N Cimento [3] 8, p. 278-1880\*, [3] 10, p. 274, 1881\*; Bartoli b, p. 201, 0, p. 115-3) Dieselben, N. Cimento [3] 10, p. 274, 1882\*; Barbl. 6, p. 392\*. — 4, M tot, Bullet Soc. chim. 37, p. 537, 1882\*.

Sehr eigenthümliche Erscheinungen beobachtet man bei der Zer- 640 setzung von Wasser oder Salzlösungen unter Anwendung einer Elektrode von Quecksilber. Sie sind zuerst von Henry<sup>1</sup>), Gerboin<sup>2</sup>) und von Hellwig<sup>2</sup>) beobachtet worden. Ibre einfachste Form ist die folgende

Bringt man einen Tropfen angesäuerten Wassers auf reines Quecksilber, welches mit dem negativen Pol der Säule verbunden ist, und taucht in das Wasser einen als positive Elektrode dienenden Draht, so zieht sich der Tropfen zusammen, seine Form nähert sich mehr als vorher der Kagelgestalt. Kehrt man die Verbindung um, so breitet sich der Tropfen auf dem Quecksilber aus. Legt man auf den Wassertropfen eine an einer Wage hängende Metallplatte, durch welche der Strom in den Tropfen geleitet wird, so heht und senkt sich dieselbe bei entsprechend wechselnwer Stromesrichtung 4).

Hängt man an eine Wage eine auf verdünnter Säure oder Wasser nhende amalgamirte Metallplatte, so ist, wenn ein Strom durch die Saure und die Platte geleitet wird, durch welche die Platte oxydirt wird, die Kraft zum Abreissen derselben von der Säure und dem Wasser kleizer, als nach Unterbrechung des Stromes, namentlich bei Anwendung ton Wasser<sup>5</sup>).

Der Grund hiervon liegt darin, dass im ersten Falle durch den am Quecksilber aus dem Wasser elektrolytisch abgeschiedenen Wasserstoff die stets etwax oxydirte Oberfläche desselben vollig metallisch wird, und sich so die Adhänion des Wassers an das Quecksilber vermindert, und im ganz reinem Quecksilber durch die Bekleidung desselben mit einer stucht von Wusserstoff die capillare Spannung an der Grenzfläche der terdünnten Säure und des Wassers wächst, wie Quincke') gezeigt hat siehe weiter unten). Im zweiten Fall oxydirt der am Quecksilber erscheinende Sauerstoff des Wassers die Oberfläche desselben, und die Adhänen des Wassers nimmt dadurch zu; die capillare Spannung nimmt ab.

Dass dieses Phanomen ganz seeundar ist, und durchaus nicht direct mit der Bewegung der Elektricität zusammenhängt, ersieht man darsie, dass es sich auch ganz ohne Anwendung derselben hervorrusen läst. Bringt man z. B. nach Paalzow?) in den Wassertropsen auf dem Quecksilber ein Krystallkörnehen von unterschweslichtsaurem Natron, so wird hierdurch die Oberstäche des Quecksilbers, wie durch sie elektrolytischen Wasserstoff, desoxydirt, und der Wasserstropsen zeht sich zusammen. Dagegen wird durch Hinzusügen von Chromsäure zum Wasser das Quecksilber oxydirt, es belegt sich mit einer

<sup>1)</sup> Henry, Nichola, J. 4, p. 221°; Gilb. Ann. 6, p. 370, 1800°. — 2) Gerbeig, Ann. de Chim. 41, p. 190°. Gilb. Ann. 11, p. 140, 1801°. — 3) Hellwig. Gilb. Ann. 32, p. 281, 1809°. — 4) Erman, Gilb. Ann. 32, p. 281, 1809°. — 4 Sabine. Phil. Mag. [5] 2, p. 481, 1876°. — 5) Quincke, Pogg. Ann. 139 p. 70, 1870, 153, p. 192, 1874°. — 7) Pasizow, Pogg. Ann. 104, p. 419, 1888°.

Schicht von Quecksilberoxydul und Chromoxyd, und eine Ausbreitung des Tropfens zeigt sich demgemäss.

Bringt man einen Quecksilbertropfen in verdünnte Schweftlaam und verhindet ihn mit dem positiven Pole der Säule, so breitet er na gegen die in die Schwefelsäure zur Seite des Tropfens gesenkte negative Elektrode hin aus, indem er sich dort mit einer Schueht von frystaüberzieht. Das letztere verbindet sich mit der Schwefelsäure zu schwefelsaurem Salze; die Oxydhülle bricht, die Oberfläche des Quecksilber wird blank, und es zieht sich wieder zusammen, um unter Bildung einen Oxydhülle sich wieder nuszudehnen u. s. f. Dabei gerath die Quecksilber in regelmässige Oscillationen, Zugleich finden Wirbslader Saure statt, welche von der negativen Elektrode zum Quecksilber und von da auf beiden Seiten zur Elektrode zuruckfließen.

Ganz ähnliche Wirbel erhalt man nach Paalzow (I. c.) auch obe Anwendung des galvanischen Stromes, wenn man z.B. neben Quecksabet welches sich unter verdünnter Schwefelsäure befindet, ein Stuckten doppeltehromssures Kali bringt. Das Quecksilber verlängert sich geget den Krystall unter Oxydation, springt wieder zuruck, und das Wasser geräth in Wirbel.

Giesst man in ähnlicher Weise auf Quecksilber einen Tropten Schetersäure (mit 1 Vol. Wasser), so breitet er sich aus, indem sich aus Quecksilberoberfläche oxydirt. Taucht man aber einen Eisendraht dach die Säure in das Quecksilber, so zieht sie sich zusammen, indem nun durch den zwischen Eisen und Quecksilber entstehenden Strom an letzteren Wasserstoff entwickelt wird und sich seine Oberfläche reinigt.

Uebergiesst man Quecksilber eine Linie hoch mit Kochsaldisms und bringt darauf einen kleinen Krystall von Kupfervitriol, so wick wenn man einen Draht von Eisen (Kupfer, Blei oder Wismuth) durch die Salzlösung in das Quecksilber taucht, seine Oberflache (durch einentwickelten Wasserstoff) blank, und der Vitriolkrystall geräth in surbelinde Bewegungen. Er löst sich dann viol schneller, als ohne den Draht, indem die bei seiner Auflösung ihn umgebende Lösung durch den Strom beständig zersetzt und entfernt wird, und das Kupfer der selben sich zum Quecksilber, die Säure und der Sauerstoff zum Draht wenden 1).

Man rechnete diese Erscheinungen, welche nur seeun dar durch be oxydirenden und reductrenden Wirkungen der durch den Strom sign schiedenen Bestaudtheile des Wassers resp. durch die durch sie bewitten Aenderungen der Capillaritätsconstante hervorgerusen sind, seine unmittelbar zu den directen Wirkungen des Stromes, legte ihnen im

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Runge, Pogg. Ann. 8, p. 107, 1826\*. Achnhiche Erscheinungen av 15, p. 95; 16, p. 304; 17, p. 472\*.

buib grosse Wichtigkeit bei und verfolgte sie nach allen Richtungen. Die vielen in dieser Beziehung angestellten Versuche, bei deuen man die Elektroden in verschiedener Weise neben Quecksilbertropfen eintauchte, baben jetzt durch ihre einfache Erklarung viel von ihrer Bedeutung verloren. Es genüge deshalb, nur noch die folgenden in ihrer äusseren Erscheinung interessanten, auf dieselben Ursachen zurückzuführenden Experimente zu erwähnen.

Füllt 1) man eine horizontule Glasröhre von 1 2 Linie Weite mit saurem Wasser und bringt in die Mitte einen etwa 3 bis 4 Linien langen Quecksilbertropfen, so breitet er sich beim Hindurchleiten des Stromes Regen die negative Elektrode hin aus. Das saure Wasser drängt sich zwischen die Wande der Röhre und das Quecksilber. Beim Orfinen des Stromes tritt das Quecksilber zum Theil wieder zurück. Lässt man den Strom länger geschlossen, so rückt das Quecksilber immer mehr gegen die negative Elektrode vor und zicht sich von der positiven, wo es blank bleibt, zurück. Es platzt dann auch die Oxydschicht an der Seite des Quecksilberfadens gegen die negative Elektrode hin, wenn sie eine gewisse Dicko erreicht bat, und das Quecksilber springt zu einem Tropfen zusammen, der aber jetzt der negativen Elektrode nüher liegt als vorher. Dann beginnt das Spiel von Neuem u. s. f. So wandert das Quecksilber allmählich zur negativen Elektrode, während das Oxyd am Glasrohre hangen bleibt.

Befindet sich der Quecksilbertropfen in der Biegung eines mit der rechunten Saure erfüllten URohres, die er gerade erfüllt, so sammelt zu in Folge des analogen Verhaltens die Saure allmählich in dem die posture Elektrode enthaltenden Schenkel an<sup>2</sup>).

Fullt 5) man entsprechend ein Uförmiges Rohr, dessen Schenkel 1969. 0,5 und 0,1 Zoll Durchmesser haben, mit Quecksilber, giesst auf Cascibe in dem engeren Schenkel Wasser und berührt das Quecksilber in weiteren Schenkel mit dem positiven, das Wasser im engeren mit On negativen Leitungsdraht, so steigt das Quecksilber in letzterem, da wie Obertläche sich oxydirt und nicht mehr wie vorher die Capillae-depression zeigen kann. — Es ist kem Grund vorhanden, hierin den Beweit finden zu wollen, dass die Capillaritätserscheinungen durch Elsksteitst bedingt seien.

Bringt 1) man ebenso in concentrirte Schwefel-hure zwischen zwei 643

<sup>1)</sup> Erman, I. c. — 2) Sabine, Phil Mag. (5) 2, p. 481, 1876°, — 5) Dra-Bor Phil Mag. (8) 26, p. 185° 1845° Pogg Ann. 67, p. 24° — 6) Hars hel, Phil Trans 1824, p. 122°; Ann. de Chim, et de Phys. 28, p. 280°, Pfaff, Shwagg, J. 48, p. 190, 1829°, Nobili, Ribl. univ. 35, p. 261°, Sohwagg of in 54, p. 40, 1828° Vergt unch Sérulla\*, Ann de Chim, et de Phys. 43 p. 122° und Davy, Phil. Trans. 15, p. 135°, Auch Wright, Phil. Mag. [4] 19, p. 129, 1860°.

, so exydirt sich jeds and dehnt sich gegen an abgeschiedenen We inter Reduction seiner auf der ersten Seite anstellenures Salz verwasusammen. Ist dabe, and, so schreitet er geaus und gelangt so let der Boden des Gefa sein Schwerpunkt sein

dringt man in eine Sala
...m Durchmesser, stellt etv
ht als negative und dicht
aus positive Elektrode auf, so
aus, bis er den negativen Dr
als negative Elektrode, die O
sich wieder zusammen und d
geräth so in regelmässige S
Sternes mit wechselnder Rich

Giesst man in die Biegu Glasrohres!) reines Quecksilbres verdünnte Schwefelsäure oder Golddrähte, die mit der das Quecksilber in dem mit d negative Elektrode. An dem bleibt blank. Zugleich tanze vertheilt sind, auf und ab silber als positive Elektrode e flacher, und es findet keine I den Platindraht in letzterem laufen alle Sägespäne plotzlic sich an den Draht. Hebt man plötzlich wieder die Spane ne

4 Senkt man an den Ränd z.B. von Glaubersalz, befindlic ten ihrer Oberfläche zwei m drähte so in die Salzlosung wenig über der Oberfläche d Tropfen an dem der negative ner Oberfläche, welchen wir,

<sup>1)</sup> Gerboin, l. c.

ude dient, mit dem Buchstaben P bezeichnen wollen. Dann gehen von iesem Punkte Strömungen auf der Obertlache des Tropfens zu dem unkte N der Oberfläche zunächst dem positiven Drahte hin, und die alzlosung geräth in Wirbel 1). Von Punkt N gehen auch Strome aus, her schwächere, welche ganz verschwinden, wenn sich das gebildete xyd bis zum Punkte N ausbreitet, welche aber hervortreten, wenn man anso Ausbreitung hindert, indem man eine Glasplatte swischen P und I bis auf die Oberfläche des Quecksilbers binabsenkt und so das von P ch ausbreitende Oxyd auffängt. - Wenn man die positive Elektrode chr nahe bis an das Quecksilber bringt, und die negative entfernter cout, so dass die Dichtigkeit des Stromes au ersterer bedeutender ist, ud sich das metallische Radical des Salzes, z. B. Natrium, unter der elektrode in N in grösserer Dichtigkeit ausscheidet, oder auch, wenn an auf irgend eine Weise Natrium in das Quecksilber hineinbringt. so ind die von N ausgehenden Strömungen bedeutender. Ist viel Narium im Quecksilber, so verschwinden die von P kommenden Ströme mmer mehr. - Das Natrium kann man hierbei direct in das Quecksilper bringen, oder auch nur den positiven Draht in dasselbe für kurze leit senken, wo dann der Strom an dem jetzt als negative Elektrode lienenden Quecksilber genügende Mengen Natrium ausscheidet. - Zu-Atze von Kalium, Barium, Zink, Blei, Autimon ertheilen dem Quecksilor dieselbe Eigenschaft wie Natrium; nicht aber Kupfer, Gold, Silber. le sind also nur die Metalle wirksam, welche elektropositiver sind als Quecksilber.

Hier andern wiederum die Abscheidungen von Oxyd auf der einen, on Natrium auf der anderen Seite die Oberflächen des Queeksilbers nd veranlassen durch ihre gegenseitigen Einwirkungen, sowie ihre Einuase auf die Adhaeionsverhältnisse der Oberfläche des Quecksilbers die Bewegungen. Beide Stoffe breiten sich von den Punkten N und P aus, ndem thre Bildung fortschreitet; das Natrium vielleicht auch dadurch, lass das gebildete Natriumsmalgam stark positiv gegen das umgebende Quecksilber ist, und die zwischen beiden entstehenden Strome daher nter Zerstörung des Amalgams aus der Lösung Natrium in den umliegenden Quecksilberschichten abscheiden. Das Amalgam wird zuleich auch durch den Einfluss des Wassers oxydirt und muss daher in rösserer Dichtigkeit gebildet werden, um diesem Binfinsse zu widertohen. Je nachdem es sich weiter oder weniger weit ausbreiten kann, has hierdurch gelöst zu werden, greift die Strömung vom Punkt N der P weiter um sich. - Mit dem Elektromagnetismus!) haben diese Itromungen durchaus nichts zu thun.

Hat sich auf dem Quecksilber um den Punkt P herum eine Oxydschicht gebildet, und senkt man den negativen Poldraht am Punkte P

<sup>1)</sup> Siehe Citat 4 auf 8. 567. — 2) Schweigger, Schweigg. J. 48, p. 324. 826°.

s Quecksilber ein, so Elektrode. Die Oxyd

Lösungen von Salsen die, Kalium u. a., aber 1 Metalle abscheiden, Punkte N nur am Ai die mit der Bildung 2gung.

Ein unter Zuckerlösur muth, giebt ebenfalls sephorsäure auch den S Dass man mit Hülfe einer Magnetelektrisirmac selbstverständlich. Der Olichkeit der chemischen A Schliessungsstrom 1).

Analog verhält sich oder Zinn, welches mit ei von Cyankalium bedeckt von der negativen zur pozweiten Falle.

Lässt man auf gesc chen Cyankalium schmelz trode, während die positiv man eine Ausbreitung des

Diese Bewegungen k
anlassung geben. Gore 3
Glas oder Guttapercha e
1 bis 3 Zoll Durchmesser
1/4 Zoll Breite. Das Gar
allzu concentrirten Losun
von 1 Thl. Cyansilber und
Blausäure (1 5)] bedeckt,
dem positiven, die ringfor
(zwei Grove'schen Eleme
Erhebungen und Windun

<sup>1)</sup> Vergl. L. Daniel, C Pogg. Ann. 131, p. 150, 186 Biehe daselbst auch Versuch log den früher beschrichene 24, p. 401 u. 403, 1862°. S

refässes hinbewegten und zugleich zur Bildung eines Tones Verang gaben, der bald aufhorte, indess bei zeitweiliger Umkehrung des ies und nachheriger Wiederherstellung seiner Richtung wieder herst. Mit Zunshme des Widerstandes des Schliessungskreises bei eren kleineren Elementen wurden bei sonst gleichen Verhältnissen thwingungen breiter, der Ton tiefer; ebenso wenn in den Schliessungungen breiter, der Ton tiefer; ebenso wenn in den Schliessungungen breiter, der Ton tiefer; ebenso wenn in den Schliessungungen breiter, der Ton tiefer; ebenso wenn in den Schliessungungen breiter, der Ton tiefer; ebenso wenn in den Schliessungungen breiter, der Ton tiefer; ebenso wenn in den Schliessungungen breiter, der Ton tiefer; ebenso wenn in den Schliessungungen breiter der Ton tiefer; ebenso wenn in den Schliessungungen breiter der Ton tiefer; ebenso wenn in den Schliessungungen breiter der Ton tiefer; ebenso wenn in den Schliessungungen breiter der Ton tiefer; ebenso wenn in den Schliessungungen breiter der Ton tiefer; ebenso wenn in den Schliessungungen breiter der Ton tiefer; ebenso wenn in den Schliessungungen breiter der Ton tiefer; ebenso wenn in den Schliessungungen breiter der Ton tiefer; ebenso wenn in den Schliessungungen breiter der Ton tiefer; ebenso wenn in den Schliessungungen breiter der Ton tiefer; ebenso wenn in den Schliessungungen breiter der Ton tiefer; ebenso wenn in den Schliessungungen breiter der Ton tiefer; ebenso wenn in den Schliessungungen breiter der Ton tiefer; ebenso wenn in den Schliessungungen breiter der Ton tiefer; ebenso wenn in den Schliessungungen breiter der Ton tiefer; ebenso wenn in den Schliessungungen breiter der Ton tiefer; ebenso wenn in den Schliessungungen breiter der Ton tiefer; ebenso wenn der Schliessungungen breiter der Ton tiefer; ebenso wenn der Schliessungungen breiter der Ton tiefer; ebenso wenn der Ton ti

Gore glaubt hierann ableiten zu konnen, dass der gulvanische aus elektrischen Vibrationen oder successiven Impulsen bestehe. legt indess viel naher, die Erscheinungen in der Weise zu deuten, wenn durch die elektrolytischen Processe die Adhäsionsverhältnisse hen dem Quecksilber und dem Elektrolyt gehndert werden, und Quecksilber dadurch seine Gestalt verandert, der Leitungswiderstand Bohliessungskreises sich vermehrt. Je grosser hierbei die Verminng der Stromintensität ist und je schneller sie erfolgt, desto schnellimmt das Quecksilber seine fruhere Gestalt wieder an, desto schnelrfolgen die Vibrationen; so also wenn der Gesammtwiderstand des essungskreises klein ist. Troten bei der Veränderung des Widerles in Folge der Bewegung des Quecksilbers Inductionsstrome in in den Schliessungskreis eingeschalteten Inductionsspirale auf, die ursprünglichen Strome gleichgerichtet sind, so erfolgt seine Schwäangeamer und die Vibrationen sind es ebenfalls. Fanc die Inlonsspirale umgebende geschlossene Nebenspirale vermindert diese rung und so erfolgen die Schwingungen schneller. - Die analogen altnime ergeben sich dann auch beim Einlegen eines Eisenkernes in aductionsspirale u. s. w.

Achnliche Erscheinungen zeigen sich, wenn man auf filtrirte, an 648 gelosten Metalle ziemlich reichhaltige Amalgame von Kupfer, Zink, mon, Zinn, Blei, deren Oberflachen von schwimmenden Metallpartizuh erscheinen. Tropfen von so verdünnter Salpetersäure tropft, zich kein Gas entwickelt!). Die Tropfen zu ben sich zusammen, die entblosste Quecksilberoberfläche blank und glatt wird, dehnen dann wieder aus u. s. f. Der Reihe der erwähnten Metalle nach hierbei die Salpetersäure immer verdünnter genommen werden (1 15 Tropfen auf 30 g Wasser). Andere verdunnte Säuren verhalten sich ich. — Amalgame von Platin, Gold und Silber, die gegen Quecktechter elektronegativ sind, zeigen die Bewegungen nicht. Wird der uch mit Bleiamalgam unter einer mit Sauerstoff statt mit Luft geen Glasglocke vorgenommen, so werden die Bewegungen lebhafter regelmässiger; unter Wasserstoff, Kohlensäure, Stickstoff, Leuchtgas

h B Sabine, Phil Mag. [5] 6, p. 211, 1878; Boild. 2, p. 613.

angruppen zerfällt, oder auch das Lösungswasser zersetzen und sieh dem Wasserstoff desseiben zu der Säure des zerlegten Salzes vorden kann, wobei die entsprechende Sauerstoffmenge frei wird. Auch men beide Processe je nach der Stromesdichtigkeit und der Concention der Lösung neben einander her gehen und der Sauerstoff auf die duote des Zerfalls des negativen lons einwirken und sie weiter oxyditate des Zerfalls des negativen lons einwirken und sie weiter oxyditate können Einwirkungen auf die Elektroden eintreten u. s. f. b diese secundären Erscheinungen haben mit dem eigentlichen elskitzischen Processe nichts zu thun und sind für den physikulischen gang nicht entscheidend.

Wir erwähnen deshalb nur kurz einige der wesentlichsten Resultatu diesem Gebiete und schreiben auch hier die Molecularformeln in esigschrift.

Für die Salze der Fettsäurereihe hat zuerst Kolbe 1) die Vorgange der Elektrolyse studirt. Er benutzte eine durch einen porosen I benader in zwei Abtheilungen getheilte Zersetzungszeile. Auf den I bonader war eine Glasglocke mit Gasleitungszehr aufgekritet. Da es nur auf die chemischen Zersetzungsproducte ankam, brauchte der fluss der gewohnlichen und der elektrischen Diffusion nicht beschtet werden.

Ameisensaures Kalizerfällt primär in Kund HCOO. Ersteres 651 au der positiven Elektrode mit dem Lösungswasser Kali und Wasstoff, letzteres wirkt auf das Lösungswasser. 2 Mol. HCOO geben 1 Mol. H<sub>1</sub>O wiederum Ameisensäure und Sauerstoff. Letzterer kann Wasserstoff eines Theiles der HCOO-Gruppe zu Wasser ozydisen, dass Kohlensäure frei wird?).

if Kolbe, Ann & Chem. ii. Pharm. 64, p. 236, 1847° — 7 Breeter, this inferiant des Sciences exactes 1866 1, p. 236°, Archives Neuv Ser. 5 p. 60, 1865° Bourgoin (Ann. de Ch.m. et de Phas [6] 15 p. 127, 422 p. 60, 1865° Bourgoin (Ann. de Ch.m. et de Phas [6] 15 p. 127, 422 p. 324, 285 p. 1871° Laterne Belles con Learner 222 anchen Salzen and Sauren elektrolyert. Der Apparat bestellt an annen ellustren Bolle von einer keiten Guergen von den 1868 p. 127, 422 p. 1881° Laterne Bolle von einer keiten Guergen von Confessionen von Laterne Guergen von Guergen von Guergen von Guergen von Guergen von Guergen von Laterne Guergen von Paratein der Freiheit, und entsich einem zweiten, etcherede von einer Plansland in gesen zum Aussenten B. 12 g. 127 d. 128 p. 127 g. 128 p. 127 d. 128 p. 127 g. 128 p. 128

Essignauren Kali zerfällt primär nach der Formel  $K + CH_1(t)$  Entwoder theilt sich die letztere Grappe in Kohlensaure,  $CO_2$  und in CI von dem sich 2 Mol. zu  $C_2H_6$ . Dimethyl, vereinen, oder es bildet id Essignaure und Sauerstoff, welcher einen Theil des Dimethyls zu Aetzys oxydiren kann. Zugleich entsteht noch seeundär Ameisensaure is essignaures und ameisensaures Methyl. Die Elektrolyse ist von Konzuerst ausgeführt 1).

Die seemdaren Producte bilden sich nach Bourgoin wesertein alkalischen Lösungen.

Baldriansaures Kali zerfällt primär nach der Formel A. C. H. COO. Gaun analog den Processen bei der Elektrolyse des est sauren Kalis entsteht Kohlensäure und Inbutyl (C. H.) resp. Baktrus saure. Bei weiterer Fortführung der Elektrolyse wird das Inbuty. Alsobutylen und Wasser oxydirt?).

Capronsaures Kali,  $K + C_1H_{11}COO_2$ , in concentrirter Lordelektrolysirt, liefert an der positiven Elektrode nach Brazzer und Godleth 3) analog Diamyl  $(C_{10}H_{22})$ .

Oppositely Isaures Kali zerfällt primär in K und  $C_k H_{11}(C)$  und giebt ebenso Dicaprovi  $(C_{12} H_{26})^{-3}$ ).

Im Allgemeinen hildet sich also durch die Elektrolyse des San einer der Fettsäurereihe angehörigen Säure,  $C_n H_{2n} O_2$ , an der produkt Elektrode durch die secundare Oxydationswirkung des gleichzeitig angehiedenen Sauerstoffs der gleiche Körper,  $C_n H_{2n+2}$ , welcher auch dus Behandeln des Jodids des Alkoholradicals,  $C_n H_{2n+1} J$ , mit Zink erkalt wird.

Bei der Elektrolyse gemischter Salze von zwei fetten Säuren zvon baldriansaurem und önanthylsaurem Kali, entsteht neben Dibaty. Dicaproyl auch Butyl-Caproyl, bei der Elektrolyse von essigsauren önanthylsaurem Kali entsteht Methyl-Caproyl nur in kleiner Met.

Bei der Elektrolyse der Salze der mehrbasischen Säuren, n. Wewo Me ein einwerthiges Metall darstellen möge, treten dieselben Erste
nungen ein; auf 1 Acq. des gleichzeitig im Stromkreise zersetzten Chkaliums wird 1 Me und ½ S aus den Salzen abgeschieden. Der toplex S zerfällt unter eventueller Polymerisirung seiner Bestandtes
oder wirkt auf das Wasser.

Hieruber sind namentlich von Kckule') Versuche angestellt werde

<sup>1)</sup> Kolbe u. Kempf, J. f. prakt. Chem. N. F. 4, p 45, 1871° — 3 Non-ster hestelt das an der positiven Elektrode abgeschiedene Gasgemeng: 52,9 Vol. Kohlensäure, 37,4 Vol. Isotuvien und 9,7 Vol. Sancritoff, sin Vol. Biologie, volches jedenfalls mit der Stromesdichtigkeit sich andern hans by Braxier und Gossieth, Ann. d Chem. u. Pharm. 75, p 285, 1821, 40 Wurtz, Ann. de Chim. et de Phys. [3] 44, p 291 u. figde., 1821, 40 Kekulé, Ann. d. Chem. u. Pharm. 131, p. 79, 1884°.

Berusteinsaures Natron,  $^{\dagger}_{7}$  [Na<sub>7</sub>  $^{\dagger}_{2}$   $U_{7}H_{4}(COO)_{2}$ ], in einem dem bie schen ähulichen Apparat elektrolysist, giebt an der negativen trode durch secundäre Wirkung des Natriums auf das Wasser Natron Vasserstoff, an der positiven Elektrode zerfällt die Gruppe  $C_{2}H_{4}(COO)_{2}$  thylen.  $C_{2}H_{4}$ , und Kohlensaure  $^{\dagger}_{2}$ ). Bei weiterer Elektrolyse entsteht Sauerstoff.

Fumars aures Natron, <sup>1</sup><sub>2</sub>[Na<sub>2</sub> + C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>(COO)<sub>2</sub>], giebt an der tiven Elektrode Natrium, welches mit dem Lösungswasser Wasserund Natron bildet; der Wasserstoff kann sich zum Theil daselbst indar mit der Fumarsäure zu Bernsteinsäure verbinden. An der posine Elektrode zerfallt die Gruppe C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>(COO)<sub>2</sub> in Acetylen und Kohäure.

Achnlich verhalten sich die Salze der isomeren Maleinsäure.

Brommaleinsaure Salze scheinen nach Kekulé analog an der tiven Elektrode Bromacetylen zu geben, welches sich indess mit am Theile des Sauerstoffs weiter zu Bromwasserstoff und Kohlenoxyd idirt.

Beuzoesaures Kali liefert nach Brester an der positiven Eleklie Benzoesaure und Sauerstoff. Nach Bourgoin wird auch weiter as Kohlensaure, Sauerstoff, Kohlenoxyd, bei Zusatz von Kali auch tylen gebildet. Zugleich ist ein Geruch nach Bittermandelöl bemerk-Phenol bildet sich nicht.

Zimmtsaures Natron giebt nach Breater durch die secundäre rdation eines Theiles der Zimmtsaure an der positiven Elektrode termandelol und Kohlensaure.

Milchsaures Kali liefert nach Kolbe (l. c.) Kohlensäure und lehyd; nach Brester an der positiven Ecktrode etwa nur halb so Gas, als an der negativen. Das Gas enthalt viel Kohlensäure neben big Sauerstoff. Auch scheidet sich eine harzige Masse ab.

Aepfelsaures Kuli giebt an der positiven Elektrode nur 2 , so li Gas, als an der negativen, es besteht aus Kohlensäure. Sauerstoff, blenoxyd und aus einer flüchtigen Säure. Allmählich bräunt sich die Losung (Brester und Bourgoin).

Malonsaures Kali liefert an der positiven Elektrode die freie are und Kohlensaure, das entstandene Methylen wird wahrscheinlich reh den Sauerstoff oxydirt: an der negativen Elektrode entweicht asserstoff?).

Itaconsaures Kali giebt in ganz concentrirter Lösung an der itiven Elektrode Kohlensaure und Allylen, welches indess ammoniaka-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Vergleiche auch Kolhe, Ann. d. Chem. u. Pharm. 113. p. 244. 1860° d. Boutgoin, l. c. - <sup>2</sup>, H. v. Miller, J. f. prakt. Chem. N. F. 19, p. 328, 79°. Bourgoin, Compt. rend. 90, p. 608, 1880°.

lische Silberlösung nur schwach fällt, sowie auch Acrylsäure und culescht schmelzbare, nicht flüchtige Säure 1).

Citraconsaures und mesaconsaures Kali verhalten sich äbrlich, nur fallt dus erhaltene Allylen Silberlösung. Deshalb wird des schwache Silberniederschlag durch das bei der Elektrolyse des naccesauren Kalis erhaltene Allylen auf vorherige Bildung von Mesaconsaur geschoben <sup>2</sup>).

Weinsaures Kali giebt an der positiven Elektrode einen Absu von doppelt weinsaurem Kali, ausserdem Kohlensäure, Kohlenoxyd, Sarstoff, bei Zusatz von Kali Dimethyl (Bourgoin).

Saures oxalsaures Kali liefert durch die Oxydation der Oxalsaure an der positiven Elektrode neben Sauerstoff noch Kohlensäure.).

Aetherschwefelsaures Kali. Die Lösung wurde von Hittersschwefelsaures Kali. Die Lösung wurde von Hittersschwefelsaure Lektrone wurde Kali und Schwefelsaure bestimmt. Nach Abzug der dem ersters im Salz entsprechenden Menge Schwefelsaure fanden sich noch 2 Ac (1 Mol.) Schwefelsaure zu viel. Das Salz ist also für den elektrolyuschen Process nach der Atomformel K. S. O. e. O. C. H. O. zusammengesetzt.

Guthrie') hat dasselbe Salz in einem durch einen Thoneylmon

in zwei Abtheilungen getheilten Gefasse elektrolymrt.

An der negativen Elektrode wurde Wasserstoff frei. Kali trat auf Bestand die positive Elektrode aus Platin, so wurde die Lösung sate und Sauerstoff sowie Oxydationsproducte des Aethyls, Aldehyd, Kohansaure, entwichen. An einer amalgamirten Zinkplatte bildete sich ein nicht leitende Haut, die Guthrie als aus ätherschwefelsaurem Zinkeysbestehend ansah, welche aber nach Hittorf wahrscheinlich gebude war, indem aus dem Thoncylinder, der die negative Elektrode enthet. Kali zur positiven Elektrode diffundirte und dort aus dem gehildete ätherschwefelsauren Zinkoxyd Zinkoxydhydrat abschied.

Amyloxydschwefelsaures Kali giebt nach Guthrie engochend an der positiven Elektrode Sauerstoff, Baldriansaure und Scarefelsäure. Amyloxydphosphorsaures Kali giebt ebenso Baldriansaure und Phosphorsaure.

Trichlormethylsulfonsaures Kali (Atomformel CCl, SO, OK giebt nach Kolbe<sup>3</sup>) zuerst am negativen Pol keinen Wasserstoff, Der dern Chlorwasserstoffsaure und Schwefelsaure. Sind diese Sauren

<sup>1)</sup> Carstaujen u. Aarland, J.f. prakt. Chem. N.F. 4, p. 378, 1871° Aarland, ibid 6, p. 265, 1882°. — 2) Aarland, J. f. prakt. Chem. N.F. 7, p. 1873°. — 3) Auch Daniell und Miller, Phil. Trans. 1844, p. 57°, Pogg Ans. 64, p. 27°. — 4) Guthrie, Ann. d. Chem. u. Pharm. 99, p. 64, 1826° — 6) Kolbe, Ann. d. Chem. u. Pharm. 64, p. 236, 1847°, vergl. auch Bungs Elektrolysen von Mercaptanen und Sulfoverbindungen. Berl. chem. Ber. 3, p. 911, 1870°.

rösserer Quantität gebildet, so entsteht am negativen Pol Wasserstoff, positiven bilden sich Octabder von überchlorzaurem Kali. Diese Zertzung geschieht nach der Formel:

 $|CI_1, SO_2OK + 6O + H_2O = KCIO_4 + H_2SO_4 + CO_2 + 2CI$ 

Monocyanessigsaures Kali giebt bei der Elektrolyse Acthylennuid, Kohlensäure, Wasser und Wasserstoff 1).

Phtalsaures Kali giebt an der positiven Elektrode Sauerstoff, etwawiche Theile Kohlensäure und Kohlenoxyd und Phtalsaure, an der nestiven Alkali und Wasserstoff 1).

Die Salze der Thiosauren zerfallen in das Metall und die Bisulfure, B. thioessigeaures Kali in Kalium und (C, H, O), Se.

Natriumphenylmercaptan giebt an der negativen Elektrode Vasserstoff und Astznatron, an der positiven Phenylbisulfür. Analog private sich Natriumamyl- und Natriumathylmercaptan. Sulfobenzoetures und isäthionsaures Kali geben an der negativen Elektrode Wasseroff, an der positiven die Saure und Sauerstoff 1).

Die Hydrate der organischen Säuren für sich leiten meist ziemlich 654 chlecht, so z. B. die fetten Sauren, und zwar um so schlechter, je höher ie in der Reihe stehen. Sie sollten analog ihren Salzen in 1 Aeq. Wasserloff an der negativen und in I Acq. des negativen Radicals an der posiiven Elektrode zerfallen, wobei aber wiederum verschiedenartige secun-Are Processe auftreten können.

Concentrirte Ameisensäure giebt an der positiven Elektrode er wenig dichten Strömen (zwischen Platinblechelektroden) nach Brostor , c.) ein Gemisch von 2 Vol. Kohlensaure und 1 Vol. Sauerstoff, bei sehr lighten Strömen (zwischen Platindrahtelektroden) ein Gemisch von 4 Vol. cohlensaure und 1 Vol. Sauerstoff (ahnlich auch Bourgoin I. c.).

Concentrirte Essigsaure, Buttersaure und Valeriauxaure siten schlecht, geschmolzene l'almitin- und Stearinsaure, sowie geschmolene Benzoeshure leiten gar nicht.

Verdünnte Essigsäure giebt an einer positiven Platinelektrode sinen Sauerstoff, ebenso gelöste Benzoesaure, wober zuweilen die egative Elektrode sich mit einem am Lichte ver-chwindenden dunklen Jeberzuge bedeckt (Brester und Bourgoin). Einen abnlichen Ceberug (von Platinhydrür?) giebt nach Brester Weinsäure, aus welcher ich an beiden Elektroden gleiche Acquivalente Sancrstoff und Wasserstoff becheiden. Nach Bourgoin giebt sie an der positiven Elektrode Kohensaure, wenig Kohlenoxyd und Sauerstoff, sowie etwas Dimethyl; in der Losung ist Essignaure. Gelöste Zimmtsaure giebt an der negativen

<sup>1)</sup> Moore, Siftim, Amer. J. [3] 3, p. 177, 1872°. — 3) Bourgoin, Ann. 3e Chim, et de Phys. [4] 22, p. 361, 1871°. — 3) Bunge, L. c. Wiedemann, Elektrichtt. II.

Elektrode ein dreimal so grosses Volumen Gas, als an der positive. Fr dasselbe aus Kohlensäure und Sauerstoff besteht. Zngleich concentra sich die Lösung daselbst und Zimmtsäurekrystolle scheiden auch un (Brester).

Methylschwefelsäure giebt an der negativen Elektrode mod Wasserstoffgas, an der positiven Sauerstoff mit etwas Kohlenoxid u. Spuren von Kohlensäure. Die Lösung enthielt Trioxymethylen (C<sub>1</sub>R, & Acthylschwefelsäure gab am negativen Pol Wasserstoff, am portiven reinen Sauerstoff, die Lösung roch während der Elektrolyse tot Aldehyd und enthielt nach derselben Essigsäure und etwas Amenensausnamentlich in concentrirteren Lösungen. In verdünnten roch der abweichende Sauerstoff nach Ozon 1).

Verdünnte Milchshure giebt an der positiven Elektrode etwa siebeumal weniger Gas, als au der negativen; ersteres besteht aus I ha Kohlensäure und 4 Vol. Sauerstoff (Brester). Gesättigte Oxalstore lösung giebt nach Brester an der positiven Elektrode 2 Vol. Konsaure und 1 Vol. Saucrstoff, welche zusammen die Heifte des an der rere tiven Elektrode abgeschiedenen Wasserstoffvolumens ausmachen 32 Bunge hist ersteres Verhältniss schr variabel. Wird in der Grave schen Kette die Salpetersaure durch eine concentrirte Lawarg 67 "Oxalsaure ersetzt, so bildet sich durch die reducirende Wirkung Wasserstoffs Ameisenshure. Kohlensaures Wasser, wilches 1911 einen Strom von Kohlensäure gesättigt erhalten wird, liefert ebettet in der Grove'schen Kette Ameisensaure 3). Phial-aure wierdt wi nus ihrer Lösung, sowie bei der Flektrolyse ihrer Salze, fast genr und " andert an der positiven Elektrode ab. Gallussaure und Pyrogallas saure oxydiren sich dabei und geben Kohlensäure und Ketlen wit neben frei entweichendem Sauerstoff (Bourgoin).

Pyroweinsaure zerfüllt bei der Elektrotyse in Wasserstoß entseits und den Rest der Saure andererseits, welcher sich mit dem Wasse in die Säure selbst und Sauerstoff umsetzt. Durch letzteren und nur ein kleiner Theil der Säure zu Kohlensäure und Kohlenoxyd und Analog zersetzt sich pyroweinsaures Kali; an der positiven Elektrote entsteht secundär saures pyroweinsaures Kali. Alkalische Lösungen der Säure geben ebenfalls nur Kohlensaure und Kohlenoxyd und nach nur reren Tagen saures Salz an der positiven Elektrode; Propylen entstehnicht. Die Saure verhält sich analog wie die Phtalsäure und auch tuze

<sup>1)</sup> Renard. Ann de Chim et de Phys [5] 16, p. 289-1879°; anch Certand. 90, p. 175, 531, 180°; 92 p. 265, 1851°. Bei der Elektreisse vom Mund Activistehel. Giverin. Giveol. Mannet. Giverse, Fragsaure, for Toluylen, Terpentin war den btofen vergannte Schwefelsure oder Projective augesetzt, die Resultate sind also durch serundere Emwirkungen der i der letzteren mit bedingt und haben deskalb nur ein rein elemakse i esse. — 2) Bunge, Chem. Ber 9, p. 78, 1870°, — 2) Rover, Compt reid p. 1374, 1869°, 70, p. 751, 1870°; Zeitschrift f. Chem. N. F. 6, p. 175, 318-1

e, wahrend alkalische Lösungen von Bernsteinsäure an der posiektrode stärker oxydirt werden und Aethylen geben 1).

anylessigsäure liefert am positiven Pol Sauerstoff und Kohlenin negativen nur Wasserstoff. Die Lösung concentrirt sich an I und riecht nach Benzaldchyd.

liumphenylacetat giebt in neutraler Lösung am positiven Polaigsäure und eine harzige Masse, Sauerstoff und Kohlensäure, tivon Wasserstoff?).

suche, vermittelst eines Quecksilbertropfens auf befeuchtetem 655 in und Cinchonin beim Hindurchleiten des Stromes die hypoma Radicale Morphinium u. s. f. zu erhalten, gaben nur negative e 3). Ebenso schied sich beim Elektrolysiren der Lösungen von olsaurem Morphin, Chinin und Cinchonin zwischen Platinhur das schwerlosliche Alkaloid an der negativen Elektrode ab. —
verhält sich schwefelsaures Strychnin und Brucin. Neben
kaloid erscheint Wasserstoff, und die Menge des Alkaloides ist
äringer, als einem Aequivalente entspräche. Matteucci<sup>4</sup>) vertieshalb, dass gleichzeitig die Salze und das Wasser zersetzt
und die Summe des Alkaloides und Wasserstoffes einem Aequigleich wäre. — Die gewonnenen Mengen (24 mg Strychnin statt
hind indess so klein, dass wohl ein Fehler in der Bestimmung
gel an Alkaloid erklären könnte.

licin zerfallt durch einen Strom von 400 Elementen erst in und Saligenin, welches sodann zu Salicyleldehyd und Salicylegdirt wird. — Picrotoxin bleibt unverkndert.

ffein giebt Producte, die sehr ähnlich mit denen aus Harnstoff be verwandelt sich aber nicht direct in Harnstoff?).

lpetersaures Cinchonin mit verdünnter Salpetersaure in dem Ibe angegebenen Apparate elektrolysirt bräunt sich bald, giebt beitiven Elektrode Sauerstoff, dann Kohlensäure und etwas Unterläure oder Stickoxyd, an der negativen Elektrode Wasserstoff, ff und etwas Ammoniak. — In der Flussigkeit an der negativen lo hatte sich ein in Wasser schwer losliches Harz abgeschieden.

Issaures Cinchonin giebt Chlor, Sauerstoff und Wasserstoff, hr Flüssigkeit bildet sich secundär Mono- und Bichloreinehonin 1).

boul und Bourgoin, Compt rend. 84, p. 1231, 1877°, — \*/ Slamm. Ber. 7, p. 1251, 1874° — \*/ Brande, Pogg Ann. 22, p. 408, [4] Matteucci, Ann. de Chim et de Phys 74 p. 183, 1840°, vergl. storf, §. 550° — \*/ Lapichin u. Tichanowitzch, Bulkt de St. larg 4, p. 80°; Chem. Centralbl. 1861, p. 613°. — \*/ Beharling, Forture Physik 1865, p. 405°. — \*/ Dehn, 1841, — \*/ v. Babo, J. f. prakt. 6, p. 78, 1857°.

Chlorwasserstoffsaures Anilin setzt an der positiven Elektrodurch Oxydation Anilinschwarz ab; Toluidin- und Pseudotoludusus geben daselbet einen braunen Absatz, Methylaminsalze einen violette Salze von Ditoluylamin, Diphenylamin und Phenyltoluylamin, Methdiphenylamin liefern eine blaue Farbe; Phenol in saurem Wasser hatt, an der negativen Elektrode farblos und giebt an der positiven ezebraunen Absatz, Naphtylaminsalze liefern Naphtylaminviolett, Autum chinon gieht an der negativen Elektrode einen rothen Körper u.s.f.

656 Alkohol leitet wasserfrei kaum; enthält er geringe Mengen in (1'200), so setzt er durch Oxydation an der positiven Elektrode stra Niederschlag von kohlensaurem Kali ab und entwickelt an der negst ven Elektrode Wasserstoff, während er sich daselbst durch Bildung eine Harzmasse roth färbt 2).

In einem Gemeuge von Salpetersäure und Alkohol wird zur in erstere durch den Strom zersetzt. Der Sauerstoff wird vollstandig diese birt. An der positiven Elektrode bildet sich Aldehyd und Estadust und vielleicht Ameisenäther, an der negativen Elektrode erschent der Gas; es bilden sich Ammoniak und zusammengesetzte Ammoniak bindungen.<sup>3</sup>).

Glycarin nimmt bei der Elektrolyse einen starken Gerich and Acrolein an und reducirt Metalllosungen 1).

Albumin wird aus sauren Lösungen an der negativen, au ablächen an der positiven Elektrode abgeschieden, jedoch nur, weil is Losungen keinen Urberschuss an Saure oder Alkali euthalten. Am Härnereiweiss scheidet sich das Elweiss congulirt an der positiven Eleiterah; an der negativen fällt gallertartiges Alkalialbuminnt. Aus von men neutralisirtem Blutserum fallt das Albumin an der positiven bei trode. Aus Albuminösungen, welche schwefelsaure, phosphoraus salpeter- und ohlorwasserstoffsaure Salza enthalten, scheidet net in Albumin viel massenhafter, aus solchen, die kohlensaure oder kantsett Alkalien enthalten, nur langsam ab ).

Zuckerlösung vom specif. Gewicht 1.13 giebt nach Brestet zwischen Platinelektroden an der positiven Elektrode etwa halb accil Gas, als an der negativen, und dieses Verhälltniss wird bei starken bi-

<sup>1)</sup> Goppelsröder, Compt. rend. 81, p. 944, 1875°, 82 p. 1199, 1876° All Coquillon, Compt. rend. 81, p. 4(8, 1875°, 82, p. 228, 1876°, Die Bessell haben überwiegend chemisches und technisches Interesse. -- \*\*) Luderal Pogg. Ann. 19, p. 77, 1830° Counet, Phil. Mag. 18, p. 47, 1841°, Elstein New Phil J. 19, p. 152°, Pogg. Ann. 36, p. 487, 1830° -- \*\*) d'Altess, b. a Deherain, Compt. rend. 51, p. 214, 1880°, -- \*) Wurther, J. f. prikt uns. 88, p. 151, 1880°, Søle auch Renard, L. c. §. 654°, Coupt. rend. 82; 1870°, -- \*) Golding Bird, J. f. prikt Chem. 10, p. 310, 1837°, Witt stibid 73, p. 18, 1850°, Vergl. auch Brande, Phil. Trans. 1809, p. 37°, o. Ann. 64, p. 348°.

to fast ganz erreicht. Das Gas enthält nur wenig Kohlensäure. Die ung wird dabei stark sauer, erhalt stark reducirende lagenschaften it ist durch Lösung von neutralem e-sigsaurem Bleioxyd fällbar. Beim utzen im Wasserhade destillirt eine fluchtige Saure über, welche die flosung nicht fallt, aber weder Ameisensäure noch Essigsaure ist, gebildete Saure wird bei weiterer Elektrolyse gleichfalls zersetzt. — Anwendung einer positiven Elektrode von Eisen, Kuj fer oder Zink wickelt sich an derselben kein Gas, sondern es bilden sich Oxyde jener talle.

Bei der Elektrolyse von Glycose bildet sich Wasserstoff, Sauerff, Kohlensture, Kohlenoxyd, und in der Losung Aldehyd, Essignaure dein wenig Ameisensäure, aus wolchen Producten Brown 1) auf die brinediare Bildung von Alkohol schließt.

Stärke-, Dextrin- und Gummilösungen leiten ebenfalls nach ester und geben bei Anwendung einer positiven Eliktrode von Eisen grunliches Oxydubalx, welches eich an der Luft schnill oxydirt. Die ung reducirt erst nach der Oxydation des grunen Korpers Kupterdkahlosungen.

Bei den Elektrolysen von Lösungen von Glycosiden, Saliein, mygdalin, denen event, verdünnte Schwefelsnure angesetzt wurde, lielt man neben den secundären Zersetzungsproducten jener Stoffe erch die Ionen auch Traubenzucker?)

Collodium leitet schlecht, setzt aber an der positiven Elektrode mahlich eine gelatinöse Masse ab, die nach dem Trockben sich wie hiessbaumwolle verhalt.

Eine Lösung von carbaminsaurem oder kohlensaurem Ammon, elek- 657
Dysirt durch die mittelst eines Commutators alternirend gewool ten
förme einer Saule von 4 his 6 Grove'schen Elementen zwischen Platinktroden liefert nach Drechseld unter starkem Angriff des Platins
sinstoff. Derselbe entsteht auch bei Anwendung von Graphitelektroden,
sich dabei nicht verändern. Die Losung enthalt, wenn sie hei der Elekdyse nicht abgekühlt wird, ein 16-liches Platinaumusalz von der Lormel

$$2.0\,H_{\rm c}\,Pe_{\rm f}\frac{(3\,(N\,H_{\rm c}N\,H_{\rm c}\,0)\,(C\,0)\,(O\,H)}{(N\,H_{\rm c}\,0)\,(C\,0)\,(O\,H)}$$

I salpetersaures Platodiammonium. — Wird sie stark abgekahlt, so ist sich in reichlicher Menge ein unbodiches kohlensaures balz einer atmanninbasis von der Formel

$$c\,\sigma_{\{O\,N\,H_3\}}^{\{O\,N\,H_3\}}\,pe_{\{N\,H_3\,N\,H_4\,O\}}^{\{N\,H_3\,N\,H_4\,O\}}\,c\,\sigma$$

<sup>1)</sup> Brown, Berl Chem Ber 5 | 484, 5872" — 2) Coppola Gaz chii. 1. 8 | p. c., 1878", 1641 | 2, p. c. c., 4] brester 1 c. di Brock and Lipt. Chem. N.F. 20 | 4 | 878, 1879", 22 | p. 476, 1865", 1865. B. p. 2 | 1

ab, welches, mit Chlorus schön krystallisirendes S

658 Eine mit phosphore

sucker zwischen zwei d
Platinelektroden setzt o

an den Contactsteilen m

ab 3). — Nach Bartho

suckerfösungen mittelst
bildet sich daher ein flüs
form liefert, also noch ni

IV.

659 Neben der einfache hervorgerufenen socundt troden tritt bei der Ele acheinungen auf, welche

Gehen wir auf das schen Kupferelektroden ebenso viel Kupfer gelös ten wir diesen Vorgang geloste Kupfer gewisser Elektrode ubergeischrt, ändert geblichen ware. eine Scheidewand angeb zur Seite der positiven I ungeandert geblieben. I tiven Liektrode, d.i. die niedergeschlagene zusan Menge des an derselben in einem in den Stromb zersetzt wurde. Dem 1 Zunahme der gesammter nur etwa 1 / Acq. betra verdunnt, wie man auch gegen hat der Gehalt de

<sup>1)</sup> Gerdes, Elektroly Dissertation, Leipzig 1881 p. 378\*; Beibl. 1 c.\* p. 450, 1879\*. Drechsel Beibl. 1. c.\*

schweselsaurem Kupseroxyd zugenommen und ist concentrirter geerden. Man sieht dies leicht an der dunkleren Farbung derselben.

Diese Erscheinung beobachtet man sehr gut, wenn man in ein versales, durch Korke geschlossenes Rohr voll Kuptervitriellosung oben nen zugespitzten Draht aus Kupfer als positive Elektrode, unten einen zichen als negative Elektrode einsetzt. Die an der ersteren schwerer wordene Flussigkeit sinkt in feinen Strömen herab, welche man an trein starkeren Lichtbrechungsvermogen erkennt.

Hätte man als positive Elektrode eine Platinplatte angewendet, so atte sich, während an derselben 1 Acq. Schwefelsaure und Sauerstoff asgeschieden waren, der Gexammitgehalt der Losung daselbst an mer und im Salz gebundener Schwefelsäure doch nur entsprechend um Acq. vermehrt.

Wird daher nach der Elektrolyse der Ueberschuss des Gehaltes der der negstiven Elektrode befindlichen Losung an dem elektroposition Bestandtheil des Elektrolytes gleich 1 n Aeq. bestimmt, wahrend biehseitig durch denselben Strom 1 Aeq. Wasser zersetzt wird, so bestigt der Ueberschuss des Gesammtgehaltes der um die positive Elektode befindlichen Losung an dem elektronegativen Bestandtheil (n -- 1) n equivalente.

In ähnlicher Weise, wie wir es bei der Elektrolyse des Kupferitriols beschrieben haben, hat Pouillet!) bei der Zersetzung des Chloroldes eine allmahliche Verdunnung der Losung an der negativen Eleksode brobachtet.

Daniell hat die durch diesen Umstand in die Resultate der Elek- 660 folyse eingeführten Veranderungen mit seinen Apparaten (3, 54%) unterucht. So fand er, wahrend an den beiden Elektroden derselben sich Acq. If and I Acq. O cutwickelte, an der positiven Elektrode nach der dektrolyse von verdunnter Schwehlsäure nur 14 Acq. SO4, von Phoshorsaure nur 1, Aeq. PO, mehr als vor derselben. Ebenso fand er an er negativen Elektrode nach der Elektrolyse von Kalilange nur 1. Acq. O, von Barytwasser nur 1 Aeq. Ba O, von Strontianwasser nur 1 Aeq. 70, mehr als vor der Elektrolyse. - Bei Kochselzbeaugen sollte mehr Thior zur positiven Elektrode geführt werden, als Natrum von derselben ort. Indess stud die von Daniell, sowie von ihm im Verein mit Iller erhaltenen Resultate in Folge der Fehltrquellen ihres Apparates icht immer richtig. So fanden sie z. B. falseblich, dass bei der Elekrolyse von Kupfer- und Zinkvitriol, sowie von Salmiaklösung die Geammtmenge des Kupfers und Zinks au der negativen, des Chlors au er positiven Elektrode unverkndert geblieben war.

<sup>1)</sup> Magana, Pogg Ann. 102 p. 47, 1857'. — 2) Pourillet, Compt. read. 0, p. 1044, 1803', Pogg Ann. 65, p. 474'

661 Zuverlässige Resultate sind über diesen Punkt von Hittorf 11 geliefert worden.

Er hat bei seinen §. 550 erwähnten Versuchen zugleich unmittebar durch die Analyse der Flüssigkeiten an den Elektroden bestumt, um wie viele Theile (atel) des Acquivalentes sich die Gesammtmenge et positiven Ions zur Seite der negativen Elektrode, um wie viele Izun (n-1) n des Acquivalentes sich die Gesammtmenge des negativen lom zur Seite der positiven Elektrode vermehrt hatte, während die Losungsan beiden Elektroden noch durch eine ungeanderte Schicht Salabsking getrennt waren, und gleichzeitig in einem in den Stromkreis eingeschateten Silbervoltameter 1 Acq. Silber ausgeschieden wurde.

Die Rubrik S der folgenden Tabellen giebt die Menge Wasser (obtwenn besonders bemerkt, Alkohol), welche in den untersuchten Lösungsauf 1 Thi. Salz enthalten war, die Rubrik n den Ueberschuss an perceum (+) oder negativem Ion an den hetreffenden Elektroden in There des Aequivalentes. Die in Klammern gestellten Zahlen bezeichnen de Anzahl der Versuche, aus denen sich die beigestellten Resultate als Marchen der Versuche, aus denen sich die beigestellten Resultate als Marchen der Versuche, aus denen sich die beigestellten Resultate als Marchen der Versuche, aus denen sich die beigestellten Resultate als Marchen der Versuche, aus denen sich die beigestellten Resultate als Marchen der Versuche, aus denen sich die beigestellten Resultate als Marchen der Versuche der Ve

telwerthe ergeben.

Schwefelsaures Kupfcroxyd:

S = 6,35 9.56 18.08 39.67 bis 148.3 n = +0.276 + 0.288 + 0.325 + 0.356 Kupfer.

Salpetersaures Silberoxyd:

S = 3.48 2.73 5.18 10.38 14.5 bis 247.3 n = +0.532 + 0.522 + 0.505 + 0.490 + 0.4744 Silber.

<sup>1)</sup> Hittorf, Pogg. Ann. 89, p. 177, 98, p. 1, 103, p. 1, 106 p. 10 and 513, 1853 has 1850. Die Formeln in den folgenien Tabelien sind in Augusteiten geschrieben.



## Bestimmungen von Hittorf,

	8	*
lsaures Silberoxyd	198	+ 0,4457 Bilber
res Bilberoxyd .	126,7	+ 0,6266
lium (3)	4,845 - 6,610	0,516 (ihlor
(6)	18,41 -449,1	0,518
lium (4)	2,359 116,5	0,498—0,546 Brons
ım (4)	2,7227170,8	0,492—0,512 Fod
isaures Kali . (3)	11,878 12,082	0,500 (8 O <sub>8</sub> + O)
(2)	412,8	0,498 (8O <sub>2</sub> + O)
waures Kali	4,0216	0,479 (N O <sub>6</sub> + O)
	p,g was	0,487
	81,528	0,494
	94,09	0,497
res Kali (3)	1,8406- 98,577	0,824-0,848 (C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> O <sub>5</sub> + O)
monium	5,275 —175 <b>,28</b>	0,518 OI
ium	7,657	0,457 Cy
	104,75	0,47
ss oxalsaures Kali	4,1816	0,441 (C <sub>2</sub> O <sub>3</sub> + O)
es chroms. Kali .	9,585	0,51% (Or O <sub>3</sub> + O)
chromsaures Kali	14,65	0,503 (2 OrOs + O)
dorsaures Kali	118,66	0,448 (CLO <sub>T</sub> + O)
ıres Kali	28,605	0,445 (ClO <sub>s</sub> + O)
	114,967	0,462
trium (8)	8,472-5,542	0,648 Cl
	20,706	0,884
	104,76	0,628
(2)	808,78	0,622
(2)	820,88	0,617
ium	22,058	0,628 I
isaures Natron .	11,789	0,841 (8 O <sub>8</sub> + O)
	50,65	0,684
rsaures Natron	2,0664	0,588 (MO <sub>6</sub> + O)
1	2,994	0.00
(4)	84,756—128,71	0,614
ares Natron	2,8077	0,415 (C, H, O, + O)
	7,1777	0,421
	41,838	0,424
	84,606	0,448

Salpetermurer Buryt  Chlorealeium  Balpetermurer Kalk  Chlormagnesium  Jodinagnesiam  Jodinagnesiam  Mangan, hlor ar  Schwefelsaure Magnesia  Schwefelsaure Zunk by  Eisenchlor d  Aluminiumehlorid  Chlorurany		(4)
Chloresleium  Salpetermurer Kalk  Chloresguesium  Jodinagueso i  Schwefelsaure Magnesia  Manganchlorer  Schwefelsaure Zink by  Eisenchlored		tes h
Jodenstium  Ralpeternaurer Kalk  Chlormagnesium  Jodinagnesium  Schwefelsaure Magnesia  Schwefelsaure Zink Ny  Eisenchlorid  Aluminiumelderid	Balpotermeurer Baryt -	-
Chlormagnesium  Jodinagnesiam  Schwefelsaure Magnesia  Manganchloric  Schwefelsaure Zink Ny  Eisenchlorid  Aluminiumehlorid	Chloroaleium	
Chlormagnesium  Jodinagnesium  Schwefelsaure Magnesia  Manganchlorig  Schwefelsaure Zink Ny  Eisenchlorig		
Johnsgheso in		
Schwefelsaure Magnesia,  Manganchler gr.,  Schwefelsaure Zuck xy,  Eisenchlor dr.,  Aluminiumeldorid	Chlormagnesium	
Schwefelsaure Zuck by , Eisenchlor.d Aluminiumeldorid	· ·	
Eisenchlor.d	Mangan hierar,	
Aluminiumeldorid	Schwefelsaure Zuck sy	
	Eisenchlor.d	
		4

## Bestimmungen von Hittorf.

	N	
Chlorwasserstoffsaures		
Strychnin	55,7	9,861 Cl
Chlorwasserstoff	2,9083	0,319
	9,868	0,198
	36,222	0,168
	82,261	0,161
	140,99	0,171
	821,348	0,216
	2125,91	0,210
Bromwasserstoff	8,6519	0,178 Br
Jodwasserstoff	4,824	0,201 I
	117,51	0,258
<b>Schwefelsä</b> urehydrat		
(HSO4)	0,5574	0,400 (8 O <sub>8</sub> + O)
	1,4388	0,288
	5,415	0,174
	23,358	0,177
	97,98	0,212
	161,4	0,206
Jodannehydrat	13,32	0,102 (I O <sub>5</sub> + O)
Pyrophosphors. Natron .	35,84 1)	0,645 (½ PO <sub>5</sub> + O)
Metaphosphors. Natron .	10 58	0,573 (PO <sub>5</sub> + O)
Kaliumeisencyanür	5,30	0,482 (1/2 Fe Cy + Cy)
Cyansilberkalıum	7,706	0,406 (AgCy + Cy)
Natriumplatinchlorid	1,8753	0,562 (Pt Cig + Ci)
	13,106	0,519 "
Jodcadmium - Jodkalium .	0,3266	0,43 (Cd I + I)
	2,297	0,79 I + 0,376 Cd
	58,72	0,56 n 0 m
Aetherschwefels, Kall	6,554	0,302 (8 O <sub>3</sub> , C <sub>4</sub> H <sub>6</sub> O + 8 O <sub>3</sub> + C
Neutrales phosphorsaures		
Natron	\$0,98	0,525 (1/2 PO + HO + O)
	19,8	0,517
Saures phosphore. Kali .	7,59	$q_{1}277 \text{ (PO}_{5} - 2\text{ HO} + \text{ O)}$
	10,306	0,266

<sup>1)</sup> Wasserfreies Salz.

Jodcadm in Alk + + the l

Jolzink at Alk Lot 1 1 a

Chlorzak ousgl . .

Jodealimuto (A) V & a .

Sa petersaures Sult a xx (
in Alkohol absol .

Bemerkenswerth sind in den eben gegebenen Tabellen:

- 1) Die geringen Abweichungen zwischen den Zahlen für die Urberhrung des Chlors, Broms, Jods im Chlorkalium, Bromkalium, Jodkahum,
  men sich auch die für die Ueberführung von SO<sub>3</sub> + O, NO<sub>3</sub> + O, CrO<sub>1</sub> + O
  dem neutralen schwefelsauren, salpetersauren und chromsauren Kali
  hern. Fine ahnliche Uebereinstimmung zeigt sich zwischen den
  itsprechenden Werthen für Chlornatrium, Jodnatrium, auch schwefelaures und salpetersaures Natron. Aehnliche Beziehungen scheinen sich
  bei den Barytsalzen, bei den Kalksalzen, Magnesiasalzen zu zeigen.
  he essigsauren Salze machen von dieser Analogie eine Ausnahme.
- 2) Dabei varuren indess die bei jedem Salz gefundenen Werthe mit zu Concentration der Lösung. Beim Chlorkalium ändern sie sich wenng; zugen nehmen sie mit der Verdünnung zu für die Ueberfahrung des upfers beim schwefelssuren Kupferoxyd von 0,276 bis 0,356, sie nehm ab für die Ueberführung des Silbers beim salpetersauren Silberoxyd on 0,532 bis 0,474, so dass sich allgemeinere Regeln noch nicht aufellen lassen.
- 3) Ganz besonders bedeutend sind die Acaderungen der Werthe der berfuhrung beim Schwefelsäurehydrat, wo sie mit der wachsenden Vertnaung von 0,400 bis 0,174 ab-, und dann bis 0,212 (0,206) wieder mehmen u. s. f.
- 4) Bei einzelnen Salzen, z. B. Jodeadmium, Chloreadmium, Jodenk, blorzink, betragt in concentrirten Lösungen die Ceberfuhrung des Chlors id Jods mehr als ein Aequivalent, sinkt indess bei verdünnten Lösunn bedeutend herab. In den concentrirten Lösungen des Jodeanks und bedeutend herab. In den concentrirten Lösungen des Jodeanks und bedeutend hierab. In den concentrirten Lösungen des Jodeanks und bedeutend hierabeiten Salzes in Amylikohol übersteigt die Ceberführung sogar 2 Aequivalente, sinkt indess ach hier, z. B. bei der Losung des Jodeanks in Alkohol bei starker Vertannung auf 0,747 Aeq. herab. Wir kommen auf diese Pankto in der heorie der Elektrolyse zurück.

Einige von mir 1) angestellte Versuche ergeben Abnliche Resultate. 662 ine Anzahl Salzlösungen wurden in dem §. 549 beschriebenen Apparte zersetzt. Während in einem Kupfervoltameter 1 Acq. Kupfer abschieden wurde, hatte sich der Gesammtgehalt an Metall an der negativon oder positiven Elektrode vermehrt um:

<sup>1)</sup> G. Wiedemann, Pogg. Ann. 99, p. 177, 1858\*.

Lösung	Gehalt in	Theile des Aequivalences			
Schwefelsaures Kupferoxyd (Zwischen Kupferelektroden)	5,168 g 2,541 <sub>n</sub>	0,360 Kupfar 0,855 "			
	1,778 " 1,525 "	0,321 ,			
Balpetersaures Kupferoxyd (Ebenso)	2,721 ,	0,368			
Salpetersaures Silberoxyd (Zwischen Silberslektroden)	2,963 <sub>*</sub>	0,535 Silber 0,521 s			
Schwefelshure (S O <sub>y</sub> ) (Zwischen Piatmelektroden)	14,72 <sub>n</sub> 8,94 <sub>n</sub>	0,176 Schwefelskure /Sti. 0,189			

Diese Zahlen weichen von den von Hittorf gefundenen nicht alm schrab. — Bei den Versuchen wurde stets das Gewicht Kupfer oder Scher, welches der an der positiven Elektrode ausgeschiedenen Skare softwalent war, an derselben gelöst und daher die Ausbreitung freier Same gehindert.

der Elektrolyse von Kupfervitriol die übergeführten Kupfermengen on Theilen (p) des Acquivalentes, wenn der Kupfergehalt k in 100 The der Lösung des Kupfervitriols ist:

k 5,060 4,831 3,524 3,172 2,197 1,747 1,043 0.487 p 0,277 0,2876 0,2985 0,3104 0,3147 0,3135 0,3450 0,3585

Weiske?) hat ähnliche Untersuchungen angestellt, indem et resectlich tubulirte Flaschen durch eine Rohre verband, die durch eine Glashahn verschlossen werden konnte. Die Flaschen enthielten die im Glasföhren umgebenen Elektroden. Nach der Elektrolyse wurde der Hahn im Verbindungsrohr geschlossen und die Lösungen wurden analysirt. In den Stromkreis war ein Silbervoltameter eingefügt. So fabl Weiske die Unberführung in Theilen (1 n) des Acquivalentes:

<sup>1)</sup> Kirmis, Wied. Ann. 4, p. 503, 1878°. — 2) Weiske, Pogg Ann. 103, p. 466, 1858°. (Ueber die Versuche von Bourgoin, vergl. §. 650 Ann.

	Salz in 1% Thin. Wasser	1/=
Chlorkalium	1,896 12,128	0,516 Chlor
Chlorostrium	0,850810,151	0,684 "
Chierealcium	1,237 - 9,791	0,690
Chlorbarium	0,539 - 8,467	0,581 #
Chloretrontium	1,477 - 11,984	0,651

Diese Werthe stimmen mit den von Hittorf erhaltenen nur beim orkalium, Chlornstrium und auch beim Chlorcalcium, obgleich bei terem ebenso wenig wie bei den übrigen Salzen ein Einflusz der Contration beobachtet wurde. Eine Mischung der Flüssigkeiten au den ktroden ducite hier nicht völlig ausgeschlossen worden sein

Kuschel 1) hat mit Apparaten, die denen von Hittorf ganz ähn- 665 waren, chenfalls eine Reihe von Ueberführungzahlen bestimmt, Bei Elektrolysen von Chlorlithium und Jodlithium wurde ein Apparat über einander gesetzten und durch Goldschlägerhaut von einander rennten Glüschen, die mit einer unteren blektrode aus Cadmium, einer men aus Platin verschen waren, verwendet; bei den übrigen Eleklysen war das untere Gefass U formig gehogen. Bei der Etektrolyse Lösungen von Actakalien war die Goldschlägerhaut durch Thonplatersetzt.

Es ergaben sich folgende Ueberführungszahlen w des Anions, wenn die mit 1000 multiplierrte Zahl der in der Volumeneinheit enthalen Acquivalente des Elektrolyten ist,

1					
La Cl m = 6,895	3,213 1,784	0,809 0,233	0.110	0,642	
n = 0.773	0,753 0,738	0,739 0,718	0,699	0,574	
LaJ m == 3,118	1,411 0,570	- 6,-26	0,074	6,037	0,014
N = 0,719	0,712 0,718	- 0,700	0,632	0,7172	11,682
$\frac{1}{2} \sqrt{\frac{1}{2}} \frac{1}{2} \frac{1}{2} \frac{1}{2} = \frac{1}{2}	3,147 1,607	0,764 0,441	0.151	0,074	6 m29
n = 0.341	0,404 0,416	0,437 , 0,434	10.377	0,372	0,302
1/2 No 2 CO 3 H = 2,844	0,985 0,189	0,093			
n == 9,530	0,519	17,474			
1/2 Li <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> m = 0,159	6,090	1/9 km	CO3 m =	= 0,232	0,136
n = 0,649	0,595		75 T	= 0,582	0,593
KOH m . 0,8114	0.190 0,103				
# = 0,730	6,710 0,742				
La O H 10 = 1 4v	D 402 0,201	No OH m		0.284	0,108
n = 0,890	U,863 (,857		= 0,827	0,800	0.843
				1 (	

<sup>1)</sup> Kurchel, Dimertation Brasian 1881. Wied. Ann. 13, p. 289, 1881".

1866 Die elektrische Endosmose hat auf diese Vorgünge bei der Elektrische keinen störenden fünfluss, sondern geht einfach neben derselben be-

Zur Untersuchung dieses Punktes habe ich 1) das eine Rohr der §. 549 beschriebenen Apparates, welches in dem die negative Flektede enthaltenden Geffisse stand, oberhalb durch eine Wand von perosez Thon geschlossen, und das Volumen, so wie den Gehalt der Losar, al der negativen Elektrode vor und nuch der Elektrolyse bestimmt L gleich wurde die in einem Kupfervoltameter abgeschiedene Kupfermeter gewogen. Es ergaben sich dabei die in folgender Tabelle zusammen gestellten Resultate, in welcher unter I der Namen des gelösten Same unter o der Gehalt von je 100 cem der Lösung in Grummen, unter if die Gesammtmenge des während der Elektrolyse zur negativen b.v. trode übergeführten Metalls in Procenten des, dem im Voltameter abgeschiedenen Kupfer entsprechenden Aequivalentes, unter CC die Volce zunahme der Lösung an derselben in Cubikeentimetern, unter vie Gehalt dieser Cubikeentimeter an Metall (gleichfalls in Procenter by Aequivalentes), wenn dieselben als unveränderte Lösung angesehen weden, unter G=g endlich die Differenz der beiden betreffenden Werte verzeichnet ist.

I	%	G	cc	55 t	17-4
Schwefelsaures Kupferoxyd	3,793	75,27 %	11,09	42,0	333
	3,118	74,45	13,51	42,1	52.1
	2,263	75,41	17,26	39,1	961
Salpetersaures Kupferoxyd	2,778	45,1	2,07	8,7	57.6
	2,427	45,4	2,29	5,5	50.4
	2,163	46,5	1,09	6,7	TAR
	1,419	45,0	4,62	6,5	41.4
Salpetersaures Sitheroxyd	5,988	63,6	2,56	13,0	-, A
	5,048	65,6	2,75	13,9	517
	1,902	67,7	9,65	18,4	415
Schwefelsäure (SO <sub>2</sub> )	7,056	- 13,3	0,59	4,5	+ 377
	4,738	— 11,5	1,02	4,8	- 19,3

Die in der letzten Columne G — g verzeichneten Werthe nind der ohne Anwendung einer perösen Wand erhaltenen Werthen für die leberführung der Metalle nahezu gleich, und beide Phänomene stören er ander nicht; die elektrische Endosmose und die Wanders.

<sup>1)</sup> G Wiedemann, Pogg. App. 99, p. 177, 1856\*.

lonen bei der Elektrolyse sind also von einander un-

tangig.

Dasselbe Resultat hat Hittorf') erhalten, als er eine Losung von ofervatitel in dem durch perèse Thomwande abgetheilten Apparat 2, 128 S, 472) zersetzte, einmal, indem er die Fortführung der Flüsteit durch Verschiessen der Oeffnungen durch Glasstöpsel hinderte, in, indem er dieselbe durch Oeffnen derselben stattfinden liese.

## V. Elektrolyse von Lösungen mehrerer Stoffe.

Sind mehrere Salze zugleich in Wasser gelöst, so werden sie auch 667 Jeich elektrolysiet.

Zersetzt man z. B. eine gemischte Lösung von salpetersaurem Kupferund salpetersaurem Silberoxyd, so scheidet sich an der positiven strode I Acq. Salpeter-saure und 1 Acq. Sauerstoff aus. An der nega-Elektrode mussen gleichzeitig beide Metalle Kupfer und Silber reten und zwar in der Menge, dass beide zusammen genau ! Aeq. prechen. Die relativen Quantitäten, in welchen beide Metalle niederen, richten sich nach der Zusammensetzung der Lasung und der Dichkeit des Stromes. So beobachtete Gahn 2), dass sich aus einer Lösung 99 Thin. Eisenvittiol and 1 Thl. Kupfervitriol Kupfer mit Eisen sengt an der negativen Elektrode ausschied. Bei geringeren Menvon Eisensalz fiel nur Kupfer nieder. - Auch nach Beoguerela) eidet sich bei einer gewissen Dichtigkeit des Stromes erst aus einer rung von 67 Aeq. salpetersaures Kupferoxyd und nur 1 Aeq salpeterres Silberoxyd das Kupfer und Silber in Aquivalenten Mengen ab. einem geringeren Gehalte an Kupfersalz fällt mehr ale 1 2 Aeq. Silnieder.

Im Allgemeinen scheidet sich, wenn zwei Metalle aus der folgenden 668 be mit Säuren verbunden in einer Lösung vorbanden nind, das nachtende immer vor dem anderen bei der Elektrolyse aus:

Zink, Cadmium, Blei, Zinn, Kupfer, Wismuth, Silber, Gold.

Indese ist hierbei auch das Lösungsmittel von Einfluss. Aus einer ung von Kupfer und Zink in Sauren faitt durch den Strom an der tiven Elektrode fast aur Kupfer nieder, setzt man aber der Lösung ukalium zu, so schiedet sich ein Gemenge von Kupfer und Zink, also seing aus.).

<sup>1)</sup> Hittorf, Pogg Ann 98 p 2 1856 - 2) Galin, Gilb Ann 14, 35 1885, - 3 Becquerel Conft read, 10, p. 671 1866 - 4 Ja 1 Pogg Ann 62 p 280 1846, the reclination verschiften zur galvand in Alashedung von Missing u. 6 gehoren midd hierbeit.

misdemann, hohirs tal []

Auch mit Arn lerung i gemengten Losungen ontwi-Bestandtheile oder fallen b

Magnus!) hat die 6 welcher in einem besonde Zersetzung eintritt.

Spregelgheidatten, welgeschliften waren, wurden

Fig. 145



Der Grenzwerth der Interproportional. Um bei verschie Wasserstoffs zu bewirken, mit sein. — Mit wachsender Vet forderliche Dichtigkeit des St

Setzt man zu der Kupfe beginnt die Abscheidung des T Stromesdichtigkeit. Bei mast negativen Elektrode ein schwi dem Oeffnen des Stromes Weist 7).

Mischt man Salzlösunge Schwefelsäure, und elektrolyn den, so erscheint bei der Elekt miges Kupler und Wasserstoff

<sup>1)</sup> Magnus, Pogg. Ann. I Ann 75, p 550, 1848.

m Erkalten dauert die Abscheidung des reinen Kupfers fort. Ebenso hält sich angesäuerte Gold- und Bleichloridlösung zwischen Gold oder helektroden ).

Man kann über den Grund der eben betrachteten Erscheinungen 689 adoppelte Ansicht aufstellen.

Einmal kann man mit Magnus annehmen, dass bei einer geringen httigkeit der Strom nur den einen der beiden gemengten Elektrodurchfliesse und auch nur diesen zersetze, bis bei einer bestimm-Dichtigkeit ein Theil des Stromes auch durch den zweiten Kürhindurchgehe.

Sodann kann man aber auch den Vorgang in der Art erklären, dass der Strom nach Verhältniss der Leitungsfähigkeiten zwischen den Ben gemengten Elektrolyten theilt und aus beiden ihre elektropositioder elektronegativen Ionen an den Elektroden abscheidet. So würde z. B. in einer gemengten Losung von Eisen- und Kupfersalzen an negativen Elektrode zugleich Eisen und Kupfer niederfallen. Seeunwürde aber das Eisen sich mit der Säure und dem Sauerstoff des pfersalzes daselbst verhinden und so sich wiederum auflösen, wodurch seiner Stelle eine äquivalente Menge Kupfer reducirt würde. Nur an die Menge des zugleich mit dem Kupfer niedergefallenen Eisens un gross wäre, also bei bedeutender Dichtigkeit des Stromes und bestendem Gehalte der Lösung an Eisen, würde das letztere in der nächen Umgebung der Elektrode nicht eine hinlunglich grosse Menge der pferlösung voründen, um sich darin vollstandig unter Abscheidung Kupfer aufzulösen. So bliebe ein Theil des Eisens unverändert.

I'm über diese beiden Ansichten zu entscheiden, hat Hittor! ) 670 seinen Apparaten eine Lösung von nahezu 1 Acq. Jodkalium und Acq. Chlorkalium und eine zweite Lösung von 1 Acq. Jodkalium und 67 Acq. Chlorkalium durch je zwei verschieden starke Ströme zerzt, deren Dichtigkeiten sich wie 1.3 oder 1 4 verhielten.

An der positiven Elektrode erschien nur Jod, da das etwa mit ausschiedene Chlor sogleich aus den Salzen seeundär Jod reducirt hatte. Bei dem ersten Versuche blieb das Verhaltniss der Gesammtmengen a Chlor und Jod an der positiven Elektrode vor und mich der Elektrose ungeändert. In beiden Fällen gingen also etwa gleiche Strömquanta reh jedes Salz. Hiernach berechiet sich der Leberschuss der Gesammtsage des Chlors und Jods nach der Elektrolyse über die gleichen Menvor derselben:

bei dem schwächeren Strom . . . Jod 0,562 Acq. Chlor 0,542 Acq.

<sup>1)</sup> Warburg, Pogg Ann 135, p. 118, 1868 - 2) Hittorf, Pag Ann p. 98, 1868

Die zweite Losung gab dasselbe Resultat; es hatte sich auch het der Strom zwischen den Salzen im Verhältnisse ihrer Atommengen getheilt, und es betrug wiederum der Ueberschuss an Chlor und Jod nader Elektrolyse:

bei dem schwächeren Strom . . . Jod 0,556 Acq. | Chlor 0,501 Ac;

Auch Buff<sup>4</sup>) hat durch ein Gemenge von Chlorwasserstoffsäure und wenig Schwefelsäure sehr verschieden starke Ströme geleitet, die in einen Voltameter in 8<sup>4</sup> 3 bis 356 Minuten 100 Masse Sauerstoff entwicketer. Es bildete sich ein Gemenge von Chlor und Sauerstoff, nus dem dasse Schütteln mit Wasser das Chlor gelöst wurde.

Trotz der verschiedenen Intensität der Ströme schwankte die hiezurückbleibende Sauerstoffmenge nur zwischen 17.8 und 21 Maiss bedass auch hier die Zersetzung des Gemisches bei verschiedenen Strate dientigkeiten die gleiche bleibt. Indess ist eine secundare Wirkunger Chlors auf das Lösungswasser und dadurch bewirkte Sauerstoffenten lung nicht ausgeschlossen.

Danach wurde der Strom bei verschiedener Dichtigkeit sich jebemal im Verhältniss der Leitungsfühigkeiten unter den gemischten hepern theilen und beide zersetzen (vergl indess das Capitel Theorie in Elektrolyse). Treten dann nur die lonen des einen wirklich bei sie Stektroden auf, so wäre dies durch secundäre Vorgänge bedingt.

Die oben erwähnte Abscheidung des Wasserstoffs bei der Eldulyse des Kupfervitriols durch Ströme von grosser Dichtigkeit ist elsfalls secundär nur dadurch hervorgerufen, dass durch den elektroftsemProcess weniger Kupfer (nur etwa 1 3 Aeq.) durch die Losung zut orietiven Elektrode geführt wird, als sich dort metallisch niederschligt. In
Losung an jener Elektrode verdünnt sich und entfarht sich, so dan in
derselben eine (sichwach saure) Wasserschicht entsteht, aus der sich an in
Elektrode selbst Wasserstoff, abscheidet (s. den folgenden Abscheite is
schwieriger in die Wasserschicht Kupfervitriol aus der umgebenden land
diffundirt, desto eher erscheint der Wasserstoff, so z. B. wenn die nigs
Elektrode horizontal über der positiven Elektrode in der Löhnung etc.
Auch konnte bei dem von Magnus benutzten Apparate leight inne
Saure von der positiven zur negativen Elektrode diffundiren.

Ist die Lösung sauer, so wird der Strom zum grössten Theil her die gut leitende Säure gehitet und scheidet aus dieser an der neutwis Elektrode Wasserstoff ab, welcher in statu nascendi seeundär schalt miges Kupferhydrür neben dem aus der Kupferlösung gefällten kall bilden kann.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Buff, Ann d Chem. u. Pharm. 105, p. 158, 1858°. — <sup>2</sup>) Smee I Mag. 25, p. 437, 1844°.

## Elektrolyse mehrerer hinter einander geschichteter Lösungen,

Sind in den Stromkreis hinter einander mehrere zersetzbare 6 Losigkeiten, z. B. Salzlösungen, eingeschaltet, die sich gegenseitig besten, so treten oft complicitte Erscheinungen, Durcheinanderschiebunder lonen der einen Flussigkeit durch die andere und Ueberfuhagen derseiben zu den Elektroden ein.

In dieser Art sind viele Versuche angstellt worden, von denen wir ige der vorzüglichsten erwähnen wollen.

Hisinger und Berzelius bedienten sich eines Aförmigen Roht, in dessen beide Schenkel von unten vermittelst zweier Korke die ktroden, Eisen- und Golddrähte, eingeschahen wurden. — In der eren Biegung hatte das Rohr eine Oeffnung, durch welche beide Schenl mit beliebigen Lösungen gefüllt werden konnten, auf die dann noch autzum eine dritte Losung gegossen wurde, welche die Biegung austie.

Davy verband dagegen zwei Gläser A und C, Fig. 146, welche unten eingeschmolzenen Elektroden enthielten, durch Amianthdochte



mit einem mittleren Glase B; die Gläser wurden mit beliebigen Flussigkeiten gefällt. — Andere Beobachter verbanden die
die Elektroden enthaltenden Gläser mit einem mittleren Gläse
durch heberformige Gläsebhren.

Gmelin verwendete meist Uförmige Rohren, deren untere Biegung mit der einen Flussigkeit gefallt wurde, während vorsichtig in die Schenkel die anderen Flüssigkeiten gego-sen wurden. Zuwellen wurden die Flüssigkeiten auch

rch Baumwollenpfropfen von einander getrennt.

Daniell und Miller endlich bedienten sieh ihres durch Wände porosem Thon in Abtheilungen getheilten Apparates (Fig. 128. S. 472)
Aufwihme der Lesungen.

Auf die eine oder andere Weise wurden die in folgender Tabellu zeichneten Resultate ernalten. Unter A ist die die positive Elektrode, er C die die negative umgebende Flussigkeit aufgehihrt. Unter B die Losung angegeben, welche zwischen beiden Losungen A und C geschaltet ist. Diese Lösung fehlt bei einzelnen Versuchen, wo die ungen A und C direct mit einander verbunden sind.

Vor	der Elektrolyse	Nach des Mahantan			
A (+)	В	C (-)	Nach der Elektroly		
f Salmiak	Wasser	Schwefelsaures Kalt	In A Schwefelsaure und Chorwasserstoffsa av In C Kah und Ammennt		
2 Chlorenie, um .	Wasser	Wasser	In A an der 4 Elektrode i a Einen Chibrensen, in / d einer Elektrode von on/ Kalk		
3 Wasser	Wasser	Chlorenicium .	Die + Eisenelektrode in I oxydut in A Choreses 28 wenig Chiorealerum, in		
6 Wasser	Wasser	Salpeter	Die + Eisenelektrode onthe in A salpetersame har oxid, in ( wenig Amportal		
5 Salpetoranurer Strontian	2 Zoll larger Tuberosen- stengel	Wasser	Das Wasser in C sogiesth and and in A roth. Let't Kall und Kalk, spater Strattan		
6 Wазяог	Ammoniak, Kali Kalk oder Natron	Schwefelsaures Kali, Chlorna- trium, salpe- tereaures Kali	In A Saure; ist die Lieu- in B concentriei, erst que		
7 Ohlornstrium, salpotersan- res Kuli, schwedisau- res Natron, Chlormagne- sium	Chlorwasser- stoffsäure oder Schwe- folsäure	Wasser	In C Alkalı		
B Wasser	Baryt oder Strontian	Schwefelsaures Kali	In B schwefelsaurer Bayt S Strouting In A keine Schwefelsium		
9 Chlorbarium .	Concentrate Scawefel- kharb	Wasser	In B schwefelsaurer Baryt In C kein Baryt		
10 Schwefelsaures Eisenoxydul	Chlorumore stoffsaure	Wilsder	And dem Amount locht green		
11 Schwefelsaures Kupferoxyd, salpetersau- res Blescayd Zintichlorür		Wasser ,	Analog der Elektrolye !		
12 Wasser	Schwefelsaures Kalı	Chlorbarium .	In A bald Schwelelseers 176 ter Chlorwauserstoffseer		

t bis 4) Hisinger und Berrelins, Gilb. Ann. 27, p. 280, 1807 5 bis 12) Davy, Phil. Trans. 1807, p. 22°; Gilb. Ann. 28, p. 30°,

Vo	r der Elektrolys	è						
A (+)	В	C ()	Nach der Elektrolyse					
Schwefebaures Kalı	Chlorbarium	Wasser	In C bald Baryt, spater Kalı					
Chlorbanum .	Schwefelsaures Kalı	Wasser	In Chall Kah; Baryt erscheint nicht					
Water	Schwefelsaures Silberoxyd	Chlorbarium .	In A nur Schwefelskure, keine Chlorwasserstottsaure In B Chloruiber					
Wasser mit Malventmetur	Schwefelsaures Natron	Schwefelsaures Natron	Die Röthung zuerst numittel- bar au der positiven E.ck- trede dann zur Grenzfläche der Losungen vordringund					
Hohwefelsanres Kali	Schwefelsaures Kalı	Wasser	In C Kalı					
Salp-termurer Kalk	Salpetersnurer Kalk	Wasser mit Malvenunctur	An der — Elektrode zuerst Grunfarbung der Loung, dann Kalk, an der Grenze von B und C Nadeln von Kalkhydrat					
Schwefelsaure Magnesia	Schwefelsaure Magnesia	Wasser	An der Elektrode in C keine Maguessa An der Grenze von A und C Atentz von Magnesia					
Salmak	Schwefebaures Natron	Schwefelsaures Natron	In A Schwefelskure, in C kein Ammoniak					
Balmiak	Chlornatrium	Schuefeleaures Natron	In $A$ keine Schwefelsäure, in $C$ kein Ammoniak					
Kochanlz	Chlorealcium .	Salpetersaures Ammoniak	In A keine Salpetersäure, aber Chloridure					
Salmiak	Concentriste Schwefebnure	Phosphorsaures Natron	In A keme Phosphorekure Iu C kem Ammoniak					
Salpetersaurer Kalk	Salpetersaures Natron	Nalmuk	In A kein Chlor, in C kein Kalk					
Balpeterxaures Hieroxyd	Salpetermure	Edjeteraures Kali	An der 4 Elektrode Bleisupor- oxyd an der — Elektrode kein Blei					
Salpetersaures Benoxyd	Salpetersaures Sali	Salmak	In A kein Claber ander - Elek- trode kein Blei					
Estpereventes Kupteroxyd	Salpetersaures Kupfer xyd	Salmak	In A ke n Chlor, an der — Elek- trede kom Kupfer					
Rehwefelsaup a Kupferoxyd	Schwefe'saurus Natron	Samuel	Ebenso					

13 bis 15) Davy, Phil Trans. 1807, p. 2.°; Gifb. Ann. 28, p. 30°, -tus 99) Ginglin, Pogg Ann. 44, p. 21, 1838°, -- 19) Auch Faraday,
p. Res. Ser. 5, §, 404, 18 6°.

#### Vor der Elektre

_		
	A (+)	В
29	Salpetersaurus Kupferoxyd	i Salpeteriau Kalk
80		Salpetersont Silberoxyi
31	Wasser	Chlornatrius
32	Schwefelsnures Alkalisalz	Barytmis
83	Salpetersaures Kupferoxyd	
34	Alkalimiz	_
35	Salpeter	Salpeter 4
34	Sulpeter	Sayetes .
37	Schwefelsaur s Ku <sub>l</sub> feroxyd Kali	-
		Aehnlich
39	Schwetels our a The ner ie od Elsenoxyd	_
39	Schwetelsa tres Kapferoxyd	
40	Verd. Schweiel saure	-
41	Behwefe sonre Magnesia Kali	-

29 bis 30) G melin. Pog querel, Traite 3, p. 218, 184 1840, 1, p. 209 n. 1844, 1. j. 1

Vor d	er Elektro	Нуке						
(+)	В	C (-)	- Nach der Elektrolyse					
olestares broxyd	~~	Schwosebauer Kuli	x Kein Kupfer an der - Elek- trode An der Grense der Lösungen Kupferoxydhydrat					
	Achulic	h schwefelsaures	Zinkoxyd					
els sures leroxy I	-	Kalilauge .	An der 4 Elektrode Sauer- stoff, an der – Eisktrode Wasserstoff; an der die Lo- sungen trennenden Blase Ku, fer Kupbersayd und Kupferoxydhydrar, wenig Gas					
reaures rexid Bissoxyd	-	Kalilauge	An der + Elektrode Sauerstoff und Superoxyd					
eleause hessa	-	Kahlauge .	. An der Blase Magnesia					
grathes kalbay- mi	-	Kahlauge .	An der Bluse Quecksilbertropf- chen, weche durch die Buse lundurchdringen					
telmlich au	ch schwef	elesures Palladius	noxyd und Essenoxydul					
	-	Bromjed	Au der - Elektrode Jod, an der + Elektrode Sauerstoff und an der Gronzitäche der Ebeungen keine Abscheidung					
id	-	Wasser	. Keine Abscheidung von Jod					
	-	Jodwasserstedl	An den Elektroien Sauerstoff und Wasserstoff					
etrstoff	-	Wasser	An den Eicktroden Jod und Wasserstoff					

D Jodkahum und Wasser, Chlorwasserstoffskure und Wasser u. s. f.

h 66: Danielt u Miller. Phil Trans 1840, 1, p. 208 u 1844, 1, p. 181, m. Erganzbd. 1 - p. 580 und 64, p. 181. - 47 tie 509 Connel, Phil. 18, p. 141 u. 353, 18414.

Erklärung dieser Resultate ergiebt sich aus der Betrachtung, 673 Strom beide von ihm hinter einander durchströmte Flüssigbesetzt und ihre lonen theils an den Elektroden, theils an aflache der Flüssigkeiten ausscheidet. An letzterer verhinden sich die abgeschiedenen Stoffe und die neu gebildete Verbindung fülnieder, wenn sie in dem Lösungsmittel unlöslich ist, oder sie trit ni in den Kreis der hinter einander geschichteten, vom Strome durchfosenen und elektrolysirten Körper ein.

Ist z. B. der eine Schenkel eines Uförmigen Rohres, in welchen de positive Elektrode, z. B. von Platin, eintaucht, mit Losung von schwiesaurer Magnesia, der audere Schenkel, der die negative Elektrode en hält, mit Wasser gefüllt, welches man vorsichtig über die Losung ausschwefelsauren Magnesia hinübergegossen hat, dass beide sich nicht meigen, so scheidet sich an der negativen Elektrode Wasserstoff, an der positiven Sauerstoff und Schwefelsaure ab. An der Grenzfläche beider Losigkeiten sollte im Wasser 1 Acq. Sauerstoff und 1 Acq. Saure aus den Wasser enthaltenen Salztheilehen, in der Magnesialösung 1 Acq. Magnesium frei werden. Ist aber die Ueberführungsgeschwindigkeit der Schildeten Säure zum positiven Pol kleiner als die des Magnesiums zunegativen, so findet die aus dem Sauerstoff und dem Magnesium et stehende Magnesia nicht die zur Bildung von Sulfat genügende Sütermenge und Magnesiumbydroxyd fällt an der Grenzflache in weiser Flocken nieder.

Hätte man statt der schweselsauren Magnesia schweselsaures kungewandt, so hätte sich an der Greuzstäche der Flussigkeiten kunzehes Kalt gebildet, welches sich auch zum Theil im Wasser verbretete. Dadurch wäre nun eine Reihe von drei Flüssigkeiten, Wisser Kali, Lösung von schweselsaurem Kali, in den Stromkreis eingeschanden Da der Strom immer wieder aus dem gebildeten Kali auf der Seite der negativen Elektrode au der Grenzstäche mit dem unveränderten Wisser Kalium ausscheidet, welches sich mit dem gleichzeitig aus dem Wosel ausgeschiedenen Sauerstoff zu Kali verbindet, so verbreitet isch som mählich das Kali bis an die negative Elektrode selbst.

Giesst man in den Schenkel an der negativen Elektrode eine Lotte von schwefelsaurem Natron oder Schwefelsaurehydrat, in den anders Wasser, so breitet sich entsprechend die Saure allmählich bis zur per tiven Elektrode durch das Wasser hindurch aus.

In gleicher Weise erklären sich die meisten der in den Istenufgeführten Resultate. — Je nachdem die an der Grenzflächer Lösungen gehildeten Stoffe leichter in die Losungen hinem die zuren, je nachdem sie besser oder schlechter den Strom leiten als narspränglichen Lösungen und demnach mehr oder weniger an der betraugt theiluehmen, je nachdem endlich ein großserer oder gemicht Theil des in der einen oder anderen Lösung befindlichen Stoffes ungroßserer oder geringerer Geschwindigkeit zu der einen Elektrode gelwird (vergl. den Abschuft: Wanderung der lonen), geht die Fortighe der lonen der einen Flüssigkeit durch die andere schneller oder lauf mer vor sich.

ei den Versuchen 38 und 39 z.B. scheiden sich an der Grenzflache der posmiven Elektrode befindlichen Losungen der schwetelsauren rde, oder des schwefelsauren Eisenoxyds oder Kupferoxyds und der gative Elektrode umgebenden Schwefelsäure die Radicale Alumi-Eisen, Kupfer ab, welche sich aber sogleich mit dem aus der felsaure kommenden negativen Ion SO, zu neuem Salz verbin-Das neugebildete Salz mischt sich mit der verdünnten Schwefel-Letztere lettet aber so viel besser als das in the geloste Salz, ler Strom fast nur die Saure durchflies-t und das Salz nur wenig 4. Die Ausbreitung desselben zur negativen Elektrode hin findet pur sehr langsam statt. - Ebenso wurde es sich z. B. im Versuche balten, wo in dem Gemenge von schwefelsaurem Kupferoxyd und felsaurem Kali, in welches das schwefelsaure Kupferoxyd-Kali in der z zerfällt, hauptsachlich das letztere, besser leitende Salz zersetzt Kalium zum negativen Pol geführt wird. Die dahei beobachteten ralentverhältnisse würden sich wohl mit Abanderung der Bedinn des Versuchs, z. B. der Concentration der Schwefelsaure u. s. f., - Ber den Versuchen 43 und 16 scheidet sich an der Blase. 🖟 die die positive Elektrode umgebende Kalilauge von der an der ven Elektrode befindlichen Losung eines Metallsalzes trennt, neben Oxyd des Metalles auch reines Metall ab. Dies könnte davon herdass das in den Poren der Blase durch die Kalilauge gefällte oxyd sich wie ein metallischer Leiter verhalt, an welchem sich bits aus dem Metalisalz das Metall, anderseits aus dem Kali Sauerabscheidet. - In einzelnen Fällen, z. B. bei den Versuchen 35 6, kann die Ueberfuhrung eines Stoffes, z. B. der Schwefelsaure, m an der negativen Elektrode befindlichen schwefelsauren Kupfardurch Salpeterlosung zur positiven Elektrode auch dadurch theilgehindert werden, dass dieselbe bei ihrem Auftreten an der Grenzder Lösungen mit dem duseibst zugleich erscheinenden Sauerstoff talium sich zu schwefelsaurem Kali vereint. Dieses balz verbindet nit dem schwefelsauren Kupferoxyd zu einem schwerer löslichen lealze, welches aus der Lösung niederfällt, wenn es an einer Stelle Baserer Menge gebildet ist.

Dieses Resultat hängt also nur accundar von der Bildung des richtehen Salzes ab. Die Voraussetzung von Becquerel, dass ichter leslichen Salze, wie z. B. in dem Versuche 36 das salpeter-Kali und salpetersaure Kupferoxyd, leichter zersetzt werden sollen, is schwerer losliche schwefelsaure Kupferoxyd, ist danach zur Exag der Erseheinungen nicht nothig.

indenfalls darf man, wenn ein Stoff, wie im Versuch 38 die Thonn. s. f., nicht zur negativen Elektrode, in Versuch 21 his 24 die felsäure oder Salpetersäure, das Uhlor oder die Phosphorsäure wähdes Verlaufes des Versuches nicht zur positiven, das Ammoniak der Kalk nicht zur nigativen Elektrode wandern, nicht unmittel675

bar schliessen, dass diese Stoffe überhaupt unter gewissen Bedust gen nicht durch den Strom fortgeführt werden, nondern man mes if die die Versuche ändernden seonndären Einflüsse gennu Rüttert nehmen.

Je nach Aenderung der Dichtigkeit der Lösungen an der tietfläche, wie sie durch die elektrolytischen Processe, die Wanderung is Ionen u. s. f. hedingt ist, kann die Grenze beim Durchleiten des Strarverschwinden oder noch scharfer definirt werden.).

Einige der erwähnten Versuche (16 und 18) ergeben das unem Erklärung scheinbar widersprechende Resultat, dass z. B. bei der Elexte live von Wasser und schwefelsaurem Natron oder von salpetersaura Kalk und Wasser, welche resp. die positive und negative blektrode at geben, zuerst ummittelbar an jener Elektrode eine Abscheidung vie Saure, an dieser die Abscheidung von Basis auftritt, und die so gehab ten Stoffe nich erst von den Elektroden aus allmahlich gegen die bretfläche der Flüssigkeiten ausbreiten. Achnliche Erfahrungen hat Datt gemacht, als er die Gefasse A und C (Fig. 146, S. 597) mit Wasser und schwefelsaurem Kali, B mit Lackmustinctur füllte. An die Amantblette welche die Lösungen verbanden, wurden Stückehen von nassem Lacketpapier geklebt. Bei der Elektrolyse erschien die durch die angeschiebe Saure bewirkte rothe Farbung des Lackmus zuerst dicht am Glass A und rückte erst allmählich gegen B vor. War die Salzlosung in A. W Wasser in C, and warde der Lackman durch Carcama ersetzt, so erge sich das entsprechende Resultat für die Alkaliabscheidung.

llier mochte es fast scheinen, als wenn die aus dem zersetzten wie zu den Polen geführten Sustanzen durch die Lackmus- und turenz tinctur und das Wasser im freien Zustande zu den Elektroden wenent könnten, ohne zuerst an der Greuzflache der Lösungen zu erechten und ohne auf threm Wege zu den Elektroden chemische Wirkungen Bussern. Sie würden somit während droses Wanderns gewissermsand \_latent" sein. -- Indess ist au beachten, dass die Lackmus- und tot cumatinetur selbst Salze enthalt, dass wahrscheinlich in das Wass geringe Salzmengen diffundirt waren, so dass nun die Abscheidung er Saure und Basis in einer upunterbrochenen, pur un verschiedenen Ste len verschieden verdünnten Salzlosung, also zuerst an den Elektront selbst stattfand. Auch hechachtete E. du Bois-Reymond? she swischen zwei mit Salzlösung befeuchtete Bäusche von Fliesspaper and mit Lackmuspapier bekleideten, mit Wasser getränkten Bausch legte ut die drei Bausche zwischen die Elektroden einer 30 paarigen Granschen Saule brachte, eine Bläuung des Lackmuspapiers an der Fintere stelle, eine Rothung an der Austrittsstelle des Stromes aus dem War-

Vgl auch Gore, Proc. Roy Soc. 30 p 3.2, 188.2, Bertl. 4 p 5 f
 E. du Bois-Reymond, Berl. Monataber. 17, July 1856, p. 4-72

sch. Die aben gegebene Erklarung wird also durch diese Vernuche at besinträchtigt.

Die eben betrachtete Ausbreitung der Ionen bei der Elektrolyse 676 an auch bei der Zersetzung reiner Salzlosungen zu eigenen Lischeiagen Veranlassung geben.

Zersetzt man z. B. eine Lösung von schwefelsaurem Kupferoxyd schen Platinelektroden oder unter Anwendung einer sehr kleinen itiven Elektrode von Kupfer, so dass die Stromesdichtigkeit an derben gross 1st, so scheidet sich daselbet freie Schwefelshure aus und veritet sich in der umgebenden Lösung. Der von der positiven Elektrode amende Strom durchfliesst also jetzt nur zum Theil bis zur negativen ktrode reine Lösung von Kupfervitriol. Ein Theil desselben geht an positiven Elektrode aus der abgeschiedenen Säure in die Kupferung über. An der Grenze beider tritt aus der Schwefelsaure der negativen Pol sich wendende Wasserstoff, aus der Losung des schwemuren Kupferoxyds der mit dem Wasserstoff sich verbindende Sauer-B und freie Schwefelsaure aus. Letztere verbreitet sich wieder in der sung, so dass jetzt die Saure schon weiter von der positiven zur negnen Elektrode vorgerückt ist. Allmahlich breitet sie nich dann selbst zur negativen Elektrode aus, und die Vorgänge der Elektrolyse Bern sich vollkommen, da die Lösung jetzt zugleich Kupferritriol und le Saure enthalt b.

Gresst man analog in zwei durch ein lieberrohr verhundene Ginser, iche Platinelektroden enthalten, durch Lackmus gefarbte Glaubersalzung, so bläut sich dieselbe durch die Abscheidung des Natrons an der gativen, und rothet sich durch Abscheidung von Schwefelsaure an der ütiven Elektrode. Allmahlich breitet sich das Natron und die Blauung a der Elektrode durch den einen Schenkel des Heberrohres, und die gre und die durch sie erzeugte Rothung durch den anderen Schenkel Heberrohres bis oben hin aus?).

Verhindert man diese Ausbreitung der freien Säure und des Alks is iht, z. B. durch grosse Entfernung der Elektroden von einen ber. 40 nuen die bei der hicktrotyse erhaltenen Resultate fehlerhuft ausfassenn man nicht die Trennung der die Ficktroden umgebenden assigkeiten vorniumt, ehe sie sich an der Trennungsstelle darch jene abreitung verändert haben. Wenn die Zersetzingsproducte sich von a Elektroden so weit ausgebreitet haben, dass sie in lein Virbindungs ar der Gefasse zusammentreffen, in denen sich die Eecktroden bein bei, kann ein Theil des sehon zerzetzten Salzes sich wieder hieres en adurch ist erkfärlich, wie Magnus bei der Elektrolyse von schwiebstrem Natron beobschiet hat, dass sich statt einen Aequivalentes freier

<sup>[3]</sup> G. Wiedemann, Pogg. Ann. 99. p. 107, 1806; q. 104, p. 148, 18 5.
[3] Buff, Ann. J. Chen. q. Pharm. 105, p. 108, 18 5.

Schwefelsaure nur 60 bis 80 Proc. desselben un der positiven Elektrokabschieden.

677 Einige von mir angestellte Versuche belegen dies noch weiter. Ver schiedene Lösungen von schwefelsaurem und salpetersaurem Kupferenz und Silberoxyd wurden in dem §. 549 beschriebenen Apparate zersett.

Wurden dabei statt der Kupfer- und Silberelektroden solche ser Platin angewendet, dass sich die Säure frei an der positiven Elektrodensbehied und allmählich durch die Lösung bis zur negativen Elektrodererbreitete, so floss der Strom grösstentheils durch die Säure, und de Ueberführung des Metalles verminderte sich. — Der Gesammtgehalt in Lösung an der negativen Elektrode an Metall betrug dann nach der Elektrolyse mehr:

Lösung	Gehalt in 100 ccm	Procente des Aequivalentes
Schwefelsaures Kupferoxyd	8,67 g	18,1
	1,52	18,6
Salpetersaures Kupferoxyd	1,662 .	24,1
Salpetersaures Silberoxyd	1,918 ,	256

Bei Anwendung von Kupfer- resp. Silberelektroden, wedurch to Bildung freier Säure verhütet wurde, betragen nach §, 661 die ubespführten Mengen von Kupfer und Silber etwa 36 und 47 Proc.

Trotz dieser bedeutenden Verminderung der Ueberfahrung bei Wendung der Platinelektroden war dennoch genau 1 Aeq. des Mets of an der negativen Elektrode abgeschieden worden. Der Wasserstoff wicher durch den durch die Saure fliessenden Theil des Stromes an jeut Elektrode entwickelt war, musste daher im Moment seiner Entstelle eine ihm Aquivalente Menge Kupfer niedergeschlagen haben.

D'Almeida!) hat ähnhohe Rosultate erhalten. Bei Lösungen vis salpetersaurem Silberoxyd zwischen Platinelektroden war der Veraut! Losung an der positiven Elektrode an Silber eben so gross, wie der is der negativen (an der durch Absatz von 1 Aeq. Silber die Lösung 8 ix verlor). Bei sauren Lösungen desselben Salzes war der Verlust an 37 negativen Elektrode grosser; obenso, wenn sich bei verschiedenen Losie gen während der Elektrolyse Säure bildete.

Die die elektrolytischen Processe begleitenden Erscheinungen belektrischen Endosmose haben wir schon §. 220 u. figde, behandelt

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) D'Almerda, Décomposition par la pile. Paris 1856. Aun de Clatet de Phys. [4] 51, p. 257, 1857\*.

## VII. Elektrolyse in der Kette,

Die primaren elektrolytischen Erscheinungen, von denen die seeun- 678 in abhäugen, folgen stets dem elektrolytischen Gesetz, welches für in denselben Stromkreis eingefügten Elektrolyte seine Gultigkeit ahrt.

Dieselben primären und secundären Vorgänge, welche in den dem dusse des galvamschen Stromes in einer besonderen Zersetzungsausgesetzten Elektrolyten stattfinden, mussen sich also nuch unter gleichen Bedingungen in den Erregungszellen selbst zeigen.

Taucht man z. B in verdünnte Schwelebaure getrennt eine Platte Kupfer und eine Platte von chemisch remem, am besten galvanisch orgeschlagenem Zink, welches mich de la Rive') von der Säure nicht griffen wird, so losen sich beide nicht. Verbindet man über die bei-Platten durch einen Draht, so entsteht ein galvanischer Strom, der Leitungsdraht in der Richtung vom Kupfer zum Zink, die Flüssigvom Zink zum Kupfer durchfliesst. In letzterer dient also das Zink positive, das Kupfer als negative Elektrode. Durch den elektrolytige Process scheidet sich aus der verdünnten Schwefelsaure am Kupfer eq. Wasserstoff aus, welcher in Blasen entweicht. Am Zink bildet 1 Aeq. SO<sub>4</sub>, welches das Zink zu schwefelsaurem Zinkoxyd löst. - b Platte von amalgamirtem Zink verhalt sich ebenso wie eine Platte chemisch reinem Zink.

Schlieset man daher in den Stromkreis eines einzelnen Elementes en Wasserzersetzungsapparat, ein Kupfer- oder Silbervoltameter ein, wird in denselben genau I Acq. Wasser zerzetzt, I Acq. Silber oder ofer abgeschieden, während sich in dem Elemente I Acq. Zink auflost.

Bei der elektrolytischen Wasserzersetzung durch ein einzelnes Lieat erhält man also gerade ebenso viel Wasserstoff, wie wenn man das der Elektrolyse in der Saule verbrauchte Zink direct in verdunnter re aufgelost hätte.

lat man mehrere (n) Elemente hinter einander zur Säule geordnet, geht in jedem Elemente derselbe Process vor sich, und auf jedes quivalent einer Verbindung, welches in emem in den Stromkreis einshalteten Zersetzungsni parate zersetzt wird, werden in der Saule im azen n Acquivalente Zink verbraucht.

Die in der Säule verbrauchte Zinkmenge ist demnach r Intensität des erzeugten Stromes und der Anzahl der ster einander verbundenen Elemente direct proportional.

b de la Rive, Bull univ. 43 p. 381°, Pogg. Ann. 19, p. 221, 1810°.

Stellt man eine Platte von rohem käuflichem Zink einer Kupteplatte in verdünnter Schwefelbaure gegenüber, so lost sich die erster
unter Wasserstoffentwickelung schon für sich in der Säure auf. Dates
den stattfindenden elektrolytischen Process bei Verbindung beider Platon kann, namentlich wenn die Zinkplatte aus ziemlich reinem Manbesteht und daher nur wenig von der Säure angegriffen wird, die Aulösung wesentlich beschleunigt werden.

Ist die Oberfläche des Zinks nicht gross im Verhältniss zur Dier fläche des Kupfers, so kann sich der elektrolytisch entwickelte ozensate Sauerstoff mit dem am Zink entweichenden Wasserstoff verbinden. Ist sich so das Zink ohne Wasserstoffentwickelung auflosen. Dann erete in der Wasserstoff am Kupfer allein, und das chemische Verhalten of Kupfer- und Zinkplatte in dem sauren Wasser ist scheinbar umgekelt.

Auch in den Elementen mit zwei Flüssigkeiten, die durch eine prose Wand von einander getrennt sind, treten ahnliche elektrolytiste Erscheinungen ein.

In der Grove'schen, Bunsen'schen, Daniell'schen Kette z. B 🖘 auf 1 Acq. im Voltameter zersetzten Wassers zugleich 1 Acq. Zink geset indem sich aus der dasselbe umgebenden Saure 1 Acq. SO, absetters Aus den das negative Metall. Platin oder Kohle oder Kupfer umgeberem Flussigkeiten, z. B. Salpetersaure oder Losung von schwefelsaurem Kupen oxyd, scheidet sich auf jenen Metallen Wasserstoff ab, der aber sog 102 oxydirt wird, oder metallisches Kupfer. An der Grenzfläche der Leit gen begegnet sich der aus der verdünnten Saure abgeschiedene Warme stoff mit dem aus der Salpetersäure austretenden NO, oder dem um des Kupforvitriol kommenden SO, und verbindet sich mit ihnen zu So petersäurehydrat und Schwefelsäurehydrat. - Zugleich wird durch at Process der elektrischen Endosmose beständig Flüssigkeit in der Kaltung des positiven Stromes von der die Zinkplatte umgebenden Schwe' säure zu der das negative Metall umgebenden Flüssigkeit durch die Ib ? wand geführt. Durch diesen Vorgang steigt allmählich das Niveau !! Phassigkert an dem elektronegativen Metall. Die Ueberfahrung ist hat nur gering, da die verdünnte Saure sehr gut leitet. Bei Anwendung wo Kochsalz oder Zinkvitriollosung an Stelle derselben tritt sie stärket im vor. Sie zeigt sich daher namentlich bei den mit Saure geladenen liementen, wenn dieselben schon langere Zeit im Gebrauche waren and " schon ein großer Theil der Saure zur Bildung von Zinkvitriel verdet ist.

Durch diese elektrisch-endosmotische Fortführung der Lösunges vor zugleich die Ueberführung der an der Grenzflache derseiben gehalter. Stoffe, sowie die gewöhnliche endosmotische Bewegung der Flavor!

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Henrici, Pogg. Ann. 79, p. 571, 1850°; vergleiche auch 58, p. 1843°.

elektronegativen Metall zu der das Zink umgebenden Losung bis zu em gewissen Grade gehindert.

Achnliche elektrolytische Vorgänge in den Elementen selbst treten 681 baufig in Thätigkeit.

So entwickelt z. B. ein Gemenge von Zink- und Kupferfeilen in ser Wasserstoffgas, da sich durch Beruhrung der Feilspäne eine Le kleiner galvanischer Elemente bildet, deren Strome das Wasser etzen 1).

Ebenso oxydirt sich z. B. Zink viel leichter an der Luft oder in paser, wenn es mit einem elektronegativen Metall, z. B. Kupfer, in Berung ist, als für sich, da auch hier durch das Wasser oder die hygropische keuchtigkeit zwischen den Metallen Strome entstehen, welche dem Zink den Sauerstoff des Wassers abscheiden. Diese chemische rkung des galvanischen Stromes wurde schon im Jahre 1780 von eh beobachtet?).

Umgekehrt wird ein schwer oxydirbares Metall (Kupfer) bei Berithig mit Wasser und Luft viel schwerer oxydirt, wenn es mit einem ther oxydirbaren, elektropositiven (Zink) in Contact ist, als für sich, durch die entstehenden Strome Wasserstoff auf seiner Obertlache abtehieden wird.

Schon zwischen den verschiedenen Stellen ein und desselben Metal- 682 und einer darauf behaudlichen Feuchtigkeitsschieht können Ströme stehen, welche elektrolytisch wirken.

Lægt man z. B. auf eine politte Zinkplatte beseuchtetes Curcumatier oder blaues Lackmuspapier, so bilden sich auf ersterem rothune und auf letzterem rothe Flecke. Rothes Lackmuspapier wird an der Röthung des Curcumapapieres entsprechenden Stellen bläuhehter den rothen Flecken des Curcumapapieres, sowie den nicht verten Stellen des Lackmuspapieres bleibt die Zinkplatte blank; unter nicht veränderten Stellen des Curcumapapieres, unter den rothen bin des Lackmuspapieres ist sie dagegen oxydirt und angelausen 1). — te dunne Schicht Lackmustinctur, auf eine politte Zink- oder Eisente gegossen, zeigt ganz ahnliche Erscheinungen. Es entstehen dunkle telpunkte in der Läsung, um die sich beim Zink rothe, durch abschiedene Saure, beim Lisen braungelbe, durch Eisenoxydhydrat erigte Ringe bilden. — Liegen mehrere Mitteipankte neben einander,

<sup>1)</sup> Wilson, Nichole John 3, p. 147°, Gilb Ann. 14, p. 238, 1803°, — fgl Alex, v. Histobelit's generic Muskesteer, 1, p. 47-°, Priestley, inche p. 119, 178°, habron: J. ira de Phys. 49° p. 148°, Gilb Ann. 5, 428°, Ritter, Gilb. Ann. 2, p. 81, 1229°, — 5) Retahold, Gilb Ann. p. 49, 18°, "— 4) Jager, Gilb Ann. 11, p. 288, 1812°, Berzelius, a Ann. 27° p. 318–18°, anch. Pechaer, Lebri, h. p. 428°, Achilochaecter von Malayans mit Jodkahumkleiterpapier (Atti. di Modena. 1872; bl. 4° p. 141°).

ao vereinen aich die Grenze Linien.

Der Grund hierfür lieg halten Kohlentheilehen und elektronegativeren Stoffen bei theilt aind. Bei Bedecken cuma entstehen Ströme swis Masse des Zinks oder Eisens, dieser der Sauerstoff und die neu Salse abgeschieden worder man erhalten, wenn man eine auf eine Zink- oder Eisenplatte oder Lackmuspapier auf ihrer

Ganz analog giebt Lackm lösung benetzt ist, auf Zinaplplatten geschicht dies nur zus

Auf Zinkplatten giebt sol gewöhnliches Lackmuspapier; Flecke, wohl weil hier alles s sogleich mit dem Zink zu Chl den Salzen des gewöhnlichen Säure eich der Verbindung n oxyd entziehen könnte, und Reaction der Zinksalze.

Von dieser Ungleichheit lirtes Eisen au der Luft hauf und in lufthaltigem Wasser be indem daselbst wahrscheinlie Eisen eingesprengt sind, als a gebung aus der auf dem Eis Wasser, in welches dasselbe e

Aus denselben Grunden e in verdünnter Schwefelsäure Gasentwickelung auflost, wal schem Wege dargestelltes, in

Auch hier entstehen zw Stoffen galvamsche Strome, v rührung gebra ht hatte. An tronegativer sind als das Zink dem Zink der Sauerstoff und Somit ist die Wasserstoffentv eigentlich ein galvanischer P

<sup>1)</sup> De la Rive, Boll, univ.

zu erzielen, muss die verdünnte Schwefelsäure zwischen 25 bis Schwefelsäurehydrat enthalten, also den entstehenden galvaniömen möglichet geringen Widerstand darbieten.

dgamirt man das Zink auf seiner Oberfläche mit Quecksilber, so bin Theil des ersteren in letzterem auf, und beim Abreiben mit ich werden die fremden Metalle auf seiner Oberfläche entfernt, nunmehr ganz homogenen Oberfläche von in Quecksilber gemik können keine Ströme entstehen, welche die Auflösung bedingen!). Dies ist der wahrscheinliche Grund, weshalb sich irtes Zink nicht in verdünnter Schwefelskure föst. — Will man irtes Zink dennoch auflösen und zur Wasserstoffentwickelung, so braucht man den zu demselben Kupferfeile hinzuzulegen, durch die zwischen den heterogenen Metallen entstehenden ir Wasserstoff des sauren Wassers am Kupfer entweicht.

f andere Erklärung der Unlöslichkeit des amstgamirten Zinks in in Saure ist schon von Daniell<sup>2</sup>) gegeben worden. Er nahm sich dasselbe mit einer dunnen Wasserstoffschicht bedickt, weiche in Auflösung schutzt. Diese Abscheidung von Wasserstoff ist erkennen, da sich das amalgamirte Zink beim Einsenken in 5 Saure anfangs meist mit Wasserstoffblasen bedeckt, die faim in der Luft über der Säure schnell entweichen.

h d'Almeida 3) hat diese Ansieht zu bestätigen versucht.

dgamirt man in einer einfachen Kette die Kupferplatte, so adie Wasserstoffblasen gleichfalls, ebenso verhält sich teines Queckliches man dem Zink gegenüberstellt, die Wasserstoffblasen hafrosser l'estigkeit an seiner Oberfläche und konnen durch Ruhren i entferat werden, so dass die Intensität des Stromes steigt.

I das Queckulber mit Unlorwasserstoffsaure, das Zink mit verschwefelsäure amgeben, so entwickeln sich die Wasserstoffblasen om viel lebhafter, da sie sich nun in einer mit einem Gase ge-Flussigkeit bilden, wo sie leichter entweichen sollen. In Folge littlen sie, wenn in der Chlorwasserstoffsaure das Quecksilber nizinkplatte ersetzt wird, auch von letzterer leichter entweich in, dunnter Schwefelsaure. Die Zinkplatte wurde mitt in weniger und loste sich leichter auf. — Dieselbe Wirkung hat bei Anwon verdunnter Schwefelsaure ein Zuestz von schweffelichter derselben. Eine amalgamirte Kupferplatte eines einfachen Elefird durch dasselbe Verfahren entsprechend vom abgeschiedenen aff befreit und depolarisiet. Der Wasserstoff entweicht au glaten schwerer, so dass auf diese Weise die Annalgamation des Zinks

raday, Exp. Res Ser 8 c 1000, 1804°. - 3) Daniell, Phil Times, I. p. 100°. and In la Rive, Archines 3, p. 181, 184. N. S. 34, 186°. - 3) d Almerda, Compt. rend 68, p. 442, 1869°.

durch Glättung seiner Oberftäche ein stärkeres Anhaften der Wartenblasen und so einen Schutz gegen die Auflösung bedingen könnte De man an eine amalgamirte Zinkplatte eine Glasplatte, welche sie mitte Linio beruhrt und mit ihr einen sehr kleinen Wankel hildet, so entwert die Gasblasen sogleich an der Berührungslinie.

So ist auch die Polarisation der Elektroden um so grosser, je zu ter die Oberflächen sind, um so kleiner, je rauher sie sind, wie z. b. Smee'schen Element am platinisten Platin, im Poggendorssen. Element am rauhen Kupser (s. w. u.).

684 Eine Erscheinung, welche sich an die betrachteten anschliest b die Fällung einzelner Metalle aus den Losungen ihrer Sich durch andere Metalle.

Senkt man z. B. einen Eisenstab in eine Kupferlosung, so twirken die zwischen den heterogenen Stellen des Eisens entschenzugalvanischen Strome eine Fählung des Kupfers. Da letzteres eauste negativ gegen Eisen ist, so bilden sich neue Ströme, welche dur zw Losung vom Eisen zu dem gefanten Kupfer stromen, und auf etwem von Neuem Kupfer präcipitiren. Zugleich lost sich eine der nuch geschlagenen Kupfermenge äquivalente Menge des elektropo-nitren Netalles, Eisen, auf. — In ganz ähnlicher Weise beobachtete Darce zufällig, dass ein neben einer mit Lösung von schwefelsaurem sich oxyd gefüllten Flasche hegender Stahlstab sich nach und nach vollen einen gleichgestalteten Stab von reinem Silber umgewandelt hatte, sich durch einen Sprung in der Flasche ganz allmählich die Silberbeing Gem Stab hingestossen war und sich an demselben zersetzt hatte

Ist aber das in der Lösung befindliche Metall elektropontere das hineingesenkte, so würde, selbst wenn sich im ersten Momen' die Ungleichheit der Oberstäche des letzteren ein kleiner Theil von erselben präcipitirt hätte, dieser doch gleich darauf durch der bescheidung des elektronegativen Bestandtheiles der Lösung darau von der gelost werden. Nach den fräher angegebenen Spannungsreinen hat man leicht bestimmen, welche Metalle durch andere aus ihren Lösust gesällt werden. — Leginungen von Metallen verhalten sich den Metaganz analog. So fällt z. B. Messing Quecksilber- und Silbersalze wicht aber Kupfersalze. 12 lothiges Silber reducirt noch Quecksilfen einen Lösust den reducirt u. s. s. f.

Schr wesentlich ist hierbei der elektronegative Bestandtheil is Szes in der Lösung, da sich mit Aenderung desselben die Stellung Metalle in der Spannungsreihe ändert. - So fällt Silber wohl Galit einer neutralen Lösung von Chlorgoid, sehr schlecht aber ans vor Lösung von Gold in Cyankalium. Ebenso fällt auch Kupter das Questieben.

<sup>1)</sup> Daraet in Becquerel u. E. Becquerel Traité, 2 p. 83, 1815".

Fr nicht aus der Losung des schwefelsauren und sulpetersauren Salzes,

aber aus der des Chlorides 1).

Auch sehr schwer lösliche Salze, z. B. Chlorsilber, in Wasser austirt, oder sogar ganz trocken und in geschmolzenen und nachher ertren Stuckohen, werden her der Beruhrung mit Metallen (Eisen, Zink) auft. In dem Wasser, in welchem das Salz suspendirt ist, oder in der dem geschmolzenen Salze aus der Luft niederge-enlagenen Feuchtigtlosen sich nach und nach sehr geringe Mengen des Salzes auf, die uerrt werden. In ganz trockner Luft hort selbstverstandlich diese Retion auf.

Trocknes salpstersaures Silberoxyd wird gleichfalls durch Zink, Cadim, Zinn, Kupfer reducirt.

Die Reduction der Metalle kann dadurch gestort werden, dass die 685 die, weiche durch die Verbindung des positiven Metalies mit dem elektogativen Bestandtheil des gelosten Selzes gehildet werden, in dem ungsmittel nuloslich sind und so das positive Metall mit einer durchdringlichen Hulls bedecken. So wird Kupfer durch Liven last allen Kupfersalzen gefällt, nur nicht aus ammoniakalischen ungen, da sich hier das in Ammoniak unlosliche Eisenoxydtoxydul) let.

Auch wenn die Oberfläche des elektropositiven Metalles durch die wirkung des auf ihr abgeschiedenen elektromigativen Bestandtheiles gelesten Salzes sich mit einem Stoff bedeckt, welcher eine andere dlang in der Spannungsreihe einnimmt, als das Metall seibst, kann die istallung des in der Losung betradlichen Metalles gehindert werden, ohe Engenthamlichkeiten treten z. B. bei der Lallung der concentrien Losungen des salpetersauren Silberoxydes durch Eisen auf (vergl. Capitel: "Passivität").

Sind die Losungen concentrirt oder werden sie erwariat, so geht 686 Reduction meist schneller vor sieh, weil die Leitungstaligkeit der norgen bedeutender ist.

Nur in einzelnen Fallen, wie z. B. bei dem Einsenken eines Er enbes in eine concentrirte Lösung von salpeterzaurem Silberoxyd, wird Fallung durch die Concentration der Losung verzogert oder verhinrt, da sich in diesem speciellen Lalle an dem Eisen der elektronigative standtheit der Losung in gross err Diehtigkeit ansammelt, und zur Idung einer stark elektronigativen (das Eisen passivirenden) Hülle zuchnisung gieht, was in verdungteren Losungen meht stattfindet.

Sind die Losungen sauer, so leiten sie besser, und zugl ich mit dem Mall des Salzes wird Wasserstoff abgeschieden der seeundar eine neue

to Magnus, Pogg Art. 103, p. 15, 1857\*, auch Odling, Quart. Journ. the them. Soc. 10 p. 20.

Menge des Metalles fällen kann und die Bildung einer undarchers lichen Schicht desselben auf dem fällenden Metall hindert. Hierbers wird die Fällung meist befördert.

Alkoholische Lösungen leiten den Strom viel schlechter als wise rige, und bedingen leicht ein Niederfallen der neugebildeten Verbeitz gen. Deshalb werden sie meist schwerer reducirt als die wasserer Lösungen.

Steht das fällende und gefällte Metall ziemlich weit in der Spanungsreihe aus einander, und verdünnt sich in Folge der elektrontuer in Processe die Lösung in der Nahe des gefällten elektronegativen Mittoder wird sie sauer, indem sich nicht die ganze, an dem elektroposter Metall abgeschiedene Menge der Saure des Salzes mit demselben weiten, so kann dann durch die zwischen den Metallen entstehten Ströme Wasser zersetzt und eine Wasserstoffentwickelung beobatte werden 1).

Hat sich ferner eine grosse Menge des elektropositiven, filmen Metalls A gelöst, ist dagegen ein Theil des gelösten Salzes b durch hung seines Metalles B zersetzt, so enthält die Lösung einen Usberetze des aus dem fällenden Metall gebildeten Salzes a. — Dann kommungen die zwischen den Metallen A und B stattfindenden Strome auch berrungen abgeschieden werden. In verdunnten und neutralen Losungeht dieser Process leichter vor sich, als in concentraten und mans Losungen.

So sind bei der Fällung von Silberlösungen durch Kupfer die 1920. Antheile des gefällten Silbers chemisch rein, die folgenden kupfer2226 Ebenso verhält es sich bei der Fällung der Silberlösungen durch Zink, Blei, Cadmium, Antomon.

In cinzelnea Fallen kann auch das gefällte Metall secundar auf de Losung chemisch einwirken. Wird z. B. Kupfer ans einer Losung to Kupferchlorid durch Zink oder Eisen gefällt, so kann sich Kapferch to bilden, welches später wieder reducirt wird.

In anderen Fällen kann, wenn das in Lösung befindliche Sals leicht reducirbare Säure enthält, letztere gleichzeitig mit dem abgeste denen Metall reducirt werden, so die Säure des in Wasser auspendies arsenigsauren und arsensauren oder chromsauren Silberoxydes - 11-2 so können die übrigen, bei den elektrolytischen Processen beobashter secundaren Vorgänge auch hier bei der Metallfällung eintreten.

Sachdem wir auf diese Weise die hauptsächlichsten physikalische Einflusse bezeichnet haben, welche die Fallung eines Metalles durcht anderes bedingen, wird es nicht nöthig sein, die vielen speciellen Versuche aber diesen Gegenstand aufzuzählen, da dieselben mehr ein ehre

<sup>1)</sup> Despretz, Gilb. Ann. 72, p. 308, 1822\*.

als ein physikalisches Interesse darbieten.). Wir begnügen uns, de Tabelle mitzutheilen, durch welche Fischer?) die Verhaltnisse Allung der Metalle aus ihren Salzbosungen durch ab bre Metalle tellt hat. Dieselbe gift für die meisten der gebränchlich ten Salze. Tabelle sind in der oberen Horizontalreihe die in Lösung behndin der vorderen Verticalreihe die reducirenden Metalle mit ihrem Ichen Zeichen aufgeführt. Ein I Zeichen giebt an, dass die Remerfolgt; ein — Zeichen das Gegentheil.

																		1
	An	Oa	fr	Pt.	Pd	Rh	Ag	To	Hg	As	Sb	Ca	Bı	Pb	Sn,	Nı	Fe	C
	+	1	1+	1+	+	+	+	+	+	+	+-	+	4	1	1		+	-3
	4	1	+	+	4	+	1	1	4	+	+	+			+		+	1
	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+ ,	+-	+	ļ.,	+		
	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	<b>+</b>	+			
	+	+	+	+	ŧ	+	+	+	1	+	+	÷	4-	+				
	+	+	÷	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	i	+	-	-	-
	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	4				-		-
	+	+	-		+	+	+	+	1	+	+	_	}		- 1			-
•		1	+	+	+	+	++	+	+			-	Ī					Г
• •	T	4	I	++	++	++	+	+	+ +	_		_			_			
	+	+	+	+		+	+	+	+ 1			_1	_	_			_	
	+	+	÷	+	+	+		+	_						. J	į.		
	÷	+	+	4-	+	+	ŧ				-	ايا		-	-			
	1 +	+	+	+.	+	+	+			-	~-	!						
	+	+	+	÷	+					_ ′		-		11				
- ,	+	+	4		-		П	-		_								-
٠.	4	-					+	-	+	-	-	+	de-tr	+			,	

Hagnesium fällt aus concentratien Lösungen von Cohaltchlorid, Silber-Chloretrontum, Quecksilber, blorel, Platinchlorid, Eisenchlorid, auch blorid, Manganoxydukalzen unter Wasserstoffentwickelung die Oxyde Tydroxyde CoO, Ag<sub>1</sub>O, Si (OH)<sub>2</sub>, HgO, Pt(OH)<sub>4</sub>, Fe<sub>7</sub>(OH)<sub>5</sub>, Zn(OH)<sub>2</sub>, Malladiumlosungen, geben Oxyd, und Metall, Kupfersalze, Kupfer,

Vergt susser den eitsten Athanilungen Fischer, tech Ann 72, p. 180, 18 & Ann 4, p. 221, 1822, 6, p. 4. 8, p. 488, 1822, 0. 2. 2. 10, p. 4. 1, p. 4. 8, 1822, 16, p. 1.4. 1828, Zimmerne ein, Schwegz, J. 37, Bucholz, Gehlens J. 7, p. 7. 8, 8 yivester, Nobest J. 4. 7. 8, and 25, p. 4.4, 18. 7, Rese, Grottmass phys. chem. Forell 1922, p. 186, p. 2. 1922, e. r. Vertations der chemiseigen Verwahltschaft zur galven h. Liestmann, 18. 2.

Bleisalze Blei. Saures chromsaures Kali giebt damit Mg Cr. Ot. 25 and Wasserstoff. Aluminiumlösungen werden wenig beeintlust, Sausallosung giebt Wasserstoff und Ammoniak 1).

krystallinischen Massen aus. Nur in einzelnen Fallen, wenn die L. in gen sehr verdünnt sind und die Abscheidung sehr lang-am erhört den dieselben cohärentere Stücke, so z. B. bei der §. 5-4 angeisett-von Darcet beobachteten Reduction des Silbers durch Lisen. Diesescheidet sich das Kupfer auf einem in verdünnte Kupfervitriolissen genkten Eisenstabe in einem leicht abzuwischenden pulverformiger ihr zuge ab.

In anderen l'ailen bilden die abgeschiedenen Metalle schön get in Krystallblattehen, welche sich baumartig an einauder legen. Weit at Lösungen verdünnt sind und deshalb schlecht leiten, daher du la 14 langsam vor sich geht, werden die Krystalle am schonsten und ter

mässigsten.

Am besten beobachtet man diese sogenannten Met all vegetal.
nen bei der Fällung einer Lösung von essigsaurem Bleioxyd darch Lis-

Steckt man durch den Kork einer Plasche, welche eine mit iten Essigsaure augesauerte Lösung von 1 Thl. Bleizucker in 32 Thin War ser") enthalt, einen Zinkstab in die Lusung, so setzen sich an un zuerst kleine schwarzgraue Kryställehen ab, aus denen bistterfen : Krystalle von Blei hervorwachsen, an welchen sich in Fotge der to schen ihnen und dem Zink stattfindenden Strome immer neue gas inter Krystaliblättehen aulegen. - So wächst allmahlich ein vollstän liger hats von Bleiblattchen, der sogenannte Bleibaum oder Saturnsbaum budie Losang hindurch. Dabet setzen sich die neugebildeten Ratities nu die schon gebildeten an, so dass keine neuen Zweige des Bassis von dem Zinkstabe auswachsen und sich zwischen die Alteren 147 Dies kommt daher, das die zwischen dem Zink und den angesetzten! blättehen auftretenden galvanischen Strome haupt-nehlich in den micentru teren Theilen der Lösung fliessen, wo sie noch nicht durch 12.44 von Blei erschopft ist. - Losungen von basisch-essigsaurem Ble 112 geben keinen schönen Bleibaum 3), da in ihnen zugleich Bleioxyd zuebe fallt, und so der Blemiederschlag kornig wird.

Losungen von Silber geben einen ührlichen Baum, den sogenahrte Dianen baum. Bei Anwendung verdünnterer Losungen tritt do nie §. 592 erwähnte eigenthamliche Bildung des schwatzen Silbers da Zinnlosungen geben eutsperhend eine mit dem Namen des Arzel pobezeichnete Metallvegetaten

Kern, Chem. News 33, p. 11st, Chem. Centralt. 1876, p. 18 to 578t.
 Witting and Bischoff, Cab. Ann. 74, p. 424, 1822t.
 Mone, Gib. Ann. 72, p. 349, 1822t.

Dass bei Verbindung eines elektropositiven Metalles mit einem elek- 690 rativen in einer Losung eines Salzes eine Fallung seines Metalles im elektronegativen Metaile statthidet, folgt aus der Betrachtung abei entstehenden Strome. - So fallt z. B. bei Verbindung eines und Kupferblechs in Silberlösung auf dem Kopferbleche Silber - Besteht hierbei das elektropositive Metall aus demselben Stoffe, Metall der Lösung und scheidet sich letzteres auf dem clektroiven Metalle in Form cines dumen, coharenten Ueberzugs aus, so der Strom auf, die Fällung findet meht weiter statt. De-halb fallt ein mit einem Silberblich verbundenes Kupterblich aus einer rvitrioilosung kein Kupfer aus. Dagegen reducirt ein Element fold- oder Kupferblech, um welches ein Cadmiumdraht gewunden has neutraler Losung von schweichaurem Cadmiumoxyd Cad-, welches sich auf dem Golde niederschlagt, eben solche Elemente Gold-Zink and Gold-Zinn reduciren concentrirte, beisse Lo-unvon schweselsaurem Zink oder Chlorzink und von Zinnehlorur. restz der letzteren Metalle durch Lisen, Nickel, Antimon, Biei, er, Silber findet aber keine solche Reduction der entsprichenden statt. - Ein Element Kupfer-Cadmium reducirt aus schwefelm Cadmiumoxyd Cadmium, welches das hupfer dicht über-1) u. s. f.

Auch ein Metalldraht, welcher in zwei verschiedene oder verschieden 691 atrirte, emander berährende Lösungen eintaucht, kann durch die i entstehenden Strome das Metall der einen oder anderen Losung siren. - Emige interessante Versuche dieser Art sind folgende Bucholz 1) goss auf eine Losung z. B. von salpetersaurem Kupferder Silberoxyd, von Chlorank oder essigseurem Bleioxyd, Wasser der Vorsicht, dass dasselbe sich mit der Salzlosung nicht mischte. Kupfer-, Silber-, Zink- oder Bleidraht wurde vertical durch das er his in die Salzlosung gesenkt. Dahei entstand ein Strom, welcher dem im Wasser behadsichen Theile des Brahtes durch das Wasser die Losung zu dem in letzterer befindhehen Ende des Drahtes strömte, durch den auf dem Drante die entsprechenden Metalle gefallt wur-- Der Versuch gelingt auch schon, wenn das Wasser oberhalb hfills Salz enthalt, aber viel weniger als die untere Losung. - 1-t Wasser sauer, so mimmt die Intensität der Strome zu, und die Reducder Metalle gent senn ller vor sich - Ist dagegen die Salzlosung so galingt der Versuch nicht, da jetzt das in ihr beim liche Ende Draftes such positiver verhalt, als das in dem Wasser - Kupterrid. Ersenchlorid and Ersenvitriol werden auf diese Art nicht re-

Baouit, Compt. read 75 pc fr s, 187. 1. 76, p fre, 187. 1 b. cf J. p. 4cf. - 3, Buchelz, Genien's J d them u Phys 5, pc f. 7, 18 8.

Nach Grotthuss 1) scheidet sich aus demselben Grunde an met Kupferdrahte, welcher in eine in einem engen Rengirglase über coun trirte Lösung von salpetersaurem Kupferoxyd gegossene verdinnte læ 👍 von salpetersaurem Silberoxyd gesenkt wird, in der Silberlosusg in dendritischen Krystallen aus, welche allmüblich zur Grenz ten Lösungen hinabsteigen, wo nun in der Kupferlosung sich totae w zige Massen von Kupfer auf den weissen Silbernadeln anstra ... Anwendung eines Zinkdrahtes geschicht dieser Absatz des hing schneller.

Die Bd. I. § 718 erwähnte, der Daniell'schen Kette andogs . bination von Wach gehort ebenfulls hierher.

692 Auf denselben Bedingungen beruht die Beschleunigung oder 100 langsamung der Lösung einzolner Metalle in verdungen vint bet Zusatz von geringen Mengen anderer Stoffe. So wird die Sate keit der Lösung des Zinks in verdunnter Schwefelsäure bei Zusatz auch Tropfen von Losung von schwefelsaurem Silberoxyd, Kupferoxyd oer tinchlorid in Polge des Niederfallens der Metalle auf das 2,4 inche, 4 - 2 und fast 150 fache gesteigert. Bei Zusatz von Platinchlorid lost gebind sogar schon in reinem Wasser, Glaubersalz- und Kochsalzlosurg, 11

Ebenso geben Kupfervitriolkrystalle, Zunk und Wasser 102 Wasserstoff 1). Die Lösung enthalt reinen Zinkvitriol, ein darin gebetes graves Pulver besteht aus Kupfer und banschem Zinksulfat 1), atwie letzteres sich auf den Zinkplatten des Meidinger'schen kennte bildet, zu welchen nicht genug Schwefelsaure gelangt.

Auch die Auflosung des Eisens in verdungter Schwelel-sare \*\*durch Zusatz von Kupfervitriol, schwefelsaurem Silberoxyd und fami chlorid beschleunigt, durch Zusatz von arseniger Saure, Brechmendel verzögert. Zum löst sich in Salzsaure mit Platmehlorid etwa 1-4schneller, als in remer Salzsaure. Blei löst sich in Salzsaure bei Z-s von Platinchlorid; ebenso Kupfer, und bei hoheren Temperaturen -Antimon 4).

Diese Erscheinungen heruhen darauf, dass sieh durch die Ste zwischen den nicht homogenen Stellen des zu losenden Metalt A 400 Metall B des augesetzten Salzes niederschlägt. Ist dieses elektromet tiver als jones, so bewirken die jetzt zwischen beiden Metallen I util ontstehenden Strome eine elektrolytische Abscheidung von Sauerstad Saure an Metall A und dadurch die schnelle Losung desselben

Setzt sich aber das auf dem Metall A niedergeschlagene Meta-Lösung in einer undurchdringlichen, in der Saure unbestieben Stal ab, oder ist das medergeschlagene Metall elektropomitiver als A ni

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Grotthuss, Phys. chem Forch p. 131, 1830<sup>3</sup> - <sup>2</sup>) Lerkar(prakt Chem. 19 p. 124, 1800<sup>3</sup>, - <sup>3</sup>) Lethar Meyer, Chem. Bet 9 p. 1876". - 9 Millon, Compt. read. 21, p. 37, 1845"; Pogg. Ann. 50 1

cht so die vorhandenen Localströme, so wird die Lösung verhinoder verzögert?).

Die soeben betrachteten, in Elementen von schwacher elektromoto- 693 r Kraft auftretenden Ströme geben bei langer Dauer zuweilen Versung zur Abscheidung der Ionen ihrer Flussigkeit oder seeundär, Einwirkung der Ionen auf die benachbarten Körper gebildeter indungen in sehr schonen Krystallen. Die Strome müssen eine sehr ge Dichtigkeit besitzen, damit die Stoffe sich sehr langsam an den greden abscheiden.

Zu solchen Darstellungen krystallisirter Korper eignet sich die von

In ein Glas wird eine unten mit einem Thoupfropf geschlossene ohre gesetzt, und das Glas mit einer Kochsalzlösung gefullt, in de man eine Zinkplatte legt. Mit letzterer ist eine Kupfer- oder Platinverbunden, die in die Glasröhre eintaucht.

Fellt man letztere mit Losungen von Kupfer-, Einen-, Zinksalzen, heiden sich die Metalle auf dem Bleche in schönen Krystallen aus. It Krystalle von Nickel und Kiesel (aus einer Losung von Fluorkiesel kohol) konnen so erhalten werden. Gineset man in die Glasröhre kulber, in welches die Platinplatte eintaucht, und auf dasselbe Lösun von Alkalisalzen, so erhält man auch die Amalgame der Alkalise in sehr schonen Krystallen.

Beaquerel') hat gleichfalls die langsamen Wirkungen der Strome 694 ementen, welche durch die zu zerzetzenden Stoffe selbst gebildet en, zu der Darstellung einer Reihe von chemischen, zum Theil krystallisirten Verbindungen benutzt. Er hat dabei theils die ein den Elektroden selbst abgeschieden, theils mehrere Losungen reinander geschichtet, an deren Grenzflachen die betreffenden Ionen zu den Verbindungen vereinten. Da die einschlagenden Arbeiten itsachlich ein chemisches Interesse haben und für die Theorie der anischen Erscheinungen neue Gesicht-punkte nicht darbieten, zo be-

Barreswill, ibid p 202°, — \$, Achatche Versuche auch von Gour(empt cond 76, p 12°), 187° — \$ Bird Plut Maz [4] 10, p. 378, \$? Pigg tun 47, p. 446° — \$ Becqueret, Annue c tum et de Phys p. 125, 1836°, Pigg Ann. 31, p. 46°, Compt root. 56, p. 7, 1886°, 63, 1886°, 64, p. 218, 1211°, 65 p. 51, 72. ... 87°, 66 p. 27, 145, 786, 1.26, \$75, p. 1726, 1872° 76 p. 24. .845, 16.7, 1812° 78 p. 14. 86 1 lest, 1123°, 82, 1281, 1874°, 83, p. 365, 1877°, 82 p. 36, 133, 1876° 84, p. 144°, 85, \$0, 1877°, Ann. de Chim et de Phys. 44, p. 5, 42, p. 25, 43 p. 144°, 85, \$0, 1877°, Ann. de Chim et de Phys. 44, p. 5, 42, p. 25, 43 p. 131°, bis 18.26°, vergl. auch Ann. d. Carle u. P. sam. 126 p. 125°, P. 25 Ann. \$ 6, 18, p. 137°, A matrix N. 8. 31°, p. 11° tooccata et m. M. 6. de d. deu accentes 32, p. 755, 1834°, 87°, 1834°, 1836°, p. 11° tooccata et m. M. 6. de d. deu accentes 32, p. 755, 1834°, 88°, p. 11°, 11°, tooccata et m. M. 6. de d. deu accentes 32, p. 755 p. 1844°, 87°, et al. 1846°, p. 1845°, et al. 1846°, et al. 1846°, p. 1845°, et al. 1846°, et al.

schränken wir uns auf die Anführung einiger der interessantesten beauche.

Becquerel crhicit, als er eine Kohle an einem Silberstred iz einen Silberdraht befestigte, beide zusammen in eine Röhre von tast wasserstoffsäure senkte und die Rohre fast ganz verschloss, schoze the ader von Chlorsilber.

Ber Vertauschung des Silbers mit Kupfer erhielt er Tetracker. Kupferchlorur.

Wurde in ein 1 bis 5 imm weites Rohr Kupferoxyd gethan. 3 - ein ein Kupferstreif gesteckt, und darüber Losung von salpetera. 2 Kupferoxyd gegossen, so bildete sich durch die Einwirkung der histoxyds auf die Losung ein basisches Salz. Die Losung des salpetera Kupferoxyds verdungte sich dadurch am Kupferoxyd, und er entral ein Strom zwischen dem oberen und unteren Theile derselben auf welchen un den nicht im Oxyd befindlichen Theilen des Kupperstens Wurfel von Kupferoxydul abgeschieden wurden. Bei zu vielauf oxyd bildete sich auch salpetersaures Ammoniak, bei zu wenig 1951 - 20 dzs Kupferoxydul wieder auf.

Bleiglatte, ein Bleistreif und Bleiessig gaben Dodecarder und immatische Nudeln von Bleioxy d.

Krystalle von Zinkoxyd wurden ebenso erhalten.

Wurde ein 1 dem langes, 5 bis 6 mm weites Glasrohr unter Feiner 2 bis 3 cm hohen Schieht von Schwefelqueeksilber, darater Gener Losing von Chlormagnesium gefüllt, sodann bis auf den Boter Bleistreif gesenkt und darauf das Rohr verschlossen, so bisleten auf den Wänden aber dem Schwefelqueeksilber Wurtel von Bleiglass

Wird in das Rohr kohlensaures Silberoxyd geschuttet, darau Nuser gegessen und ein Bleistreif hmeingesenkt, so setzt sich unten and Glase Suber ab, an dem Bleistreit ein Hydrat von kohlensaute.

Blotoxyd in kleinen Lameden.

Ein Kupferstreif gicht hierbei erst grunes, dann blane i Corbeinst von Kupfer in mikroskopischen Krystallen.

Silicate von Kupfer, Silber, Blei, in abnücher Weise behandb & ben Kieselsäure, welche sich in gelatinöser Form abschriet

Arseniate und Phosphate geben ähnliche Resultate. Arseniste Silberoxyd mit Wasser übergessen setzt auf einem Bleistreifen schutz Krystalikamellen von arsensaurem Bleioxyd ab. — Bei Annendet eines Kupterstreifs bilden nich heligeune Krystalle von arsensaure Kupteroxyd.

Chromescures Silheroxyd, mit Wasser und einem Bleistreif

saurem chromsaurem Bleioxyd.

Wird Jodschwefel mit Wasser und einem Bleistreifen behand setzen sich auf letzterem schone Krystalle von Jodbler ab, watte sich zugleich kleine Krystalle von Jod auf dem Blei und den WatGlasrohres ablagern. - Ein Zinnstreif bedeckt sich chenso mit nen orangerothen Nadeln von Zinnjodid.

Wird in ein Rohr Quecksilberchlorer, Wasser und eine Kupferplatte racht, so bilden sich nach mehreren Jahren gerade rhombische Prisvon metallglänzendem Kupferamalgam. — Eine Bleiplatte hefert abgestaltete Krystalle von Bleiamalgam.

Bringt man in ein Glasrohr etwas I hon, in welchem eine Bleigdatte at, die oberhalb mit einer Platinplatte verbunden ist, fullt das Glas concentrirter Lösung von Chromehlorid und schliesst es luftdicht, aldet sich zuerst Chlorblei, dann entstehen omugerothe Krystalle von ansaurem Bleioxyd.

Bei anderen Versuchen wurde in den einen Schenkel eines, an seiner ung durch einen Asbestpfropfen abgetheilten Uförmigen Rohres ang von salpetersaurem Kupferoxyd, in den anderen Koch-alzlösung osen; beide Schenkel wurden oben durch einen Kupferstreiten verbun-

Auf der positiven Seite des Kupferstreifs (in der Kochsalzlösung) den sich allmänlich Tetraeder von 2 bis 3 mm Kante von einem ppelchlorur von Natrium und Kupfer ab.

Ebenso krystal isircude, analog zusammengesetzte Verbindungen ielt Berquerel bei Anwendung von Chlorkalium, Salmiak, Chlorealio, Chlorstrontium, Chlorbarium; ebenso auch in Nadeln krystalliside Doppelchloride von Zinn und Kalium,

Wurden die Schenkel des Uformigen Robres mit concentrirter Lösung salpetersaurem Kupferoxyd einerseits und von Linfach-Schwefelrum andererseits gefüllt und durch einen Kupferstreif verbunden, so standen au dem in das Schwefelkalium tauchenden Ende des Kupferifens Krystalle von Schwefelkupfer.

Ber Auwendung von Funffach-Schwefelkalium setzten sich in dem aprechenden Schenkel des U-Rohres lange weisse Nadeln eines Dopulfürs von Schwefelkupfer-Schwefelkalium ab.

Wurde hierbei ein Kupferstreif in den die Kupferlö-ung enthalten-Schenkel des U-Robres, ein Silberstreif in die Schwefelkaliumlösung enkt und wurden beide Streifen mit ein ander verbunden, so bildete sich stallisirtes Schwefelselber, in welches sich allmählich der ganze berstreifen in der Lösung umwandelte

Em Bleistreif an Stelle des Silberstreifens gab chenso Schwefeli. zuweilen auch das Doppelsulfür von Kalium und Blei in been Nadeln.

Auch wenn in den einen Schenkel eines U-Rohres eine Lösung von betersaurem Silberoxyd, in den anderen eine gesattigte Lösung von ar-chweflicht-zurem Natron gegossen wurde, und beide Schenkel durch en Silberstreiten verbunden wurden, bildeten sich schone glanzende ac der von Schwefelsilher, indem das in der Silberlösung geholdete prechweflichtsaure Silberoxyd secundar an dem in dasselbe tauchenden de des Silberstreifens reducirt wurde. — Ebenso, aber schwieriger,

wurden kleine, wenig bes

Wurden in den oben ! Schwefelkaliums durch Löss Boppeljodäre.

Enthielt der eine Schend dere eine Lösung von doppel Verbindung beider Schenka kohlensaurem Kupfero

Bei Verbindung zweier Schwefelkoblenstoff-Schwefel mit Salpeterlosung getränkt aus Blei und Kupfer gebils Schwefelkoblenstoff-Schwefel Kupfervitriollösung tauchte. Metallbogens ab. An dem E krystallisirter Schwefel al Verbindungen wären schr wi

195 Setzt man nuch Becqu natrium eine Glasröhre, in w einen darauf an den Riss g ist, und füllt die Röhre mit saurem Kupferoxyd, so scheid krystallmisches metallisches I Die Weite der Sprunge mus die Abscheidung bei Anwend essigsaurem Kupferoxyd, noc ein weisser Niederschlag (Ki auf dem Kupfer auch Kupfe rem Silberoxyd failt sich hic Sprunge und aussen kryst. Zinn ab. — In abulicher W Wismuth, Eisen n. s. w. mee dess aus den Chloriden nicht getrennt von einer Losung v oxyd.

An Stelle des Glastohte ander geschliffene Platten v wenden, die eine Platte durc kitten, in welches man die n ten in die Lösung des Schw dung von Goldlösung bildet Ringe von Gold. — Ebendurch welches man die das 1

Werden die Lösungen des Schwefelnstriums und des Metallsalzes it mit einander gemischt, so scheidet sieh nur Schweselmetall, nicht Metall selbst ab.

Werden analog Röhren unten mit Leinwand geschlossen, wird dartine Schicht femer Sand oder Quarz geschuttet, senkt man dieselben n mit Lösung von Einfach - Schwefelnatrium gefülltes Rengirglas und sie im Innern mit Metaillosungen, so wird meist das Metall reducirt, B. Kupfer aus Lösung von salpetersaurem Kupferoxyd in Dendriten. he den Sand durchziehen, ähnlich auch Silber aus Losung von salsaurem Silberoxyd. Wendet man feinen Gyps statt des Sandes an, ann man auf gleiche Weise auch Cobalt, Platin, Chrom (7) theilweise Eiren. Losungen von Kali mit Traubenzucker, durch porose Wande nut von Lösung von salpetersaurem Kupferoxyd, geben langsam er. Losungen von Kali und Natron allem, durch porose Wande

nut von Kapferlosungen, geben aber keinen Absatz von Kupfer. Berguerel bezeichnet diese Reductionswirkungen mit dem Namen Sous electrocapillaires". Er glaubt, dass dabei die in den capillaren men angehäutte Flussigkeit oder die Wande des Disphragmas wie metallischer Leiter wirken, und so zwischen letzterem und den Flüseiten auf beiden Seiten Strome entstehen, welche die Reduction Metalles bewirken. In vielen Fällen fallt aber auch durch den act der beiden Lösungen in dem capillaren Raum, welcher die thung derselben hindert, ein Niederschlag aus, so z B. von Schwefelfor beim Contact von Schwefelnatrium und Kupferlosungen, welcher allisch leitet und nun mit beiden Flussigkeiten ein galvanisches Eleit bildet, in welchem sich auf der einen Seite des Niederschlages das ail der einen Lösung reducirt. Leitet der Niederschlag in dem capiln Raume gar nicht, so kann sich keine Reduction zeigen. Mischen die Losungen bei grosser Weite der sie verhindenden Orffnung, so der entstehende Niederschlag auf beiden Seiten von gleichartiger ung umgeben, der das Metall reductrende galvanische Strom trut at auf.

Gladstone und Tribe haben die Strome zwischen Kupfer- resp. 696 Bin-, und Zink- oder Magnesiumstreifen oder den gemischten Pulvern Kupfer und Zink, auch zwischen einem Streifen von Zinkfehe und durch Einsenken in Kupfervitriollosung darauf medergeschlagenen wammigen Kupfer theils zur Reduction anorganischer Verbindungen intat, wober sich analoge Resultate wie beim directen Durchleiten eines omes ergaben, theils dadurch do Zersetzing organischer Verbindunbeschlennigt oder hervorgerofen. Letztere waren zuweilen mit Wasoder Alkohol versetzt. Die Resultate haben ein überwiegend chemies Interesse, weshalb wir sie hier nur kurz audenten.

Zwischen einer Kupfer- und Platinplatte bildet Kupterchlorid auf Kupferplatte Culorar, abulich verhalten sich Zink-Platin- und Zink-

Magne-inmelemente. Quecksilberchlorid giebt mit einer in Queckel seingetauchten Platinplatte Chlorür; Eisenchlorid giebt zwischen einer Platin- und einer Eisenplatte Chlorür, zwischen einer Platin- und eines Magnesiumplatte metallisches Eisen!). Mit Kupfer bedeckte Zickfisse reducirt chlorsaures?) und salpetersaures Kali | bis zur Ammente bildung?)] Ferricyankalium, arsenichte, schweflichte Säure. Nitrobensel Indigo?). Ueberchlorsaures Kali wird nach Eccles nicht veränder?

Acthyljodid giebt Zinkäthyljodid, Acthylbromid giebt Zinkäthebromid, Amyljodid giebt beim Siedepunkt Amylwasserstoff und Amtenevent. Zinkamyl, Methyljodid und sbromid geben Zinkmethyljodid und sbromid. Propyljodid giebt Zinkpropyl und kein Gas, Isopropyljodid zielt Propylwasserstoff und Propylen. Bromäthylen wird nur in der Hitze vie ändert und liefert Acthylen, aber keine Zinkverbindung. Achnlich verzesten sich Brompropylen und Bromamylen. Jodallyl gieht einen harrien Rückstand von der Zusammensetzung C<sub>1</sub>H<sub>4</sub> (Atomformel), Chloräthyl im mit Alkohol giebt nahe beim Siedepunkt C<sub>1</sub>H<sub>3</sub> O Zn Cl. Dimethyl zieltwas Acthylen; Chloräthylen giebt keine Zinkverbindung und icht wenig Gas ').

Noch besser wirkt ein Gemenge von Zinkfeilen mit Kupferfehr oder fein vertneiltem Silber, Kohle, Palladium, Gold, namentlich aber mit Platin; noch besser ein Gemenge von Magnesium- und Platinten... Zink-Kupferoxyd- und Zink-Kupferoxydulgemische wirken etwa wie die

Zink - Kupfergemische.

Auch in der Gaskette finden elektrolytische Vorgänge statt. Selt man z. B. in Lösungen verschiedener Salze, z. B. von Chlorplatin. Chergold, Chlorpalladium, salpetersaurem Silberoxyd, Zinnehlerür eine eben geschlossene, mit Wasserstoff gefüllte Glasröhre, in welcher sich ein bei in die Flüssigkeit hineinragender Streif von platimitem Platin bein in die Flüssigkeit hineinragender Streif von platimitem Platin bein der bekleidet sich bald das Platin mit dem aus jenen Losungen met einten Metall, indem der im Wasserstoff befindliche Theil des Platin bepositive, der in der Flüssigkeit befindliche das negative Element der mit letzterer gebildeten Kette darstellt in. Dass hierbei die auf der Flüssigkeit des äusseren Gefässes ruhende Luft ohne Fanfluss ist, hat E. Bei

<sup>1)</sup> Gladstone und Tribe, Phil Mag. [4] 49, p. 425, 1875", — 5 44 Thorpe, Cham. Ber 6, p. 270, 1874", — 5 triadstone und Tribe 1 News 37 p. 244, 1875", — 4) Eccles, J. Cham. Soc. 162 p. 8.2. 1876", S. J. [3] 12 p. 293", — 6 Gladstone und Tribe, Proceed Ros. Soc. 16. 24 p. 47 1875"; Phil. Mag. [4] 44, p. 73, 1872", 49, p. 429", 500, p. 24 1875", Chem. News 27, p. 103, 1130, 1870", 32, p. 185, 227, 1878", 37 p. 1878", 38 p. 04, 1878", J. chem. Soc. 14, p. 445, 452, 678, 1873", 12, 1.5. 1874", 13, p. 182, 822, 1870, Sept. 1876"; Chem. Ber 5, p. 1135, 187, 7 p. 744, 1874, 8 p. 1180, 1875", 11, p. 409, 717, 1878", Chem. Centralbl. 1874, 511, 565", Berbl. 2, p. 529, 354, 560", 4, p. 144, 288", — 9, Smee. 12, M. [3] 25, p. 4, 5, 1844", P. eg. Ann. 65, p. 470", Peggendorff, p. 4, M. E. Becquerel, Ann. de thim. et de Phys. [8] 37, p. 385, 1853"



#### Elektrolyse in der Gaskette.

625

erel gezeigt, indem er die Flüssigkeit mit dem Platinstreisen und sserstoff in eine ganz geschlossene Röhre einschloss. Auch hat er die schen Flüssigkeit und Platin stattfindenden Ströme direct nachgewie-, indem er durch die Glassöhre von unten einen Platindraht in die seigkeit einführte und diesen, wie den oberen Platinstreifen, mit dem vanometer verband. - Eisenoxydlösungen werden analog zu Eisendul, Salpetersäure wird zu Untersalpetersäure reducirt. Platinirtes tin und schwammiges Silber reducirt Kupfer aus schwefelsaurem oferoxyd. Blankes Silber ist wirkungslos, ebenso Kupfer, welches durch ascretoff weniger stark positiv erregt wird als Platin. Bei Ersetzung Platinstreifens durch einen Streifen von Fliesspapier im Wasserstoff de nur schwefelsaures Eisenoxyd zu Oxydulsalz reducirt, nicht aber 3. Silber oder Kupfer aus ihren Lösungen niedergeschlagen. (Vergl. h die Versuche von Beetz, Bd. I. S. 313.)

Schliesst man ein aus zwei mit Wasserstoff und Sauerstoff gefüll-Glasröhren und Platinplatten gebildetes Gaselement, so erscheint ch die Elektrolyse des sauren Wassers im Element in der den Sauerf enthaltenden Röhre Wasserstoff, in der den Wasserstoff enthaltenden erstoff. Indem diese Gase sich mit denen in den Röhren verbinden. mindert sich das Volumen der letzteren. Wenn man in den Stromkreis er aus Gaselementen bestehenden Säule ein Voltameter einschaltet. l in letzterem 1 Acq. Sauerstoff und 1 Acq. Wasserstoff abgeschiewird, so wird gleichzeitig in den Röhren jedes Gaselementes eine ivalente Menge Sauerstoff oder Wasserstoff verzehrt. Hierdurch d eine der ursprünglichen elektromotorischen Kraft entgegenwirkende arisation verhindert. Vollständig ist indess die depolarisirende Wirug des Sauerstoffs in der Gassäule nicht, da bei etwas stärkeren Ströı die Stromintensität schnell und ziemlich stark sinkt 1). - Analoge cheinungen beobachtet man bei Anwendung anderer Gase in den Gasnenten.

<sup>1)</sup> Gaugain, Compt. rend. 64, p. 384, 1867\*.

## Zweites Capitel.

# Einfluss der Elektrolyse auf den Leitungswiderstand und die elektromotorische Kraft im Schliessungskreise.

- Die Intensität eines galvanischen Stromes, welcher einen Eiskurht durchfliesst, kann auf verschiedene Weise in Folge der elektrolytischen Processe geändert werden.
  - 1) Indem sich auf der einen oder anderen Elektrode oder an der Contactstelle zweier in den Stromkreis eingefugter Elektrolyte Sabetz zen abscheiden, welche dem Strome einen anderen Widerstand darbette als die Elektrolyten selbst. Diese Erscheinungen bedingen das Auftretes des Widerstandes des Ueberganges, der umpolaren Leitung utd des secundären Widerstandes.
  - 2) Indem sich an den Elektroden durch den elektrolytischen Proceed aus den Elektrolyten Stoffe abscheiden, welche entweder a) für sich besondere elektroden stoffe abscheiden, welche entweder a) für sich besondere elektroden versichen Blektrolyt ausüben, oder b) die Oberflächen der Elektroden versichen dass dieselben anders elektromotorisch wirken, als vorher. Wir nicht den diese Verhältnisse in dem Abschnitte: "Polarisation" nährt wir geben.

## A. Widerstand des Ucherganges.

Der Einfluss der Elektrolyse auf den Widerstand der Schlesuse zeigt sich namentlich deutlich, wenn eines der aus dem Elektrolite streeschiedenen lonen sehr schlecht leitet, oder wenn eines der Ionen statt mit der Ecktrode zu einer schlecht leitenden Verbindung vereint, sich die Elektrode mit einer dichten, schlecht leitenden Schicht übernang.

d. Derartige Erscheinungen treten z. B. ein, wenn aus einem Elekte (Schwefelkalium) Schwefel n. s. f. abgesondert wird, oder verdünnte wefelsäure zwischen Kupferelektroden zersetzt wird. Dann überzieht bald die positive Elektrode mit einer dichten schwarzen Lage von pferoxyd, und der Strom hört fast ganzlich auf, kann aber durch Abizen der Oxydschicht wieder hergestellt werden. — Da sich in Folge ungleich schnellen Wanderns der Ionen die Concentration einer elektysirten Lösung au beiden Elektroden ändert, wird auch dadurch eine ederung des Widerstandes hervorgerufen.

Auf diese Weise entsteht durch die Elektrolyse in der Leitung besonderer Widerstand, welchen man mit dem Namen des Widernudes des Ueberganges bezeichnen kann, da er an der Stelle erigt wird, wo der Stron, von den Elektroden in den Elektrolyt übert. — Die Grösse dieses Widerstandes ist selbstverständlich je nach den zingungen der Versuche sehr verschieden und hangt ebensowohl von Natur der an den Elektroden abgelagerten Substanzen, wie von der htigkeit ihrer Anhäufung, also von der Stromesdichtigkeit ab.

In einzelnen Fallen kann der l'ebergangswiderstand sogar negative, wann nämlich die durch die Flektrolyse ausgeschiedenen Stoffe ser leiten, als der Elektrolys. — Dies tritt z. B bei der Zersetzung Lösung von sehwefelsaurem Kupferoxyd zwischen Platinelektroden, wenn sich allmählich an der positiven Elektrode Schwefelsaure abseidet und in der umgebenden Lösung vertheilt.

Dass auch au der Greuzstrehe zweier einander berührender, vom bem hinter einander durchströmter Flüssigkeiten ein Uebergangswiderad auftreten kann, wenn z. B. die Verbindungen, welche durch die ander begegnenden Ionen gebildet werden, schlechter leiten, ist von berein klar.

Dass beim Uebergange des Stromes aus einem Metalle in ein andekein besonderer Uebergangswiderstand auftritt, haben wir schon 1. 1, §, 524 erwähnt.

Unipolare Leitung. Besonders interessant ist der Uebergangs- 700 derstand in einzelnen, zuerst von Erman 1) beobachteten Fallen.

Verbindet man die Pole einer isolirten Säule mit zwei Elektroskound berührt den einen oder anderen derselben mit einem Stuck gut rockneter Seife, welches durch einen in dasselbe hineingesenkten Draht t dem Erdboden verbinden ist, so wird hierdurch die Flektricität des es vollständig abgeleitet.

Werden aber beide Poldrähte der isolirten Saule in ein isolirten fenstück eingestickt, so bewahren die Elektrozkope an den Polen die gergenz ihrer Goldblattehen. Leitet man nun die Seife durch Beruhmit einem Draht zum Erdboden ah, so wird nur das mit dem nega-

<sup>1)</sup> Erman, Gilb Ann. 22 p. 14, 1906"

tiven Pol verbundene Elektroskop entladen, wahrend die Goldklättebes mit dem positiven Pol verbundenen so weit divergiren, wie was der negative Pol der Säule direct abgeleitet wäre. — Enteprechied ohalt man einen Schlag, wenn man den positiven Leitungsdraht und Seife mit den beschiehteten Fingern berührt; nicht aber, wenn man innegativen Draht und die Seife berührt. — Aus diesen Versuchen wurfolgen, dass nur die Elektricität des negativen Poles der Säule in Beife übergegangen, die Elektricität des positiven Poles aber an den selben zuruckgehalten worden ist. — Aus diesem Grunde bezeichster Erman die Seife als einen negativ-unipolaren Leiter.

Ganz vollstandig ist indess die Isolation des negativen Poor le Zwischenlegung der Seife zwischen die Pole der isolieten Säule nert denn ein wenig vermindert sich doch hierbei die Ihvergenz der Fausblättehen der Elektroskope an den Polen 1). Wenn eine Volta sehr Sausschrischen der Elektroskope an den Polen 1). Wenn eine Volta sehr Sausschrischen aufgebaute Stor in der sich wegen der schlechten Leitungsfähigkeit des Leimes die ledung der Pole nur sehr langsam herstellt 2), oder eine trockene Stole 2 so werden ihre Pole sogar bei Verbindung durch die Seife vollstand zentladen.

Der Grund dieser Erscheinungen, über den man längere Zeit set schiedene Ansichten hegte, ist zuerst von Ohm<sup>4</sup>) vollständig aufgebist worden. — Durch den Strom, welcher die Seife durchtliest, wird is zersetzt. An dem negativen Poldraht scheidet sich Alkali aus, weite durch seine Reaction auf Pflanzenfarben erkannt werden kann<sup>3</sup>). At dem positiven Draht aber seizt sich die Fettsäure der Seife an, un taals eine sehr schlecht leitende Substanz den Durchgang der Elektricht ganz oder theilweise hemmt, gerade wie wenn der Draht mit auf dünnen Firnissschicht überzogen worden wäre.

Erscheint die fette Saure in nur peringer Dichtigkeit, so vermet is noch nicht die Leitung zu unterbrechen, so z. B. bei Einschaltung all Seife zwischen die Pole einer sehr schwach wirkenden Saule, oder bei einmaligem Heranbringen der Seife an den positiven Pol der Saule.

Auch bildet sich die schlecht leitende Schicht durch den elektristenen Process erst allmählich. Steckt man daher in ein frisches Sebretiek zwei Drähte, verbindet den einen mit dem negativen fed eines Säule, deren positiver Pol mit einem Elektroskop verbunden nt. 223 halt dabei die Seife in der Hand, so zeigt das Elektroskop das Maximudes Ausschlages. Wird jetzt der zweite Draht in der Seife an den pstiven Pol gebracht, so fallen erst momentan die Goldblattehen der hastroskops zusammen, steigen aber gleich wieder zu ihrem höchsten Stat Man kann nun die Seife mit ihren Drahten aus der Verbindung zut ein

<sup>1)</sup> Configliacchi und Brugnatelli, Gehlen's Journ. 7, p. 110 1806
2) Biot, Bullet, des Scientes 1816, p. 1036. — 3) Err. 3 n. 1 c. 4 017
Schweige Journ. 59, p. 3856, 60, p. 32, 18306. — 6) Prochil, Gills Ann B. p. 83, 18106.

le herausnehmen. Noch nach einer Viertelstunde bewahrt sie dann isolirende Eigenschaft, wenn man sie in gleichem Sinne, wie vorher, sohen die Pole der Saule bringt. Fügt man sie aber in umgekehrter wie vorher zwischen die Pole der Saule, so fallen antangs die Idblattehen am positiven Pol wieder zusammen und erheben sich erst ahher.

Logt man zwischen die positive Elektrode und die Seife ein feuchtes itt Fliesspapier, oder benetzt die Seife daselbst schwach, so wird die Sch den Strom abgeschiedene Fettsäure mit Feuchtigkeit getränkt und an nicht mehr eine isohrende Schu ht bilden.

Schichtet man ') daher eine Zinkplatte, eine Scheibe trocknor Seife, ein hefeuchteten Tuchlappen und eine Kupferplatte auf einander, und ehndet die Zink- und Kupferplatte mit den haden des Diahtes eines Ivanometers, so erhält man keinen dauernden Strom, da sich die nichtende fette Säure aus der Seife an der trocknon Zinkplatte abschribe. — Baut man aber die Platten in der Reihenfolge Zink, feuchtes in, Seife, Kupfer auf, so erhält man im Galvanometer einen langer berüchen Strom, da nun die Säure der Seife an dem befeuchteten Tuch ageschieden wird.

In ganz ähnlicher Weise negativ-umpolar verhält sieh auch getrock-

Ganz analoge Erscheinungen der negativen l'uipolarität zergen 701 h, wie Ohm zuerst dargelegt hat, auch bei der Elektrolyse von contrirter Schwefelsäure zwischen Zink-, Kupfer-, Silber- oder Messing-Auch hier bildet sich um die positive Elektrode ein in der seentrirten Schwefelsaure unlosheher Leb rzug von schwefelsaurem koxyd, Kupferoxyd oder Silberoxyd, welcher sehr schlecht leitet. r Ausschlag eines in den Schliessungskreis eingetigten tralvanometere mindert such bald sehr stark, namenthel ber Zink- und Messingktroden, weniger bei Silber- und Eisenelektroden. - Leitet man dann en Punkt der Saure ab, so bewahrt, wie bei den Versuchen mit der de, ein mit dem positiven Pol der Saule verbundenes Elektroskop me Divergenz. - Wird der Saure allmithlich Wasser zugesetzt, so lost b ber einer gewissen Verdunnung der nicht leitende Salzuberzug auf, I die Geliblattelien des En ktroskops fallen zusammen. - Eine pour a Licktrode von Gold und Platin zeigt lie Erscheinungen der I niacitat nicht, da sich auf ihr kein schlecht leitender Salzuberzug bilden an Die Beschaffenbeit der negativen Elektrode ist dagegen ohne affura. Man kann sich direct von der schlechten Leutungelabig-A des Salzaberzuges auf der positiven Kuphers, Silbers, Zinkelekde in der Schwefeleibre aberzeigen, wein man die tegative bickde in derselben mit dem einen Linde des Drahtes eines Garvanometers,

<sup>1)</sup> Proff, Kaitners A. adv 11, p. 281, 1827,

las andere Ende des idet. Senkt man in verbundene positive sfelsäure eingetaucht inen sehr schwachen Die unipolaren Eigen em besondern Capita

Secundarer Wide von Widerständen. v on selbst entwickelt 1 a Widerstander por tet man swischen swi chen, welche in Trög and durch Kupferek ore'schen Säule verbu einen Cylinder von geroni Spiegelgalvanometer geme schnell bis zu einem Minin Polarisation der ohnebin k bei Verbindung der Zuleit fullte Röhre findet sie nic innere Polarisation des por der Verbindung der Saule 1 Falle geschehen würde, au. eine kleine Abnahme, und bis zu einem Maximum un folgende Abnahme bis zu i ein neuer "secandarer" rösen Leiter aut, welcher ab- und dann wieder zunie bei umer grossen Reihe vo ser gesottenem Binasstein ( Schwefeiblumen, Quarzs inc Modellirthon und geschlar Widerstand. Ferner zeige Rinderblut, erstariter Leip bei welcher letzteren der W indem der Strom bei Umk Maximum seiner Intensita rüben, Aepfeln, Buncu, P Begonia, weniger deathch

E. du Bors-Reymo
 Dec., p. 172 u. 846\*.

penknorpel, Schnen, elastische Gewebe, Ruckenmark, Haut, Muskelich, roh und gekocht, in der Richtung der Fasern und senkrecht
auf. -- Hierbei zeigen oft Körper starken secundaren Widerstandkeine innere Polarisation zeigen (mit verdunnter Schwefel- und
petersäure getränktes Fliesspapier); und umgekehrt (Modellirthon),
ihans zwischen beiden Phanomenen keine directe Beziehung besteht.

Der secundare Widerstand ist ein doppelter, ein susserer und inne-Ersterer zeigt sich an den Enden der porosen Korper, letzterer in er ganzen Masse.

1. Acusserer secundarer Widerstand. Leitet man durch ein 703 reissprisma vermittelst der mit Kupfervitriollosung getränkten Bäusche en Strom, so bemerkt man zuerst dicht an der Eintrittsstelle desselben Bildung einer kleinen Furche, welche sich allmahlich vertieft, auf eine tfernang von 2 bis 4 mm von der Eintrittestelle fortruckt und so eine achnurung oder Würgung des Prismas hervorruft. Die gange Strecke a der Eintrittsstelle bis zur Würgung erscheint hart und trocken. Schneiman das Eintrittsende bis zur Würgung ab und bringt das Prisma eder zwischen die Zuleitungsbausche, so verschwindet der secundare derstand fast ganz; Abschneiden eines kürzeren Endes des Prismas eibst hebt ihn nicht auf. Schaltet man das abgeschuftene Stuck om zwischen die Bausche, so bringt es einen fast gleiehen Widerstand rvor, wie das ganze Prisma. Das Eintrittsende erscheint häufig härter das Austrittsende. -- An der Austrittsstelle des Stromes zeigt sich e ahnliche Erschemung nicht; Abschneiden eines Stuckes des Prisman derselben steigert die gesunkene Stromintensität kaum.

Der aussere secundare Widerstand findet sich also namentlich an r Eintrittsstelle des Stromes in das Prisms.

Legt man auf die Zuleitungsbausche Bausche, welche mit Losung in Kochsalz, Salmink, Chloresleium, Quecksilberchlorid, Glaubersalz, intralem oder doppelt chromsaurem Kah, kohlensaurem Kah, Kahbydrat, ikohol, Essigsäure, Brunnenwasser getrankt sind, und zwischen diese is Erweissprisma, so zeigt sich kein gegundärer Widerstand, obgleich nichfalls eine Wurgung des Erweisses an der Eintrittsstelle des Strosses erscheint.

Legt man auf solche Bausche das Eiweisspriema und unterbricht es der Mitte durch einen mit anderen Lösungen getrankten Bausch, kann man leicht entscheiden, ob diese letztere Losung secundären liderstand hervorruft. So zeigt sich ein solcher, ausser bei Losung von Awefelsaurem Kupferoxyd, noch bei Losung von Zinkvitriol, Bleizucker, lakchlorid, Alaun, verdünnter Schwefelsaure (1 18), Salpetersäure (1 78) id endlich Losung von salpetersaurem Silberoxyd. In letzterem hall det sich inden keine Wurgung des Prismas.

Eiweissprismen zwischen Platinelektroden verhalten sich ähnlich, es fisteht eine Einschnurung an der Eintritüstelle, und das ganze Prisma nimmt die Gestalt eines gege stumpften Kegels an. Der son des Stromes oder Aenderung mit dem Erweiss ab. Die Sch der Polarisation zugeschriebes viel mehr beim Wechsel der trode verschwinden.

Ganz ähnliche Erscheine theilweisen Wiederherstellung findet man, wenn man auf Bäusche legt, welche mit Zir und diese durch einen mit de papier verbindet. Je trocke die Erscheinung hervor. Au eine Zanahme der gesunkenen hier su bedeutend, um auf die geführt werden zu können.

In vielen Fällen mag di führung der Flüssigkeit in de gerufen sein, wodurch derselb trocknet wird; so namentlich! Befindet sich der poröse Körp Flüssigkeit in ersterem schlec Allgemeinen schneiler fortgef an der Eintrittsstelle des pos trittsstelle kegelfornig aufge mes diffundat die Lussigkei wird sie bei Unkeirung des so wird der aus ere secundare Zeit aufgeholen. Sind die p welche besser leiten als die findet die Erscheinung nicht

Auch durch Billing von Ueberführung der Losung an Körper, dessen durch den Strabegunstigt, kann zuweilen a sein, so vielleicht bei Anwei-Kali getrankten Papierbausch wo sich basisch chromsaures i verdünnter Schwefelsaure geti, wo durch die hohe Temperat des Stromes eindringende Sa.

Auch füllen alle Losunge) prismen gebracht, secundaren passt diese Erklarung meht i



cksilberchloridis-ung und Alkohol bedingt wird, ohne dass diese Lo-- gen secundaren Widerstand hervorrufen. Ferner zeigen sich manche - dere Widersprüche. So giebt ein Eiweissprisma, in das ein Papierbausch - Lösung von salpetersaurem Silberoxyd eingeschaltet ist, keine Wür-- ng, wohl aber secundaren Widerstand. Dagegen giebt Papier mit -- - chsalzlösung zwischen Bäuschen mit Kupfervitriollösung die Würgung. · eleich die erstere Lösung bei ihrem geringen Widerstand langsamer - ndert als Kupfervitriollösung und keinen secundären Widerstand erugt. - Es müssen also hier die Bedingungen des Auftretens desselben = 🔄 den einzelnen Fällen besonders studirt werden.

Hat sich die Stromiutensität in den erwähnten Fällen bei Anwenang einer bestimmten Säule durch Bildung des äusseren secundaren == Jiderstandes auf ein Minimum reducirt, und leitet man plötzlich einen - stensiveren Strom durch den porösen Körper, so sinkt auch dessen Inansität noch. Der secundare Widerstand wächst also mit wachsender ze tromintensität. Giebt man dem Eiweissprisma an den die Bäusche be-Chronden Stellen eine keilförmige oder spitzige Gestalt, oder wendet an statt flach an das Prisma anliegender Bauscho keilförmige oder spitze Sausche an, so tritt der äussere secundäre Widerstand schon bei An-. .... wendung viel schwächerer Säulen, z. B. eines Daniell'schen Elementes Lervor. Derselbe wächst also mit abnehmendem Querschnitt des vom 3trom durchflossenen Theiles des porösen Körpers, resp. mit der Stromes-"lichtigkeit. — Ist das Prisma nur am einen Ende zugeschärft, so tritt sei schwachen Intensitaten der äussere secundare Widerstand darin nur auf, wenn jeues Ende der Eintrittsstelle des Stromes entspricht.

الجوارية H. Munk!) hat ausführliche Versuche über den secundären Wider- 704 stand augestellt. I'-förmige Bäusche von Filtrirpapier von 55 mm Breite and 15 his 20 mm Dicke, die mit concentrirter Zinkvitriollösung getränkt sind, tauchen in Zuleitungsgefüsse voll derselben Lösung, welche zugleich amalgamirte Zinkplatten enthalten. Zwischen die scharf abgeschnittenen, verticalen Flächen der Bäusche sind, durch Glasplatten gestützt, Hulfsbäusche H von gleichem Querschnitt und 20 bis 25 mm Dicke von schwedischem Filtrirpapier gelegt, die mit destillirtem Wasser, concentrirter Zinkvitriollösung, concentrirter Kochsalzlösung oder verdünnter Schwefelsaure (1/19 Vol.) getränkt sind. Zwischen die Hülfsbausche werden die zu untersuchenden Körper K gelegt und ein Strom hindurchgeleitet. Nachher wird durch eine Wippe der Apparat mit den -Bäuschen ausgeschaltet und dafür eine solche Rheostatenlänge einge-7 schaltet, dass die in den Schliessungskreis eingefügte Spiegelbussole den gleichen Ausschlag gieht. Eine zweite Wippe gestattet die Stromes-

H. Munk, Die kataphorischen Veränderungen der feuchten porösen
 Körper, du Bois und Reichert's Archiv 1873, Heft 3 und 4°; vgl. auch ebendaselbst 1866, p. 369°. Wir beschranken uns auf Angabe der wesentlichsten Punkte der ausführlichen Arbeit.

richtung in dem Apparat umzukehren. Die Intensitaten der angewisten Strome (meist durch 6 bis 10 Grove'sche Elemente) genugen met um durch starke Erwärmung und Verdunstung Storungen zu verursicht

Die Versuche ergaben Folgendes:

1) Flussigkeit in K besserleitend als die Flussigkeit in de Bauschen H;

K gebrunnter Thon. Befindet sich in K und H concentrire Zatvitriollösung, so zeigt sich nur in Folge der Erwärmung eine Abestades Widerstandes.

In K verdunnte Schweselshure, in H Zinkvitriollösung. Die Steintensität nimmt erst schuell, dann langsam ab; bei Umkehrutg de Stromesrichtung nimmt sie erst schnell, dann langsam zu, um dann 52 verzogerter Geschwindigkeit wieder abzunehmen.

Die Erkhärung ist folgende. Da die schlechter leitende Zinkliste durch den Strom schneller im porösen Disphragma wandert, als der leitende Schwefelsaure, so verdrängt sie allmählich die letztere und der Widerstand nimmt zu, mit abnehmender Geschwindigkeit, weil der Strodurch den wachsenden Widerstand abnimmt. Bei der Umkehrung die Stromes tritt erst die schlechtest leitende, aus Zinkvitriol und Schwefelsaure gemischte Flussigkeit am Ende von K, dann immer besser leitem mehr Schwefelsaure enthaltende Flussigkeit aus K aus; wofür am im anderen Seite erst die besser leitende, starke Schwefelsaure, dann schiefter leitende, mehr Zinkvitriol haltende Lösung eintritt; wodurch die Widerstandsänderungen sich erklären.

Thondrotecke, bei denen der Strom einmal an der Spitze, date in der Basis eintritt, zeigen dieses Verhalten sehr deutlich, und zwar je mit der Stromesrichtung in verschiedenem Grade. Fig. 147 I n. II steht in Aenderungen der Stromintensität in beiden Fällen dar, erst bei directif (a), dann bei umgekehrter Stromissichtung (b).

Achulich verhalten sich bei analoger Anordnung die übrigen blauckeiten. Bei Anwendung von Wasser in den Hulfsbauschen bedeckt zur Seite der positiven Elektrode das Thomprisma ausserhalb mit kentrigkeit, indem das Wasser so viel schneller eindringt, als sich die baser leitende Flüssigkeit darin bewegt, dass es zur Seite hinausdringt.

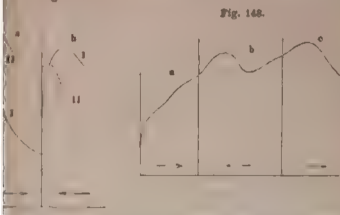
Besteht der Körper K bei diesen Versuchen aus plastischem Then (Cylinder von 20 bis 40 mm Länge und 5 bis 60 qmm Querschaut sind die Verhältnisse anslog; nur tritt in Folge des schnellen Einarmerster schlechter leitenden Flussigkeit, namentlich wenn Wasser in 42 Hulfshauschen ist, eine Anschwellung an der Eintrittsstelle des jasatzen Stromes ein welche sich nach der Umschrung der Stromesrichtung wirds nusgleicht.

 Schlechter leitende Flussigkeit in K, besser leitende in des Hulfsbäuschen H, K gehrannter Thon.

Ist in K concentriste Zinkvitriollösung, in H verdunnte Schwidersdure, so zeigen die Curven (Fig. 148)  $a, b_i$  o den Gang der Strommer

wiederholtem Wechsel der Stromesrichtung. Zuerst tritt schlecht-Flussigkeit aus dem Thon aus und gutleitende ein, daher zeigt Zunahme der Interestat. Da in dem Thon die schlechtleitende teit schneller wandert, als die folgende gutleitende, so entfernt der Contactstelle die Flüssigkeit von der Oberfläche, weshalb zu

Fig. 147.

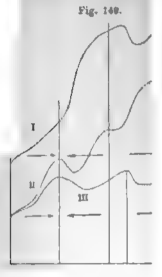


bene Zunshme der Intensität eintritt. Bei Umkehrung der Curve abene Zunshme der Intensität eintritt. Bei Umkehrung der Stromeate teitt zuerst sehlechtest leitende, dann besser leitende Flüssigses, der später wieder schlechter leitende folgt. Man kann dies beigen, wenn man den einen Half-brusch mit der Flüssigkeit im fisma tränkt und so das Phanomen an berlen Seiten einzeln hiet. — Aehnlich verhalten sich die übrigen Flüssigkeiten. Bei dung von Wasser in K nimmt bei jedem Stromeswechsel die Stromsät regelmassig zu. Wird aber das Thonprisma durch einen Siegelfrung undurch lringlich gemacht, so zeigt sich dasselbe Verhalten, son angegeben. Es wird also im ersten Fall nach der Stromestrang das Wasser seitlich durch seinen Andrang gegen die vorle, besser leitende Flüssigkeit hinausgepresst 1), die hinterliegende keit wird nachgesogen und so tritt eine Zunahme der Stromisten. Im letzteich Fall ist die- nicht möglich.

på Anwen lung von plastischem, mit Zinkvitriol getränktem Thon to Wasserbauschen facht sich die Lintrittestelle etwas dunkler und die Mitte hin bildet sich neben derselben ein etwas hellerer Ring,

legt man ein mit Wisser getranktes Thougrisma zwischen zwei mit die lien von Zustite unter bedeckte Zuspluiten, die nem mit bei berbeite verleicht und keut in bie bie 2 Marten de bite es im no triff Wisser an der Viettinstede des Sieles in he Ower-Man kann Lesen Verrich wiedermost bie westeelnder Stromese, attang

allmäblich breiter wir brüchig und weniger Dylinder und verkürst



auch die Widerstandsveränd für die Erfüllung des Thons vitriol (I) oder Kochsalz u Zinkvitriol, der Bausche mit sind. Bei an leren Flassigk Glaubersalz, Sahmak, salpetisalz († 4), Schwefelsaure († Resultate. Ebenso bei Anwesand, Schwefelblumen u. s. sauren Ammeniaks zeigten verschiedener die Lautungsfalkeiten waren. Ebenso hatt getrankten Körpers einen h

705 2. Neben diesem ausser Widerstand. Man legt nac eines Eiweissprismas auf die der die Elektroden er nichte Prismas, welche so wit von der äussere secundare Widers nicht mehr bildet, mit gesittig chen bedeckte keilformige B. gamirtem Quecksilber eingaut

ren in einen Schliessungskreis ein, welcher ein Daniell'sches Element and ein Spiegelgalvanometer enthält. Reobachtet man den Ausschlag des letzteren zu verschiedenen Zeiten nach dem Durchleiten des Hauptstromes church das l'risma, indem man diesen Strom durch eine Wippe an zwei Stellen öffnet und dafur den Kreis des Daniell'schen Elementes schliesst, so zeigt sich eine allmähliche Abnahme des Stromes in letzterem, also die Bildung eines inneren secundaren Widerstandes im Eiweissprisma. Nimmt bei Umkehrung der Stremesrichtung des Hauptstromes die Intensität desselben auf einige Zeit zu, so steigt auch zugleich die Intensität des Stromes des Daniell'schen Elementes (des "Hulfsstromes"). - Die Deffnung des Hauptstromes geschah an solchen Stellen, dass sich bei der neuen Verbindung kein Theil desselben in den Kreis des Hülfsstromes verbreiten konnte. - Eine innere Polarisation des Eiweissprismas kann der Grund dieser Erscheinung nicht sein, da die Stromessehwachung nich nahezu gleich blieb, welches auch die relativen Richtungen des Hauntstromes und des Stromes des Daniell'schen Elementes waren; auch konnte an den angelegten Keilbäuschen kein ausserer secundärer Widerstand entstanden sein, da das Phanomen sich auch zeigte, wenn der Hauptstrom erst durch das Prisma geleitet wurde, und dagu nach Entberning der Zuleitungsbausche des Hauptstromes die zum Schliessungstreise des Hulfestromes fahrenden Bausche angelegt wurden. Beim Faweiss binn der innere secundare Widerstand dadurch bedingt sein, dass dassche durch den Hauptstrom bedeutend erwarmt und also besser leitend vol. Schwacht sich der Hauptstrom durch den gebildeten äusseren seeunaren Widerstand, so nimmt die Temperatur des Eiweisses ab, sein Widersand wächst, die Stromintensität in dem zweiten Schliessungskreise sinkt. år b ber ausserer Aenderung der Temperatur des Liweiseptismas geigen web analoge Aenderungen des Widerstandes. Für diese Erklärung spricht with der Umstand, dass die Intensität des Hulfastromes sich zwar mit be Aenderung der Intensität des Hauptstromes gleichmassig ändert, aber tor dem Durchleiten des letzteren, wenn das Eiweissprisma noch kalt of doch die Intermitat des Bulfsstromes kleiner, der Widerstand des knomes grösser ist, als während des Hindurchleitens. Beim andauernden Gelaen des Hauptstromes sinkt die Intensität des Hulfastromes, da der W derstand des Erweisses mit seiner Erkaltung wachst. Schneidet man ate dem Eiweissprisms in der Mitte ein Stück heraus und setzt es whhand des Hindurchleitens des Hauptstromes umgekehrt an seine frühere Stelle so zeigt sich die Intensität desselben unverändert.

Bei einem Kartoffelpriama nimmt im Gegentheil der Widerstand beim Durchleiten des Hauptstromes zu, und nach dem Oeffnen des letzuren der innere seeundäre Widerstand allmählich ab. Auch ist der Widerstand des Prismas so gross, dass die Intensität des Hauptstromes und die Temperaturveränderungen durch denselben sehr klein sind. Endlich nimmt die Intensität des Hauptstromes bei Umkehrung des aus dem Prisma herausgeschnittenen Mittel-tückes zu und dann erst allmahlich wieder ab. Während also ein eigentlicher innerer secundärer Wibrstand im Eiweiss nicht vorhanden ist, zeigt er sich ganz sicher as &s Kartoffelprisma.

In den verschiedenen Theilen des Kartoffelprismas steigt und fill der seeundare Widerstand gleichmassig. - Ist die Richtung des lauf stromes gegen die des Nebenstromes geneigt (z. B. bei Anwendung vie Kartoffeleylindern, gegen deren Cylindertiache die keilformigen Zuledmabausche des Haupt- und Nebenstromes so gelegt sind, dass sie ere-Winkelabstand von 45 bis 1354 hatten), so zeigt sich dennoch der inzersecundare Widerstand gleich gross. Er scheint also von der Richter des ihn erzeugenden Stromes unabhängig zu sein. - Mit der Daner unt der Diehtigkeit des Hauptstromes nimmt der innere secundare Webstand allmählich bis zu einem Maximum zu. Man kann dies namentlich gut beobachten, wenn man das Kartoffelprisma zwischen zwei zu Kochsalzlösung getränkte Bausche bringt, die man auf die fruheren # : Kupfervitriollosung getränkten Bausche des Hauptstromes legt. Dan fällt an ihrer Berührungsstelle mit dem Kartoffelprisma der ausset secundare Widerstand fort. Verwendet man verschieden dicke Karteiliprismen, so sind bei ursprünglich gleicher Stromstarke des Hangtsteimes die Schwankungen seiner Intensität bei dickeren Prismen kleiner als le dünneren. - Wechselt man die Richtung des Hauptstromes, so stegt erst seine Intensität und fällt dann wieder, was bei einem Eiweisspricht nicht der Fall ist. - Wechselt man die Richtung des Hauptstrones öfter, so nehmen die Schwankungen seiner Intensitat allmählich ab.

Nahen den frischen Pflauxentheilen zeigen bis jetzt keine sondere animalischen oder unorganischen Stoffe den inneren secundären Waterstand. Auch die Pflanzentheile verlieren durch Einsenken in nedente Wasser die Fähigkeit, denselben auzunehmen. Eine genügende bekärnng der Bildung des inneren secundären Widerstandes ist bis jetä noch nicht in allen Fällen zu geben.

Nach einigen Versuchen von Bartoli<sup>1</sup>) könnte es scheinen, ab wenn beim Durchleiten eines Stromes von 10 bis 20 Daniell'schen Dementen durch ein Voltameter voll verdünnter Schweselsäure mit 30 pm grossen Platinplatten der Widerstand des letzteren vermindert wurde da hierbei das Verhältniss des dauernden Ausschlages der Nadel eine in den Schliessungskreis eingestigten Galvanometers zu dem ersten Ausschlag beim Schliessen, auch mit Rücksicht auf die Polarisation bei die längeren Schliessung, grösser war, als wenn das Voltameter nur derheinen Metalldraht ersetzt wurde. Auch wenn der Strom erst eine Zeit sats durch das Voltameter geleitet, dann geöffnet wurde und nach längent Verbindung der Elektroden wieder hindurchgeleitet wurde, erwies er unsfangs immer stärker als beim ersten Durchleiten. Dasselbo geschaft

<sup>1)</sup> Bartoli, N. Cimento [3] 4, p. 92, 1878\*; Beibl 2, p. 812\*.

durch das Voltameter geleitet wurde, dazwischen aber ein Strom von 10 Elementen hindurchgeführt und darauf die Elektroden des Voltameters bis zum theilweisen Verschwinden der Polsrisation verbunden werden. Diese Verminderung zeigte sich noch stärker bei Anwendung von verdunnter Salpetersäure. — Möglicherweise könnte diese Erscheinung, nach Beseitigung des Einflusses der Erwärmung der Flüssigkeit durch den Strom, von der Reinigung der Elektroden durch die Elektrolyse herrühren und dann auch dadurch bedingt sein, dass die beim Verbinden der polarisirten Elektroden auf letzteren durch den Polarisationsstrom ütgeschiedenen Gase sich nicht sofort mit den vorher eingedrungenen, drect auf den Elektroden abgeschiedenen Gasen vereinen und so noch michter eine Zeit lang elektromotorisch wirken können.

## B. Polarisation.

## I. Allgemeine Angaben.

In einer anderen Art, als durch den l'ebergangswiderstand, wird 707 die Intensität eines elektrolysirend wirkenden Stromes verändert, wenn

1. die durch denselben an den Elektroden ausgeschiedenen Stoffe

2. die Elektroden selbst durch die an ihnen ausgeschiedenen lonen stundar so verändert werden, dass sie anders elektromotorisch wirken, als vorher; oder

3. an der Trennungsfläche zweier Elektrolyte durch den Strom Stiffe gebildet werden, welche sich anders elektromotorisch gegen die Elektrolyte verhalten, als letztere unter einander.

Die auf diese Weise erzeugten elektromotorischen Kräfte bezeichnet mit dem Namen der Polaziantion der Elektroden.

Ein Beispiel für die erste Art der Polarisation ist das folgende: 708 Bei der Elektrolyse von Salzlösungen, z. B. von schwefelsaurem Natron, scheidet sich die Säure und der Sauerstoff an der positiven, die Basis und der Wasserstoff an der negativen Elektrode ab, und es entsteht dadurch eine elektromotorische Erregung in der Zerlegungszelle, die in ihr einen Strom positiver Elektricität von der negativen zur positiven Elektrode hervorruft. Dieser Strom ist dem ursprünglichen entgegengesetzt und vermindert daher die Intensität dieses letzteren. Verbindet man nach dem Hindurchleiten des Stromes die Elektroden des Zersetzungsapparates für

<sup>1)</sup> G. Wiedemann, Beibl. 2, p. 612\*.

sich mit den Enden des Drahtes eines Galvanometers, so zeigt des gleichfalls den durch die elektromotorische Kraft im Apparat erzetz a Strom an. — Gauz ähnliche Resultate erhält man bei der Eicktrojo anderer Salze, z. B. des Salpeters, Chlorbariums, Salmiaks u. s. f. – Iv hierbei durch Abscheidung von Säure oder Salzbildner und Basis an de Elektroden entstehenden elektromotorischen Krafte sind ganz ne sprechend denen, welche heim Contact dreier Füssigkeiten mit im Elektroden desselben Metalles auftreten. — Zu ihnen kommen men noch die elektromotorischen Wirkungen der an den Elektroden ausgeschiedenen Gaze.

Aendert sich bei der Elektrolyse, event, auch ohne Bildung 1998 Stoffe, die Concentration der Losung un den Elektroden, z. B. bei die Elektrolyse von Kupfervitriollösung zwischen Kupferelektroden, se kan-

auch hierdurch ein Polarisationsstrom hervorgerufen werden.

Ein anderes Beispiel dieser Art, welches von E. du Bois-Reymen! in seinen Einzelbeiten genau studirt worden ist, ist das folgende Werles zwei verticale, gut ausgeglühte Platindrähte mit ihren Spitzen auf 🖾 auf einer horizontalen Glasplatte ausgebreitetes, mit Jodkaliuml sunt befeuchtetes Stuck Fliesspapier gedrackt und mit den Polen einer meigliedrigen Grove'schen Saule verbunden, so erscheint unter der als psitive Elektrode dienenden Platinspitze ein brauner Flock von Jod. Dean der anderen Spitze aus dem abgeschiedenen Kaluum secundar gilldete Kali diffaudirt in die Losung. - Bringt man einen Rheostat & Nebenschliessung zu dem Zersetzungsapparat an und öffnet nach sett kurzer Schliessung den die Säule enthaltenden Zweig durch einen Schasse so erscheint jetzt auch unter der zweiten Spitze ein schwächerer seine där erzeugter Jodfleck, der zummut, während der primare Jodflet schwächer wird. Bei längerer Schliessung des Stromes vor dem tieff an und namentlich bei grösserer Dichte desselben bleibt der secundan bei fleck aus. Setst man aber die negativen Platinelektroden an acteur Stellen des Papieres auf, oder wischt sie ab und aetzt sie dann wieder an ihre frühere Stelle, so erscheint der segundäre Fleck.

Durch die primitre Abscheidung des Jods und des indirect gelideten Kalis (auch des zugleich an der Elektrode abgeschiedenen Wassetoffs) entsteht bei der Umschaltung der Schliessung ein Polanisatore strom, welcher durch den die Nebenschliessung bildenden Rheostaten wit der am primitren Jodfleck befindlichen Spitze zu der gegenüberstehende Spitze auf dem Jodkaliumpapier fliesst und an letzterem die security Jodabscheidung bewirkt. Man kann diesen Strom auch durch Einschlitung eines Galvanometers in den Schliessungskreis des Zersetzungapparates nachweisen. — Bei längerer Schliessung des primären Stromes und größerer Dichtigkeit desselben ist so viel Kali an der negativ

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) E du Bois-Reymond, Monatsbericht der Berliner Akademie, 1861 p. 1110°.

Elektrode abgeschieden, dass das durch den Polarisationsstrom daseibst frei gemachte Jod sogleich aufgelost wird.

Man kann zur Erklärung der Bildung des secundären Jodsecks anmehmen, dass das an der negativen Elektrode durch den primaren Strom gebildete kali schneller in die Jodkaliumlosung diffundirt, als das Jod, und so das secundar abgeschiedene Jod bei kürzerer Schliessung des primären Stromes nicht mehr Kali genug vorfindet, um gelöst zu werden.

Da sich meist die positive Elektrode, ausser mit Jod, auch mit Ozon beladet, indem sie schon für sich allem, nach Lostrennung von der Saule auf das Jodkaltumpapier gedrückt. Jod daselbst abscheidet, ähnlich wir eine in saurem Wasser verwendete positive Platinelektrode, so kann auch wir secundare Jodfleck ällein durch das an der positiven Elektrode des Edarisationsstromes gebildete Ozon aus der Jodkaltumlosung abgeschieden sein, um so mehr, als Erwärmung der mit dem Jodkaltumpapier bestekten Glasplatte über einem Wasserbade die Bildung des Ozons und so ich die Bildung des secundären Fleckes hindert, und auch die positive bektrode des primären Stromes durch Erwärmen die Eigenschaft verliert, Er sich aus dem Jodkaltum Jod auszuscheiden.

Bringt man in den Schliessungskreis der Säule ausser dem Jodkaliumsprarat mit frisch ausgeglichten Elektroden noch ein Voltameter mit Platinplatten in verdünnter Schwefelsäure, so erscheint der secundäre Jodkek bei ganz kurzer Schliessung atärker als der primare, indem sam der Polarisationstrom des Voltameters zu dem des Jodkaliumsprates hinzutritt und denselben sogar überslauert, nachdem die seeunstes Wirkung durch letzteren allein ein Ende erreicht hat, sobald der Temere und seeundäre Fleck gleich stark entwickelt sind

Sind die Elektroden der Jolkaliumapparates schon gebraucht, so wit diese Erschemung nur bei einer bestimmten Stromesrichtung ein, votzdem die Elektroden am Gaivanometer keine Ungleichartigkeiten sogen. Es mag dies von Oberthichenanderungen herruhren.

Besteht die positive Elektrode des primiten Stromes statt aus einer Platinplatte, die negative Elektrode aus einer Platinplatte, die negative Elektrode aus einer vatze, so tritt der secundare Jodfleck nach kurzer Schliessung kaum burver, deutlicher indess bei Einfügung des Voltameters mit verdünnter Sare, wohl weil hier das Kali an der spitzen negativen Elektrode in crosserer Inchtigkeit abgeschieden ist, und so das Jod schneller gelost in it die negative Elektrode aus einer Platinplatte gebildet, so finter das in geringer Dichtigkeit seenndare Platinplatte don viel Kali auf der Platte, dass gar kein seenndarer Fleck hervortritt.

Fin Beispiel für die zweite Art der Erzengung der Polariation ist das folgende Leitet man nach Sinsteden!) durch zwei in
verdünnter Schwefel-aure befindliche Blei- oder Silber- oder NickelIslatten einen hydroelektrischen oder magnetoclektrischen Strom, so be-

<sup>1)</sup> Ninsteden, Pogg. Ann. 92, p. 17, 1854" Wiedemann, Mohtreuth II.

ladet sich die eine mit Wasserstoff, die andere mit Superoxyd, und materhalt bei ihrer directen Verbindung einen sichr starken Polazisstell strom, welcher dunne Platindrahte zum Glüben bringt, durch lez I einem eine Inductionsspirale enthaltenden Kreise beim Officen Furket erzeugt werden u. s. f. Durch einen Commutator kann man leicht is abwechselnde Verbindung der Platten mit dem Elektrometer und and einander herstellen. Bei Zusatz eines kleinen Ueberschusses von halange zur Säure bildet sich kein Superoxyd, sondern Ozon entweitht. Polarisationsstrom verschwindet,

Die drute Art der Polarisation behandeln wir später in einen besondern Capitel.

## H. Polarisation durch Gase.

a. Nachweis und Bestimmungsmethoden.

Wir betrachten zuerst die Polarisation der Elektroden, bei weste keine Abschildung fester Substanzen auf ihrer Oberflache stattficht in wenn wir den Einfluss der Aenderungen der Losung an den Elektrovernachlässigen, die Polarisation durch die Gase.

Diese Polarisation der Elektroden ist schon vor langer Zeit beit nehtet worden.

Schon Gautherot 1) bemerkte im Jahre 1802, dass zwei Plate dribte, welche als Elektrolen in Salzwasser gedient hatten, wonne auf die Zunge gelegt und vor derselben mit einander berührt wirde. die galvanischen Geschmacksempfindungen verursachten und auch Waser zersetzung hervorrufen konnten. Ritter2) fand dasselhe Rem tat on Golddrahten, und beobschtete auch, dass solche Brahte ein Fract praparat zum Zucken brachten b. Er bemerkte hierbei ein Almahan der Wirkung, wenn er der Reihe nach Drahte von Platin, Geld, Sie Kupfer, Wismuth anwandte, and sah keine Wirkung bei Blei, Zine Zah also den oxydirbaren Metallen. Er fand ferner, dass Goldmunzen, 🕶 🤭 zwischen zwei feuchten Tuchscheiben der Wirkung des Stromes .... Saule ausgesetzt waren, nachher eine Polarität zeigten, welche det 📑 Saulo entgegengesetzt war. Gestutzt auf trautherot's und sein innen Versuche, construirte er seme sogenannte Ladungs säule! . . hildet aus einer Anzahl gleichartiger Metaliplatten, welche mit be .... Leitern, z. B. Tuenscheiben, abwechselnd geschichtet waren W

Magaza, 4 p. 8.2, 18.2° = 2) Ritter, Voges Nedes Magaza, 6, 18.5° = 8) Vogl. Oersted, J. de Phys. 57, p. 422, 18.5° = 4, g. C. Voges Nedes M. Gazia, 6, 115, 1805°.

rch diese Ladungssaule der Strom einer galvanischen Saule geleitet, nahm sie eine "Ladung" an, welche der der ursprunglichen Saule tgegen wirkte. — Wurden ihre Euden mit den Handen berührt, so b sie einen Schlag. Sie konnte Wasser zersetzen; sie kann auch die Ivanometernadel ablenken. Diese Vorgange zeigen an, dass die Pole Ladungssäule denen der primären Saule entgegengesetzt gerichtet d. — Die Ladungssäule verhert mit der Zeit ihre Wirksamkeit.

Ritter erkiärte diese Erscheinungen durch die Annahme, dass sich I der Oberfläche der mit den Polen der Saule verbundenen Metallelekaden an ihrer Grenze mit den schlechter leitenden Elektrolyten die gegengesetzten Elektricitaten ansammelten und daseibst auch bei zer Irennung von der erregenden Säule verblichen. — In der Ladungsaule sollten sich die entgegengesetzten Elektricitaten allmahlich von bat mit einander ausgleichen, und sie so mit der Zeit ihre Ladungslieren 1). — Indess schon Volta bemerkte, dass durch die chemiten Wirkungen des Stromes die Flussigkeit in den feuchten Leitern Ladungssäule zersetzt wird, und so ahwechselnd Saure und Alkali ihren Metallplatten in Berührung kommen. Es wäre daher die dungssäule non und pila che carica, ma bensi und pila che si eungia?).

Nachher hat namentlich Marianini's) sowohl die Verhältnisse der 710 dungssaule, als auch die gleichfalls schon von Ritter beobacht-te hwachung des Stromes einer Saule von mehreren kleineren oder grosseh Elementen untersucht, welche durch Einfagung von "unthatigen" ementen bervorgebracht wird, d. h. durch wiederholte kanschaltung on Flussigkeiten zwischen Platten desselben Metalles, also z B. von lisern voll Salawasser oder saurem Wasser, in denen sich zwei Elektron von glachem Metall befanden. Ebenso fugte er einzelne Platten von ler. Zink oder Kupter in die in dem Schliessungskrense der Saule befindthen Flussigkeiten ein und verglich die Abnahme der Stromintensität it der Auzahl dieser "Zwischenplatten". Er war geneigt, hierbei be Art Redexion der Elektricitaten anzunehmen, wahrend er in der adungsmule eine Acnderung der elektromatorischen Steilung der Metallatten selbet vermuthete, welche mit der Zeit von selbet wieder in ihren sprangischen Zustand zurückkehrten. - Ashnitche Versiche sind von e la Rivi ti angestellt worden. Er bemerkte namentlich auch, als er bet mit Flussigkeit gefallte tellier, welche die Etektroden der Saule stan lien, durch Bogen von verschiedenen Metallen verband, dass der adurchyclestete Strom um so mehr geschwächt wurde, je weniger das

Metall des Bogens angegriffen wurde. Er sprach hierbei zuerst zu einem Uehergangswiderstande, den die Etektricität beim Wechsel der Leiter erfahren solite. — Bei allen diesen Versuchen keinter indess keine bestimmten quantitativen Resultate erhalten werden, di bohm'iche Gesetz, welchem die beobachteten Werthe angereiht wer umssten, noch nicht bekannt oder nicht allgemein zur Geltung gekar men war. — Bei anderen Versuchen, bei welchen de la Rive lutte drahte als Elektroden benutzte und u. A. nachwies, dass ihr in der har sigkeit befindliches Ende gegen das Ende ausserhalb derselben echte motorisch wirken konnte, wenn beide als Elektroden benutzt weren glaubte er die Erscheinungen aus einer eigenen Coeroitivkraft der 11st troden für die Elektricitäten erklären zu konnen.

Auch Matteneer 1) hat viele abnliche Versuche über den bis Gegenstand angestellt.

Die eben mitgetheilten Ansichten werden durch die im Folgenbeaufgeführten Versuche widerlegt, durch welche nachgewiesen wird die
die Polarisation in dem Austreten einer neuen, die elektrometersetze
Kraft der primaren Saule vermindernden elektromotorischen Kraft, bes
aber in dem eines neuen Widerstandes, des Febergangswiderstades
besteht, der sich freilich auch in einzelnen Fällen neben der Polarisation
bilden kann.

Bei der Zersetzung von verdünnter Schwefelsäure und Lösubsen et Sauerstoffsalze der Alkalien zwischen Platinplatten lässt sich zeigen, 420 das gebildete Alkali und die abgeschiedene Saure nur zum kleuter Theile, dagegen weitaus überwiegend die an den Platten abgesommet Gase, das Sauerstoff- und Wasserstoffgas, die Oberfläche der Platten 222 tromotorisch verandern und sie so gewissermaassen zu Erregerichters eines Gaselementes machen.

Im Gegen-atz hierzu hat man früher geglaubt, dass die 4b 15 dung von Saure und Alkali an den Elektroden der einzige trust 1 elektromotorischen Erregung in den Zersetzungszellen ware, so 1 . 2 und Besquerel 2). Man im inte, dass die daselbst auftretender wenig oder nicht zu derselben beitrügen.

Dagegen sprechen indess verschiedene Gründe. Einmal beslacht man eine sehr schnoll erfolgende bedeutende Abnahme der Stron 10. sität, wenn man in den Schliessungskreis einer Saule einen Michterstetzungsapparat einschaltet, welcher statt der Salztosung nur verde. Geschwefelsaure zwischen Platin lektroden enthält. Bei Verbindung in Elektroden mit dem Galvanometer zeigt letzteres wiederum im Imsetzungsapparat einen dem Strome der Säule entgegengesetzt gesichte.

<sup>1)</sup> Martencei, Ann de thim et de Phys 63, p. 25a, 182\*, 66 ; 1817\*; vergl, nuch Paraday, Exp Res Ser. 8, \$, 100 8 u. figde, 18 (\*\*) Bacquarel, Traite, 3, p. 100, 182\*

olarisationsstion. Die Verninderung der Stromintensität der urprünglichen Saule durch die Polarisation des Zersetzungsapparates ist diesem Falle viel zu bedeutend, als dass nur die Veränderung der Joncentration der Schwefelsäure au den Elektroden während des elekrolytischen Processes eine ihr entsprechende elektromotorische Gegenkraft erzeugen könnte.

Auch kann man bei der Elektrolyse einer Salzlösung oder von verlünnter Säure direct nachweisen, dass selbst nach Entfernen der an den Elektroden veränderten Lösung die elektromotorische Kraft der Polarisation fortbesteht. - So hatte schon Ritter 1) im Jahre 1805 Goldstücke. welche zwischen zwei feuchten Tuchscheiben der Einwirkung eines Stromes ausgesetzt worden waren, abgetrocknet, ohne dass sie die Eigenschaft verloren, bei Verbindung ihrer beiden Seiten mit einem Froschpraparat dasselbe zum Zucken zu bringen. - Auch Marianinia) hat eine Ladungssäule aus Kupfer- oder Goldplatten und mit Salzwasser getränkten Tuchscheihen aufgebaut. Wurden in dieser Säule nach dem Hindurchleiten des Stromes die Tuchscheiben entfernt, die Metallplatten mit einem nussen Tuche abgerieben und in ihrer früheren Lage mit frischen Tuchscheiben geschichtet, so gab die Säule bei ihrer Verbindung mit dem Galvanometer immer noch einen elektrischen Strom an. Gerade dieses Verhalten liess Marianini eine besondere Veränderung des elektromotorischen Verhalteus der Metalle selbst beim Hindurchleiten des Stromes vermuthen. - Ferner stellte Golding Bird3) in einem mit verdüunter Schwefelsäure gefüllten Gefäss zwei Platinplatten als Elektroden einander gegenüber. Nach dem Durchleiten des Stromes wurde die Säure entfernt und das Gefäss erst mit kaltem, dann mit warmem Wasser, darauf mit Kalilauge, endlich mit Salpetersäure ausgewaschen. Es wurde darauf jedesmal wieder mit verdünnter Schwefelsäure gefüllt, und seine Elektroden mit einem Galvanometer verbunden. Hierbei ergaben sich immer noch Ausschläge der Nadel des letzteren von respective 80°, 73°, 45°, 4°.

So kann man die Polarisation der Elektroden des Zersetzungsapparates nicht allein auf die Abscheidung von Alkalien und Säuren oder die Aenderung der Concentration der Lösung an den Elektroden zurückführen. Sie ist vielmehr hauptsächlich bedingt durch die vermöge des elektrolytischen Processes an den Elektroden abgeschiedenen Gase, welche elektromotorisch wirken.

ς

In der Säule selbst, z. B. in einem Element Zink-Kupfer in verdünnter Schwefelsäure oder Lösung von schwefelsaurem Kuli erzeugt ebenfalls ganz besonders die bei der Schliessung desselben erfolgende Ablagerung von Wasserstoff auf dem Kupfer eine elektromotorische Kraft, welche der ursprünglichen Kraft der Säule stark entgegenwirkt und sie bald

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Ritter, t. c. und Annali di Chimica di Pavia, 22, p. 77°. — <sup>3</sup>) Marianini, t. c. — <sup>3</sup>) Golding Bird, Phil. Mag. 13, p. 381, 1838°.

auf ein Minimum reducirt. - Der Sauerstoff wird in diesem specition. Falle zur Oxydation der Zinkplatte verwendet (siehe weiter unten

Verbindet man zwei Platindrähte mit den Polen einer galvanis ber Säule und senkt sie sodann in schwefelsaurehaltiges Wasser ister intendunte Salzsaure, hebt nur den einen oder anderen der polarisate Drahte aus dem schwefelsauren Wasser und steilt ihn zugleich meinem reinen, frisch ausgeglinhten Platindraht in reines saures Wasse zeigt sich bei der Verbindung beider Drähte mit dem Galvan neue ein Strom, welcher angiebt, dass sich der mit Wasserstoff belate Draht positiv, der mit Sauerstoff belatene Draht dagegen negativ gebiden reinen Draht verhalt. — Demnach sind beide Elektroden bei 1994 Beladung mit den elektrolytisch ausgeschiedenen Gasen elektromotenet erregt.

Das Verhalten des durch die Elektrolyse mit Sauerstoff belieber Platindrahtes ist ein anderes, als das eines in reinen Sauerstoff getaenten, welcher sich gegen einen gleichzeitig mit ihm in reines Wasser getauchten Draht fast indifferent verhalt. Dieses Verhalten erklast vor daraus, dass das bei der Elektrolyse abgeschiedene Sauerstoffgas eines sirt ist und dem mit demselben überzogenen Draht daher wesentlich andere Eigenschaften ertheilen kann, als reiner Sauerstoff 1).

- Alle Einwirkungen, welche die an den Elektroden augesammeter Gase vertreiben, zerstoren auch ihre Polarisation. Man erhalt dahet te dem eben beschriebenen Versuche keinen Strom, wenn man die Buth nach dem Herausheben aus dem Voltameter und vor dem Einsenber treines Wasser einitzt, oder den mit Wasserstoff beladenen Braht in the oder Bromgas oder einige Zeit in Sauerstoffgas halt, wobei sich durch wurkung des Platins der Wasserstoff mit diesen Gasen verlandet der wenn man den mit Sauerstoff beladenen Braht in Wasserstoffgas et senkt 2, Hierbei vermindert sich zugleich das Volumen der trae. I welche die Elektroden eingetaucht sind, ein deutlicher Beweis, dass wit lich an denselben Wasserstoff und Sauerstoff angehauft waren und wint jenen Gasen verbunden haben 3).
- 714 Um die hei der Elektrolyse verschiedener Stoffe, z. B. des angessteten Wassers, auftretende Polarisation der Elektroden bequemer zweisen zu können, bedocht man sich zwecksmassig der folgenden bereichtung.

Man verbindet die eine Platinplatte P des Voltameters V,  $V \not\in V$  durch einen Draht D mit dem einen (positiven) Pol der Saule K aus  $S^{*}$ 

Man vergleiche die Versiche von Schonbern nier die Gosonte 11 5 S. 311.
 Schonbern, Pegg Ann. 47, p. 141, 18 2.
 Martiner Bibl. aniv. N. S. 17, p. 378, 18 8.

eigh durch den Braht E mit dem einen Ende des Leitungsdrahtes eines alvanometers G. Von dem anderen Pol der Saule S leitet man einen -tung-draht E zu einer auf einem Holzbrett A befindlichen Metallder H, und ebenso von dem zweiten Ende des Leitungsdrahtes des alvanometers einen Draht L zu der gegenüberstehenden Feder I. Die

Fig. 150.



zweite Platte  $P_1$  des Voltameters wird witend mit Klemmschraube M verbinden, welche wiederum mit dem zwischen beiden Federn H and I bettindlichen Metallhebel K verbunden ist. Dieser Hebel dicht sich um die metaltere Axe N und trägt unter seinem Ellenbeinknopf O einen vertrealen Metallstab  $Q_i$  welcher beim Unitegen des Helels gegen die Federn H und I gedrackt wird b und c sind Metallstabehon, welche verhindern, dass der Hebel K zu weit nach den Seiten gedricht wird.

Logt man den Hebel K zuerst an H an, so the st der Strom der Saule durch das Voltameter, ohne durch das Galvarometer zu stromen. in der Richtung des Pfeiles von P zu P1. An Platte P entwickelt sich Sauerstoff, an P. Wasserstoff. Legt man nach einiger Zeit den Hebel K um, dass er die Feder / berührt, so ist der ursprängliehe Stromkreis unterbroehen, und ein neuer Stromkreis geschlossen, der nur das Voltameter F und Galvanometer G enthalt. Der Ausschlag der Magnetuadel des letzieren zeigt die Entstchung eines Stromes an, welcher durch das Voltameter von der Platte  $P_1$  zur Platte  $P_2$  also dem ursprunglichen Strom entgegengesetzt geht, und denselben bei der ersten behlussung vermindert Dieser liegenstrom ist bedingt durch die Ausscheilung des Wasserstoffe und Sanersteffs an den Platisplatten des Voltameters. Berle (rase polaristren die Platten so, dass die Platte P, an wei her der Saierstoff erscheint, negativ gegen die mit Wasserstoff beladene Platte Pi wird. Durch die Fluengkeit geht daher zwiehen leeden ein Strom von der (Wasserstoff-) Platte P, zur (Sauerstoff-) Platte P.

Statt des (calvanometers & könnte man auch ein behuchteten strick Jodkaliumkleisterpapier verwenden, auf welches man die Enden der Leitungsdrahte E und Leetzt, die man zweckmassig aus Platin termt. Die Polarisation der Elsktroden wird dann durch die Entstehung eines

blauen Fleckes von Jodstarke unter der mit der (Sanersteff-) Platte I verbundenen Spitze angezeigt.

Statt des ehen beschriebenen Apparates kann man auch zu den Luschalten des Voltameters aus dem Schliebsungskreise der Saule in 62 des Galvanometers einen gewohnlichen Pohl'schen Gyrotropen. Fig 126 Tal. I. S. 319, verwenden, wenn man die drei mit Quecksilber gebasit Locher, in welche die drei Spitzen des einen Metallbugels desseiben satauchen (in Fig. 106, d. e. f.), resp. mit dem einen Pol der Saule. Et einen Elektrode des Voltameters und dem einen Ende des Galvanemete drahtes verbindet, sonst aber die Verbindungen gerade wie in Fig. 12 berstellt.

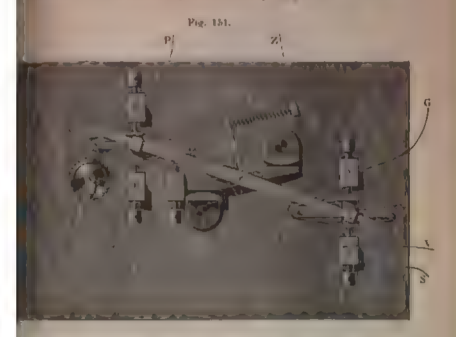
Die durch die Polarisation in diesem Falle auftretende elektremotorische kraft entspricht ganz der bei der Gr'ovo'schen tie kellerhaltenen Elektricitätserregung, und die Erschemungen der teskelltuiden ihre Analogien in entsprechenden Verhiltuissen bei der Polar ation. So kann man mittelst der durch letztere erzeugten elektrom, 6 pachen Kraft alle bekannten Wirkungen des galvanischen Stromes eine tes

Da die Polarisation der Elektroden ziemlich sehnell mit der Anach ihrer Loslosung von der primaren Saule abnummt, so ist es, numen lich bei messenden Versuchen, wünschenswerth, die Verbindung der ben mit den dem Polarisationsstrom auszusetzenden Apporuten und des Galvanometer moglichst schnell nach der Trennung von der Saule vor zunehmen.

Hierzu dieut sehr gut die selbstthätige Wippe von Siemens.

Zwischen den Polen a und b. Fig. 151, eines Elektromagnetes be wegt sich um eine verticale Axe der eiserne Anker G. Fest mit at verbanden ist der metallene Hebel d. - Dieser Hebel trägt bei e ant / kleine Metallaufsetze, welche zu beiden Seiten mit Achatknopfehen 16 schen sind. Der Metallaufsatz e hegt in einem um die Axe g drebbert leichten Rahmen h von Metall, der zu beiden Seiten von e vertrale Wetallplatten tragt, gegen welche die Achatknopfe an e gegenschlager benen. Zwei metallene Schrauben e und I begrenzen die Bewegungen be-Rahmens b. Durch die an dem Arm de ziehende Spiralfeder in wint -Arm dd nach der Seite der Schraube i hingezogen. - Die Schla-bei ist mit dem einen Pol einer Saule durch den Draht P in Verbie ine You der Axe von G aus geht ferner ein Draht um die Pole a und ! be Elektromagnetes in vieltachen Windungen herum, und führt sodanz 🚥 Magnete zu dem anderen Pol der Saule durch den Draht Z. Liegt auf Rahmen h wie in der Figur an Schraube i an, so theest der galvanie. Strom durch Draht P. Schraube i. Rahmen b, um den Elektromagnet 14 Draht Z. Der Magnet wird magnetisch, der Anker c wird von den l'at a und b angezogen, der mit ihm verbundene Hebel d dreht nich mit m nem Ende e gegen Schraube k hin und schiebt Rahmen h von Schrai fort. Dadurch wird der Strom an der Contactstelle von a und h unter

han, der Magnet verliert seinen Magnetismus, und Peder in zicht den bel d wieder nach i hin u. s. f. Eine kleine Feder n. welche gegen schraube o gegentedert, beschleunigt diesen Ruckgang – Um die vegung des Rahmens h noch sicherer zu machen, tragt er eine kleine kallfeder, an welcher bei g ein Stahlknopf angebrucht ist. Dieser



sopf schleift auf einem dachförmig geschliftenen, politten Stuck Achat dessen beide Seiten gegen die Schrauben i und Labfallen, so dass bei im Hin- und Hirgang des Rabmens der Knopf q nach beiden Seiten nabigbidet. Au dem Hibel diest noch ein Haken ir angebracht, welter in das Storgrad seingreitt. Die Umdrehungen die im Rades welche einem auf dem ellen befestigten und aber einem in der Figur nicht weichneten) Ziffeiblatt laufenden Zeiger angelesen werden, geben die mitstiousgeschwinligkeit des Hibels dan. Inst ein Speirhaken, welch den Ruckgang in Rades sverbindert.

Dieser Theil des Apparates dient zur Herverbrügung der regelissigen Bewegung des Hebels d. Um die Ums deitung der Leitung grustellen, bewegt sich der Metallentestz files Hebels dizwischen den listen des um die Axer ich drehenden Rahmens e. wel her dem Richun higauz gleich ist und seie jener durch eine auf dem Achatdache zu afende Feder nat Stabilenopf in sein en Bewegungen gebeitet wird. Der Ihmen & schlagt bei den Oschinktionen des Heinels digegen die Schrausn glund z. welche zu eingestellt nehr mussen, dass die Ausweichungen des Rahmens ie deuen des Rahmens h entsprichen. — Wird ie kur den Draht V mit der einen Elektrode des Voltameters, Schraube 2 duri den Draht S mit dem einen Pol der Säule, y durch den Draht G mit bie einen Ende des Galvanometerdrahtes, und das andere Ende dieses beistes, so wie der andere Pol der Säule mit der anderen Elektrode des bestameters verbunden, so ist das Voltameter bei dem Hin- und Heigent des Hebels d abwechselnd mit der Saule und dem Galvanometer zu zuse Schliessungskroße vereint; es wird also abwechselnd in schnelier los polarisirt, und der Polarisationsstrom durch das Galvanometer gemesen. — Man kann leicht mittelst dieses Apparates dem Hebel dem Geschwindigkeit von 60 Oscillationen in der Secunde ertheilen, so de chen so oft die Umschaltung erfolgt. Der Ausschlag der Nad. 20 Galvanometers nimmt hierbei bald einen constanten Werth an.

716 Will man durch eine mechanische Vorrichtung die Elektroden und rerer Voltameter zugleich laden und entladen, so kann man sich 20 der folgenden von Poggendorff') angegebenen Wappe bedissen

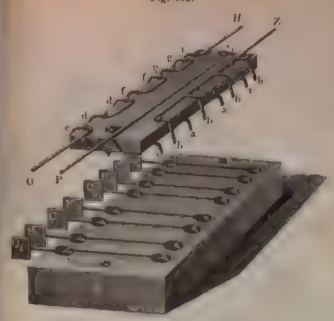
Auf emem etwa 3 cm dicken, 11 cm breiten und 16 cm latza Brett A, Fig. 152 and 153, sind 5 Paars von Lochern ob congress. welche mit Queeksilber gefallt werden. Die Locher h. ht ... o. b. . . . paarweise durch Metalldrante verbunden, deren Enden in il baragen. Ein Brettehen sa, die eigentliche Wippe, liegt vermittelst iv-Spitzen 8 und 31 auf den entsprechenden Vertietungen # und 41 🥶 Brettes A auf und kann darauf hin- und herbewegt werden bernet auf beiden Seiten Haken von Kupferdraht. Die Haken dt 2, s-1 den Lochern og hi ... og ha zugekehrten Seite, und so gebogen, dis " die Locher han, han, in je zweier benachbarter Lochespaare to the ander verbinden. The Haken cO und iH tauchen in das ciste last des ersten und in das letzte Loch h, des letzten Locherpaares Aut. underen Seite der Wippe liegen parallel zwei von einander isolute bis-P und Z, an welche gleichtalle Drahthaken gelothet and. With Wippe so gelegt, dass these sweete Seate gegen das Brett A garageso tauchen die Haken it an dem Drahte P in die Loeher ober in bei Haken b an dem Drahte Z in die Locher hihihihih.

Verbindet man jetzt mit den Lochern  $a_1b_1 \dots a_kb_k$  die Plat isten  $O_1$  und  $H_1$ ,  $O_2$  und  $H_2$ ,  $O_3$  und  $H_3$ ,  $O_4$  und  $H_4$  von vier Wardt istzungsapparaten, verbindet man ferner mit den Drahten P und I et positiven und negativen Pol einer Saule, und legt die Wippe na ist Seite der Locher  $a_1^{\dagger}b_1^{\dagger} \dots a_k^{\dagger}b_k^{\dagger}$  um, so sind die Platinplatten  $O_1$   $O_2$  durch den Draht P, die Haken a und die Locher  $a_k^{\dagger} \dots a_k^{\dagger}$  mit dem rectiven Pol, die Platten  $H_1$   $H_2$   $H_3$  Haven den Draht Z, die Haker  $A_k^{\dagger}$  die Locher  $A_k^{\dagger} \dots A_k^{\dagger}$  mit dem negativen Pol verbunden  $A_k^{\dagger} \dots A_k^{\dagger}$  die Locher  $A_k^{\dagger} \dots A_k^{\dagger}$  mit dem negativen Pol verbunden  $A_k^{\dagger} \dots A_k^{\dagger}$ 

W Poggandorff, Pogg. Ann 61, p. 586, 1844".

ingsapparate sind in dieser Weise ne ben einander in den Kreis daule eingeschlossen, an den Platinplatten O entwickelt sich Sauer-

Fig. 152.



an den Platten H Wasserstoff, — Legt man die Wippe um, so durch die Haken dfg die Platten  $H_1$  und  $O_2$ ,  $H_2$  und  $O_3$ ,  $H_4$  und

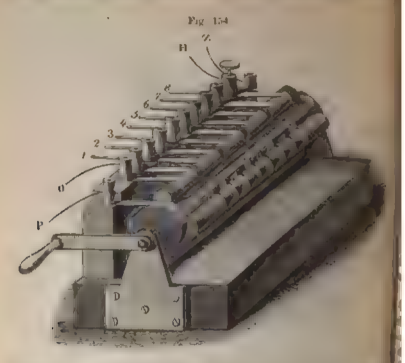


O, verbunden, während die Drähte cO und cH mit den Platten O, und  $H_t$  in Verbindung sind. Schaltet man also zwiechen den Drähten H und O ein Galvanometer ein, so geht durch letzteres ein Strem positiver Elektrichtät vom Dräht O zum Dräht  $H_t$  indem jetzt die Wasser-

Ezungs appurate mit ihren mit Gasen belahmen Platten hauter ander in den neuen Stromkreis eingeschlossen sind. — Man kann timt der Hand die Wippe 200 his 300 mal in der Minute hins und kweigen und auf diese Weine ehenso oft die Polarisation der Platinsen erneuern und den Polarisationsstrom durch einen behehigen, mit Drahten H und O verhundenen Apparat leiten,

Ebenso wie durch diese Wippe vier Wasserzersetzungsapparate, man durch Vergrosserung berselben behebig viele Apparate mit ader verbinden.

717 Um das Quecksilber in der Wippe zu vermeiden hat J. M. G. ... einen abnlichen Apparat construirt, in welchem an Stelle der Locas S.



Metallfedern treten, die gegen eine die Wippe ersetzende Ib. zwis-Fig. 154, schleifen, welche halbkreisformige Leisten tragt.

Die Leisten rechts und links in der Zeichnung sind mit Kreistreisen ausgelegt, so dass, wenn die gegen die Walzen schleifende begegen diese Leisten drucken, der positive Pol P einer Kette, z. R. z. Grove'schen Platinzinkelementes vermittelst des Drahtes p mit 2000 Platten von vier Voltametern 1.3.5.7, der negative Pol Z mit anderen Platten 2.4 b.8 derselben Voltameter verbinden, die voltameter also neben einsuder in den Kreis der Saule eingelugt sind beindet man aber die Drahte O und H mit einem Galvanom bet dreht die Walze um 900, so dass die Federn gegen die oben ober ann der Walze befindlichen Leisten schleifen (wie in der Zeichnick ist durch die Kupferbelegungen der letzteren die Verbindung is wir stellt, dass der in den Voltimetern erzeugte Polarisationsstrom zu tameter hinter einander und dann das Galvanometer durchtliesst. Dischnelles Drehen der Walze kann man also, wie bei der Poggen ist

<sup>1)</sup> J. Muller, Fortschritte p 356, 1849".

n Wippe, in schneller Aufeinanderfolge die Voltameter durch die le polarisiren und ihren Polarisationsstrom durch das Galvanometer en.

Dieser Apparat ist sehr bequem für qualitative Versuche. Für Mesgen bietet indess die Verbindung durch Quecksilber allein eine sichere Dossung dar, wenn meht etwa in dem Schliessungskreise sonst sehr se Widerstande vorhanden sind, gegen welche die Widerstände der anderlichen Verbindungen der Wippe verschwinden.

Schaltet man 1) zwischen die Druhte P und Z der Poggendorff schen 718 ope em Grove'sches Element, zwischen die Drahte H und O em Valeter, so erhalt man beim I mlegen der Wippe in letzterem eine lebse Wasserzersetzung, welche bei einmaligem Umlegen um so langer ert, je langer der primare Strom des Llementes auf die Voltameter rickt hat.

Auch einen Funken kann man durch den Polatisationsstrom erhalwenn man die Drakte II und O mit zwei anderen Drahten verbinwelche in em Getass voll Queeksilber tauchen, und unmittelbar nach Um-chlagen die Wippe wieder umlegt, dass die Drahte aus dem chaiber herausgehoben werden. Die er Versuch gelingt schon mit em emzelnen polarisarten Voltameter 1).

Man kann auch den Polyrisationsstrom eines Voltameters henutzen, 719 die Platinplatten eines zweiten Voltameters zu polamiten, durch e Polarisation die Platten eines dritten Voltameters zu polarisi-1 1 8 f

Hierzu ist von Poggendor (f3) der folgende Apparat, Fig. 155 (a.f.S.), regeben worden. Um sim Scheibe von Bachstenanholz stehen im Kreise um em Element oder eine Saule S, 6 Voltameter 2 bis 7, und ein tealsometer G. Die Platten der Saule sowie die Elektroden der Voltameter I Leitungsdrähte des Galvanometers sind mit Messingstiften 1 12. By u. s. f. verbunden, welche in das Brett eingebissen und mit demben eben abgedreht sind. Die Stifte 1, und 2, 2, und 3 n. s. f sind rch Drabte (unterhalb des Brottes) mit einander verbunden. Um die te o des Brettes lautt ein met illener Sector, wel her bei a und b zwei usingkropfe tragt, die auf zwei der Stifte, z. B in der gewichneten ge auf I and 2, saffigen und sie metallisch verbinden. So ist pitzt Zinkplistic Zoler Saule unt der Plytte H des Voltameters 2, die Kupfertte K mit der Platte O des Voltameters verbunden, und dieses wird larisirt. Shoobt man den Sector weiter, dass der knopf a auf den Stift 2. opf b ant Stift 3, zu liegen kommt, so lidet mich durch den Polarisanestrom des ereten Voltameters das zweite u. s. f., bis zuletzt das

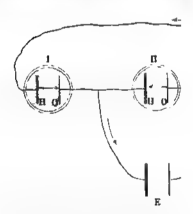
In Program for (f. P. 22. Ann. 60, p. 588, 48418, -2) Ebook 60, p. 5765,  $S^* = \frac{8}{7}$  Then 1.63 p. 4.8, 1-448.

Polar

Voltameter 7 mit dem Galveinen Ausschlag zeigt.



720 Während man mit Hulfe d von den hinter einander verbun J. Thomsen 1) in seiner Polat



änderung des Stromwenders em indem er eine Anzahl Voltamet kreis einfügte und, wahrend d durch die auf einander Jolgend

J. Thomsen, Die Polarisi schrift für Physik und Cheme III 125, p. 163, 1865\* Carl, Rep. 1

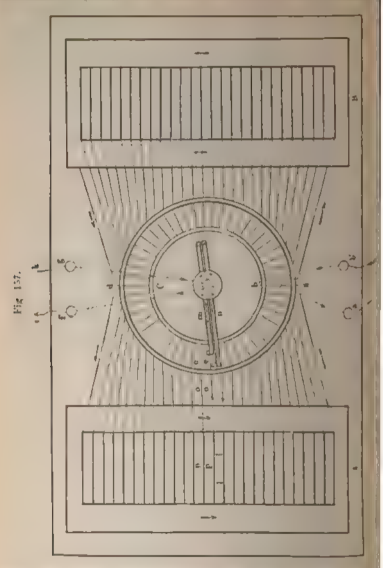
nstanten I lementes E heitete, also z B, zuerst durch das Voltameter I, ann durch das Vortameter II u. fl. Fliesst der Strom dieses Elementes in der Figur, so scheidet er in dem gerade in seinem Schliessungssis befindlichen Voltameter (II) auf den Platten H und O die betroffen-Gase Wasserstoff und Sauerstoff ab und läuft dem Strom in dem Eliessungskreise der hinter einander verbundenen Voltameter entgegen, eit sich aber in dem übrigen Schliessungskreise der Voltameter I, III, n. s. f. zu dem durch die Polarisation erzeugten Strome.

Um schnell nach einauder die Verbindung des Elementes E mit den

tametern herzustellen und zugleich eine möglichst geringe Platinfläche
denselben zu verwenden, ersetzt Thomsen die letzteren durch Holz
ten, welche durch parallele, schwarz platinirte Platinplatten (von
mm Dicke, 40mm Breite, 80mm Höhe) in einzelne Abtheilungen

5 mm Breite abgetheilt sind.

Diese Kästen werden aus einzelnen 📖 förmigen, zwischen die Platin-Latten gelegten und mit ihnen vermittelst zweier starker Endbretter wrch starke Rolzen zusammengepressten und mit Wachs getränkten Tolzstücken gebildet. Thomsen verwendet zwei solcher Kästen A ■nd B, Fig. 157 (a. f. S.), mit je 26 Platinblechen, also mit zusammen × 25 = 50 einzelnen Abtheilungen. Dieselben werden mit verdünnter Schwefelsaure gefüllt. Von sammtlichen Platinplatten führen Drähte o zu Trainer Reihe einzelner, um eine Axe C im Kreise herum auf einem Brett radial angeordneter und von einander isolirter Metallstifte e von 15 mm Lange und 11, bis 2 mm Dicke; nur die Anfangs- und Endplatte der beiden Kästen sind beide mit demselben Stift d verbunden. Der gegenaberliegende Stift ab ist in zwei parallele, von einander isolirte Hälften getheilt, die einerseits mit den anderen Endplatten der beiden Kästen A und B, andererseits mit den Klemmschrauben a' b' verbunden sind. In der Mitte des Kreises befindet sich eine Axe C, welche zwei von einander isolirte Metallringe trägt, die durch auf der Axe schleifende Federn mit den mit den Polen zk der polarisirenden Kette verbandenen Klemmschrauben fg vereint sind und mit zwei metallenen Hebeln mu in Verbindung stehen, welche jedesmal auf zwei auf einander folgenden Drahtstiften ruhen. Wird durch irgend eine Vorrichtung, z. B. durch eine kleine elektromagnetische Maschine, die Axe gleichförmig je einmal etwa in 2 bis 3 Secunden herumgedreht, so werden die einzelnen Elemente der Polarisationsbatterie nach einander immer von Neuem geladen. In der mit den Klemmen a' und b' verbundenen Leitung eirculirt ein fast constanter Strom von grosser elektromotorischer Kraft. Durch Versuche hat sich ergeben, dass bei Anwendung eines Grove'schen Elementes - sur Erzeugung der Polarisation die elektromotorische Kraft jedes Paares der polarisirten Platinplatten etwa  $p=1.4\,D$  (D die elektromotorische Kraft eines Daniell'schen Elementes) ist, so dass statt der elektromotorischen Kraft des Grove'schen Elementes, G = 1,8 D. jetzt eine 50.1,4/1,8 = 39 mal so grosse elektromotorische Kraft wirkwam ist. Selbstverstandlich wird bei diesem Vorgange, etwa bei gleid Zinkverbrauch, nur eine Umsetzung des langdauernden Stromes d Elementes mit geringer elektromotorischer Kraft in einen kurzdasen



Strom mit grosser elektromotori-cher Kraft, nicht aber ein tiesun. Arbeit erzielt, da in allen Fällen die gesammte Arbeitsleistung der und der Arbeit entsprechen kann, welche durch Auflosung des in der primären Kette erzeugt wird.

Die Polarisation der Elektroden bedingt in vielen Fällen ganz ühn- 721 b Erschemungen wie der bei anderen Versuchen sich bildende Leberg-widerstand. So bemerkte Ohm 1), dass sich Kupfer- und Messingtroden in concentrater Schwefelsaure beim Umdurchleiten des omes in vieler Beziehung analog verhielten mit Platineliktroden in derben Flüssigkeit. Die Intensität des Stromes wird in beiden Fallen h der Verbindung der Elektroden mit einer Saul, schnell vermindert. etzt man in dem einen oder in dem anderen Falle die negative Elekde durch eine frische Platinplatte, so bleibt die Intensität des Stromes. vorher, bedeutend geschwächt. Ersetzt man aber die positive Eickde in gleicher Weise, so stellt sich in beiden Fällen nahezu die frühere comintensität wieder her. Auch die elektroskopischen Versuche über Verhalten der negativ unipolaren Leiter wurden sich in beiden Fallen n Theil in gleicher Weise austellen lassen - Und doch sind die Urthen der Erscheinungen in beiden Fallen sehr verschieden. Im ersten He (bei Anwendung von Kupferelektroden) fässt sich die Anwesenheit es schlecht leitenden Ueberrages auf der positiven Elektrode, welcher b Durchgang der Elektricität Lemmt, deutlich inschweisen (\$.701). Im deren Falle (ber Platinelektroden) kann dies nicht geschehen. Bei Verbdung der einen oder anderen Elektrode und einer frischen Platintte mit dem Galvanometer ergiebt aber der Ausschlag der Nadel eine Jarisation der positivon Elektrode, welche die Intensitat des Stromes \* Säule stark schwächt, dagegen nur eine sehr schwache Polarisation r negativen blektrede (weil hier der polarisirende Wasserstoff zur duction von Schwefel aux der Schwefelsaure verwendet wird).

In ganz ahnlicher Weise, wie in Folge der Polarisation die constricte Schwefelsäure zwischen Platinelektroden sich wie ein negativ lipolarer Leiter verhalt, wurde Kalılange sich wie ein positiv umpolaverhalten (da in ihr nur der elektrolytisch abgeschiedene Wasseroff polarismend wirkt, der Sauerstoff aber nicht, indem er nicht im ozoirten Zustande auftritt). Verdinnte Schwefelsaure und Salzlosungen. sich an beiden Elektroden polarisiren, zeigen beide Erschemungen gleich,

Wird der Strom einer Säule durch Einschaltung eines Zersetzungs- 722 parates allmanlich stärker geschwächt, als es der Widerstand der assigned in demociben for such bewirken worde, so kann diese bedeudere Stromesschwachung auf drei Arten erzeugt sein

- 1) durch die Bildung der elektromotorischen Kraft der Pelarisation;
- durch die Bildung des Lebergangswiderstandes;
- 3) durch beide Ursachen zugleich.

Ist die elektromotorische Krast einer Säule E, ihr innerer Widerand R. der Widerstand ihres sonstigen Schliessungskreiser mit Lin-

<sup>1)</sup> Ohm, Schwagg, J. 59, p. 418 u. 60, p. 32, 1856.

schluss eines eingeschalteten Zersetzungsapparates r. die an den Eldtroden auftretende elektromotorische Kraft der Polarisation p. der elekdaselbst sich bildende Uebergangswiderstand w. die Intensität in Stromes in der Schliessung nach der Schwachung desselben durch le Wirkung der Polarisation oder des Uebergangswiderstandes I. 60 14 wenn nur die Polarisation p die ursprüngliche elektromotorische Kraft vermindert:

$$I_p = \frac{E-p}{R+r} \dots \dots$$

wenn nur ein Uebergangswiderstand w auftritt.

$$I_r = \frac{E}{R + r + m} \cdot \dots \cdot n$$

endlich, wenn beide Einflüsse wirken:

$$I = \frac{E - p}{R + r + \hat{w}} \cdot \dots \quad \mathbb{D}$$

Zwischen diesen drei Möglichkeiten ist in jedem Falle zu coscheiden.

In früheren Zeiten war man geneigt, in allen Fällen die Experieines bedeutenden Uebergangswiderstandes anzunehmen und zwar unt nur, wenn sich wirklich schlechter leitende Substanzen auf den Elektroden u. s. f., sondern wenn sich nur leicht lösliche Substanzen und Gase un den Elektroden u. s. f., sondern wenn sich nur leicht lösliche Substanzen und Gase un den Elektroden ausschieden, wie z. B. bei der Elektrolyse von verdunnten Salz, entzt ganz verdünnter Schwefelsäure, Salzsäure u. s. f. zwischen Platter troden.

Namentlich Fechner und Poggendorff haben die quantitatie Gesetze dieses vermutheten Uebergangswiderstandes studirt.

In Betreff der Versuche von Fechner!) haben wir die Art der is obachtung sehon Fbl. 1, \$.345 mitgetheilt. In Nr. 3 daselbet ist erweitworden, dass Fechner in den Schliessungskreis eines aus einer Land und Kupferplatte bestehenden und mit Wasser (mit ein weinig Statischladenen Elementes Drähte von verschiedener Länge I einfügte und ist regerplatten in verschiedenen Entfernungen d von einander aufstetze Er musste stets zu den in dem Schliessungskreise vorhandenen Weständen einen neuen Widerstand er hinzufugen, um die henbachte Stromintensitäten mit der Formel des Ohm'schen Gesetzes in Lehrestimmung bringen zu können.

Nach Einsetzung der Werthe d und l in die Werthe R und e b. Formel II) des vorigen Paragraphen berechnete Feehner die Werd Eund l E. Aus diesen ergab sich der Werth E, welcher in den ge-

<sup>1)</sup> Fechner, Masshestimmungen, p. 34 u. figde. 1831.

berechneten Werth & E eingefahrt wurde, worzus wiederum & be-

1) Der Uebergang-widerstand er ist bei geringen Widerständen im liessungskreise constant, nimmt aber ab, wenn diese Widerstände besend vermehrt werden, sei es durch Einschaltung von grösseren Drahten, sei es durch weitere Entfernung der Erregerplatten der Saule einander.

2) Mit wachsender Oberfläche der Erregerplatten nimmt der Werth gleichem Verhältnisse ab.

3) Mit Concentration der erregenden Flussigkeit, also mit ihrer besen specifischen Leistungsfähigkeit nimmt der Uebergangswiderstand ab.

Feehner schaltete ferner in den Schliessungskreis eines Elementes Gefass von gleicher Gestalt und Grosse wie das Element ein, welches derselben Flussigkeit, wie letzteres, gefullt war und zwei den Ererplatten des Elementes an Grosse gleiche Zink- oder Kupferplatten Elektroden enthielt.

Firhner migt dann, die Schliessung sei "mit Zwischenbogen von pfer oder Zink" bewerkstelligt worden. — Nach einer der oben anzebenen Abnlichen Methode wurde hierbei gefunden:

4) Für die ersten Zeiten der Schliessung ist der Widerstand der ischenbogen aus Kupfer und aus Zink gleich, bei langerer Schliessung wächen aber Kupferbögen den Strom starker als Zinkbogen.

5) Der Uchergungswider-taud in einem Elemente (Kupfer-Zink) mit er Flussigkeit (verdünnter Säure oder Salzlosung) soll daher gleichfalls Aufang der Schliessung an der positiven (Zink-) und negativen apfer-) Platte gleich sein, aber während der Daner der Schliessung meller an letzterer wachsen.

6) Wird eine kleine Zinkplatte einer grossen Kupferplatte, oder umkehrt eine grosse Zinkplatte einer kleinen Kupferplatte in einem Ele-



nut gegenüber gestellt, so ist antänglich die Intensität des Stromes be wichem Schliebungekreise dieselbe — Wegen des Feberwiegens des bergangswiderstandes des Kupfers nimmt aber bei der zweiten Combination die Stromintensität welcher wegen der grösseren gangswiderstand an derselben

Ferner wurde eine Anzah (a. v. S.) zu einem Elemente vinneh der anderen heransgenomi zität bei Einschaltung verschie maligen Uebergangswiderstand Zunkplatten — Z (z. B. 5 oder 1 oder 5), so entsprach der Us

W =

wo we und we Constante sind.

Da nun stets der Uebergn
fläche, also in diesem Falle d
verhundenen Platten umgekeht

- 7) Der Uebergangswiderst Elementes ist gleich der Sum einzelnen.
- 8) Bei längerer Schliessus schneil, dann immer langsamm mindert sich die Stromintensiti
- 9) Ist der Uebergangswid einen bestimmten Werth gewac Säure zur erregenden Plussigk
- 10) Mit dem Wachsen des meisten Fallen die elektromote

So ergab sich unter Ander kupferelement:

Dauer der Schliesst

o Min,

45

ŞĐ

360

2000

Fechner bemerkte hierl tromotorischen Kraft. In einze ger Zeit der Schliessung. Der continuirlich mit der Dauer de 11) Wird die Länge des Schlessungsbogens wahrend der Dauer der Liessung über gewase Grenzen hinaus geandert, so andert sich auch I ebergangswiderstand. Dasselbe kann die Aenderung der Grosse erregenden Oberfläche bewirken, welche zugleich Sprunge in der sie der elektromotorischen Krait hervorrufen kann (durch Eintreten ar, am Anfang anders elektromotorisch wirkender Theile der Oberhein der Elektroden).

Ersichtlich lassen sich alle diese Resultate ebenso gut erklaren, wenn 724 au Stelle des Uchergangswiderstandes die elektromotorische Kraft Polarisation setzt.

In der That werden die Formeln I), II) §, 722 identisch, wenn man 4 des Werthes p in die Formel I) den Werth:

$$p = I.\omega$$

(fahrt 1).

Wurde man daher die aufgestellten Gesetze für den Uebergangserstand direct auch als die Gesetze für die in der Schliessung auftrede Polarisation gelten lassen, und fügte zugleich das Gesetz hinzu, a die Polarisation noch der Stromintensität proportional ware, so erlte man genau dieselben Resultate wie oben.

Um sich daher ganz von dem Einflusse der Polarization zu befreien, 725 to Poggendorff<sup>2</sup>) versucht, ein auderes Verfahren zum Nachweis Existenz des Vebergangswiderstandes einzwehlagen.

In einem Kasten wurden in verschiedenen Flassigkeiten zwei Platvon Platin, Kupfer, Eisen von 1 bis 3 Quadratzoll Oberfläche einanr gegenüber gestellt. Durch diesen Apparat wurden die abwechselnd autgegengesetzter Richtung fliessenden, schnoll auf einander folgens Strome eines Saxton schen Inductionsapparates geleitet. In den bliessungskreis war ein in der Kugel eines Luftthermometers befindher Draht eingeschaftet. Die an dem Thermometer beobachtete Errmung des Brahtes gab ein Maass für die mittlere Intensität der alterenden Strome, welche durch einen zugleich eingeschalteten Rheostaten n Neusiberdraht regulirt werden konnte. - Durch Einschieben einer tten "Zwischenplatte" von Platin, Kupfer oder Eisen zwischen die itten des beschriebenen Apparates wurde die Strommtensität in Folge hierber auftretenden supponirten Uebergangswiderstandes geschwacht, d man musste one dem letzteren an Widerstand gleiche Drahtlange Rheostaten ausschaften, um die Intensität auf das Frühere zurückbringen.

Eine Polariention sollte hierbei nicht eintreten, da sich durch die wechselnd gerichteten Strome auch abwechselnd an demelben Stellen

<sup>1,</sup> thin Schutze J. 64, p. 115 1870" - 5 Poggendorit Pogg him-

der in der Flüssigkeit stehenden Metallplatten die beiden losen der ben abschieden, welche sich dann gleich wieder vereinten.

Nach den so angestellten Versuchen ist der Ubbergangswichtetalt grösser in Kochsalzlösungen als in verdunnter Schwefebaure. Er zu in letzterer mit der Concentration ab. Der Uebergangswiderstam er grösser bei Anwendung einer Zwischenplatte von ungereinigtem Pau als bei einer mit Säuren u. s. f. sorgfaltig gescheuerten Platte, gross bei einer Platte von glattem Kupfer, als bei einer oft gebrauchten mit dadurch mit pulverförmigem Kupfer überzogenen. — Er nimmt auch höhung der Temperatur ab und wächst bei gleicher Strömintensitst mit Abnahme der Oberflache der Platten. — Er steht in umgekehrten ist hältnisse zu der Intensität der ihn erzeugenden Ströme

Indess auch diese Versuche beweisen nicht ohne Weiteres die Er stenz eines Uchergangswiderstandes, da bei alternirenden Stromen » Polarisation nicht vollig aufgehoben ist (vergl. Thl. I, S. 158)

Auch das letzte Resultat, welches die Abbangigkeit des l'eberganewiderstandes von der Stromintensität ausspricht, wurde sich dem mis widersetzen. In die Gleichung p = 1.00 des vorigen Paragraphonez geführt, wurde dasselbe ergeben, dass, wenn man den l'ebergangsmissstand durch die elektromotorische Kraft der Polarisation ersetzen vo. a p = const sein musste. Die Polarisation wurde eich hiernach mit at Stromintensität nicht andern; ein Resultat, welches bei Anwendang un Stromen von bedeutender Intensität in der That eintritt, wahrend zulich bei schwächeren Strömen mit wachsender Intensität die Polarisation zunimmt.

726 Die Beweise gegen die Annahme, dass hauptsächlich der Undgangswiderstand die Stromintensität in einem Schliessungskreise bestieentwickelung an den Elektroden schwacht, sind namentlich folgende

Schou oben haben wir angeführt, dass man direct nachweise Est wie bedeutend die elektromotorische Kraft ist, welche durch Austidung der Bestaudtheile des Wassers an den Elektroden eines Wasserstzungsapparates erzeugt wird.

Wir werden später nachweisen, dass diese elektrometerische hist das 2,4 fache von der des Daniell'schen Elementes übersteigt und bei der Emfugung eines Voltameters in den Schlessungskreis einer 2.6 selbst von zweien dieser Elemente die elektromotorische Krait ders 2 selbst von zweien dieser Elemente die elektromotorische Krait ders 2 sehon die Polarisation des Voltameters aufgehoben werden kann — Aus schon die Ablagerung des Wasserstoffs allem auf einer Platiellem is zeugt eine Polarisation, welche etwa 1,2 von der elektromotorische abei der Daniell'schen Kette ist. So kann in einem einfachen Platiel ist elemente, in welchem sich auf dem Platie Wasserstoff durch den elemente, in welchem sich auf dem Platie Wasserstoff durch den elemente Verbindung mit dem Zink torigeschafft wird, sehr wohl die zuselektromotorische Kraft aufgehoben, die Internität des durch das Lazes elektromotorische Kraft aufgehoben, die Internität des durch das Lazes

sugten Stromes auf Null reducirt werden. Ebenso verhält es sich auch sinem Kupfer-Zinkelemente u. s. f.

Auch eine genauere quantitative Untersuchung von Lenz!) hat 727 been, dass die Polarisation allein genügt, um die früher dem Unbergswiderstande zugeschriebenen Wirkungen bei der Elektrolyse des seers zwischen Platinelektroden und in ühnlichen Fallen völlig zu ründen.

Lenx leitete den Strom einer constanten Kette durch eine Tangenbussole und einen Rheostaten. Er schaltete sodann in den Stromis einen viereckigen Trog ein, in welchem zwei Platinplatten parallel ander gegenüber standen, die beliebig einander genähert werden konn-— Der Trog wurde auf verschiedene gemessene Höhen mit verdunn-Schwefelehure gefüllt.

lst die elektromotorische Kraft der ursprünglichen Kette E, der derstand derselben und des in ihren Stromkreis unveränderlich einschalteten Galvanometers W, der Widerstand der in den Stromkreis geschalteten Rheoststenlänge R, die Intensität des in diesem Kreise eugten Stromes I, so ist:

$$I = \frac{E}{W + R} \cdot \dots \cdot \dots \cdot 1$$

Fugt man jetzt in den Stromkreis den Zersetzungstrog ein, so verindert sich die Intensität des Stromes. Diese Verminderung kann bengt sein:

- 1) durch den Widerstand des Zersetzungsapparates . . . . = 2
- 2) durch die von der elektromotorischen Kraft E der Kette sich aubtrahirende Polazisation im Zersetzungsapparate . = p
- durch den zu dem Wolerstand A dez Zersetzungsapparates sich addirenden Uebergangswiderstand an zeinen Elektroden — ie

Verkürzt man den in den Stromkreis eingeschalteten Rheostatenaht auf die Lange r. bis wieder die Intensität des Stromes gleich f , so wird in diesem Falle.

$$I = \frac{E - p}{W + r + \lambda + \kappa} \cdot \dots \cdot 2$$

Aus den Gleichungen 1) und 2) folgt:

$$w + \frac{P}{I} - R - r - \lambda \quad . \tag{3}$$

Wurden die Platinplatten des Zerretsungsapparates auf den wischen paland gebracht, so änderte eich der Widerstand \( \lambda \) in \( n \lambda \), und man paste die Länge r des Rheestatendrahtes um ein Bestimmtes verkurt, um wieder dieselbe Intensität \( I \) zu erfallten. Die auf diese Weise

<sup>&</sup>quot; Lenz, Pogs Ann 59, p. 205, 4-7, 184 "

aus dem Schliessungskreise entfernte Rheostatenlünge entspricht 195. Widerstande (n = 1) \( \lambda \) des hinzugefügten Stuckes der Flussigkeit. Der mehrere Beobachtungen konnte auf diese Weise der Weith \( \lambda \) in Gleichen 3) in Einheiten des Rheostaten ermittelt werden.

Bestimmt man so durch verschiedene Versuche den Werth w 2 plin Gleichung 3), so zeigt er sich zunschet bei Stromen von starkon lutensität einmal unabhängig von dem Abstande & der Elektroden medann auch sehr nabe der Intensität I umgekehrt proportional. — Es ist also, wenn o eine Constante:

$$w + \frac{p}{I} = \frac{e}{I} \quad \dots \quad \dots \quad \dots$$

Existirt demnach kein Urbergangswiderstand, ist also w = 1, 4 muss zunachst bei starkeren Strömen die elektromotorische Kraft p = Polarisation ein constanter Werth sein.

Experiet keine Polarisation, ist p=0, so muss der Unbergarpwiderstand w der Intensität I umgekehrt proportional sein (wie auch Poggendorff gefunden). Existiren beide, so muss p constant w = const I sein.

Durch Anfullen des Zersetzungstroges bis zu verschreitenen filber ändert sich gleichfalls der Widerstand  $\lambda$  desselben, und in der Forze. I muss ein anderer Werth  $\lambda_1$  für  $\lambda$  substituert werden. Will man de la tensität auf der früheren Grosse I erhalten, so muss dabei der Rhoestendraht r auf eine andere Länge  $r_1$  verandert werden. Zugleich kanz hierbei der Uebergangswiderstand w und die Polarisation p andere Wertwig und  $p_1$  annehmen. Dann ist:

$$w_1 + \frac{p_1}{I} = R - r_1 - \lambda_1.$$

Aus den Versuchen von Lenz folgt, dass bei dersethen luten to I des Stromes annähernd:

$$w_1 + \frac{p_1}{I} = w + \frac{p}{I}$$

ist. Danach sind sowohl der Uebergangswiderstand wie die Polarestvon der Tiefe des Einsenkens der Elektroden in die Flussigkeit mach unabhängig.

Die hier gefundenen Resultate sind völlig erklarlich, wenn man Uebergangswiderstand als verschwindend klein annimmt, denn die berisation pemuss als eine elektromotorische Kraft constant sein für verschiedene Abstände und Grössen der Elektroden. — Dagegen ist result unwahrscheinlich, dass, wie es nach den vorliegenden Versuchen interlich wäre, der l'ebergangswiderstand der Intensität des Stromes sung ekehrt proportional, und namentlich von der Oberflache der Elektroden unabhängig ware

Ir denfalls genugt das durch directs Versuche nachgewiesene Aufen der elektromotorischen Kraft der Polarisation allein vollständig. die von Long erhaltenen Resultate zu erklaren, und wir bedurten en bisher betrachteten einfachsten Faden der Polarisation von Platinproden, z. B. in versionnten Säuren, wenn die Saure an der positiven trode sich nicht zu sehr concentrirt, der Annahme des Lebergangserstandes nicht, so weit es wennestens die bisherigen Beobachtungen then. Jedentills ist in diesen Fallen seine Grose sehr klein. - Fur o wird also die Intensităt des Stromes durch die Formel 1) des §. 722.

$$I = \frac{E - p}{R + r}$$

Genuge genau ausgedruckt.

Aus disser Formel ergi bt sich unmittelbar, weshalb der Strom einer 729 paarigen Saule bei Einschaltung eines oder mehrerer Veltameter bei icher Intensität weniger geschwacht wird, als der einer Saule von ager Elementon. Bezeichnen a und v die Auzahlen der Elemente, n > v, und ist E die elektromotorische Kraft ein . Elementes, p die larisation pedes Voltameters, R und o der Widerstand der Santen, r der lderstand eines Voltameters, in die Zahl der Voltameter, so ist vor schaltung der letzteren die Intensität

$$i = \frac{n H}{R} = \frac{\nu E}{\rho}$$
, also  $\frac{R}{\rho} = \frac{n}{\nu}$  and  $R > \varrho$ ;

a nach Einschaltung derselben die Intensität des Stromes der ersten d zweiten Saule:

$$\frac{nE - mp}{R + mt} \text{ and } \frac{vE - mp}{\rho + mv}.$$

Im zweiten Falle wird durch mp der Zahler in größerem Verhältvermindert und zugleich durch Hinzukommen von mir der Neumer irker vermehrt als im cristen, es ist demnach

$$\frac{nE - mp}{R + mi} \ge \frac{vE - mp}{\varrho + mi}.$$

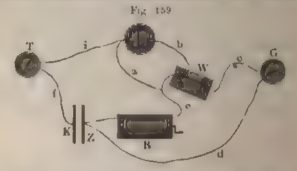
Statt hierbei mehrere Voltameter in den Schlievungskreis einzuhalten, kann man zwischen die Elektroden eines in denselben eingefugten Voltameters eine Reihe paralleler Zwischenplatten von Plastellen. Dann entwickeln sich an den beiden Seiten dersellen die or, und die Polariestien ist bei in Zwischenplatten das in + 1 fache Polarisation des Voltameters allem.

Man ist auch wohl geneigt gewisen, neben der Polarmation und dem 730 bergangswiderstand noch einen besonderen Zernetzungswiderstand ber einen Kraftverlust anzunehm n. welcher auf die Veberwindung der

chemischen Verwandtschaft der elektrolysirten Körper verwendet er und sich durch eine, neben der Polazisation hergehende Vermindener der elektromotorischen Kraft bei der Elektrolyse kundgicht. Die kastenz eines solchen Zersetzungswiderstandes ist durch Petrina Saltoltzmann vertheidigt worden.

Bei den Versuchen von Petrina!) ergab sich die Polariat a grösser mit wachsender Stromintensität. Sie sollte deshalb aus zwei lieden bestehen, einmal aus der eigentlichen Polarisation, einem der latet sität proportionalen Werth, wie dies aus der Ersetzung des Lebergangswiderstandes durch die Polarisation folgen wurde und dazu sie dem constanten Zersetzungswiderstand. Da aber Petrina sehr ist schieden starke Ströme benutzte, und erst bei einer bestimmten Strosstarke die Polarisation ihr Maximum erreicht, welches sie auch bei starkeren Stromen beibehalt, so konnen sich hierdurch seine Resultate em Weiteres erklären.

Holtzmann ) schaltete dagegen durch eine Wippe W ein Volls meter OH, Fig. 159, in den Stromkreis OHb We RZKJ Ti einer Si-KZ ein, welcher zugleich die Tangentenbussole T und den Rheorist : h



enthielt. Durch Verstellen des Rheostaten um bestimminte Wertheis derte er die Stromintensität und konnte so die jedesmalige ihkte werische Kraft, also nach Abzug der Kraft der Saule die Polarisatet in OH nach der Ohm'scheh Methode bestimmen. Dann wurde die Wittungeschlagen und die Stromesleitung dadurch in drei Zweige. ZKII-ZReaO, Zd Geb HO getheilt. Nach dem Verstellen des Rheostatet ih bis der Ausschlag des Galvanometers G gleich Null wurde, konnte werinm die Polarisation von OH nach der Compensationsmethode mit elektromotorischen Kraft der constanten Saule KZ verglienen weter Im letzteren Falle ergab sich für dieselbe ein gezingerer Werth. Die ersten, wo der polarisirende Strom während der Bestimmung der te Voltameter tloss. — Dies rührt indess nicht, wie Holt zmann ansahle

Petrina, Poga Ann. 61, p. 158, 1845". — 7) Holtzmann, Pog. A.
 p. 577, 1854".

cinem im ersteren Falle zur Polarisation hinzukommenden Zersetzungsberstand her, sondern nur davon, dass bei der Compensationsmethode Bestimmungen durch die Zeitdauer zwischen dem Auslösen der Verbing des Voltameters mit der Saule und seiner Einfugung in den neuen is etwas zu klein aushelen. Ueberdies fand Beetz!) in einem anderen Ie, wo bei der Umkehrung der Schliessung die Polarisation nicht so nell abnimmt, wie bei Wasserstoff und Sauerstoff, z. B. bei der Beauting der Polarisation von Platinplatten in Chlor-oler Bromwasser-Baure durch Wasserstoff und Chlor oder durch Brom, nach den versiedenen Methoden in beiden Fällen gleiche Resultate. Es war die

	Elektromoto-	Nach der	Nach der
	rische Kraft in	Ohm schun	Compensations-
	der Gassauie	Methode	methods
‡ Pt.,	27 09	28,83	26,15
	6,98	6,49	6,86

Zur Zersetzung wird also keine andere Kraft verbraucht, als die, elche sich in dem secundaren Strome wiedergewinnen lämt.

Die Bestimmung der elektromotorischen Kraft der 731 Marisation kann auf ganz dieselbe Weise geschehen, wie die Be-Immung der übrigen elektromotorischen Krafte.

Man kann also nach der Angabe von Wheatstone eine Saule von prelektromotorischen Kraft E durch eine Tangentenbussele und einen ersetzungsspostat schlussen, in welchem der Strom eine Polarisation in der elektromotorischen Kraft p bervorruft und nach der Tul. 1, 8, 622 schriebenen Methode die elektromotorische Kraft E — p bestimmen; dann nach derselben Methode nach Ausschaftung des Zersetzungsappates die elektromotorische kraft E der Saule allein bestimmen. Die Gerenz beider Resintate giebt den Werth p.

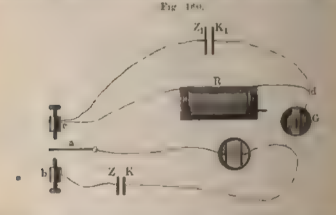
Man kann auch in einem Zersetzungsapparate durch den Strom ber Säule eine Polatisation erzengen und dann den Zersetzungsapparat reh eine Wippe von der Saule loslosen und in einen Stromkreis eingen, in welchen ein Galvanometer und ein Rhoostat eingeschaltet ist, i wurderholtem gleichmassigem Unitigen der Wippe zeigt das Galvanoter einen constanten Aussehlag, aus dem man auf verschiedene Weise elektromotorische Kraft der Polatisation bestimmen kann, nändich

<sup>\*</sup> Beetz Pegg tun, 94, p 104, 180 °, Vergl, a & Buff, Aun. 4, them. Pharm 94 p ? 1855\*

- 1) Man misst den Widerstand des Stromkreises des l'olarisationes stromes direct und multiplicant damit die aus der Ablenkung der Calvanmeternadel berechnete Intensität des Stromes.
- 2) Man schaltet diezelben Drähte r und ri in den Stromkreis ist Voltameters und in den einer constanten Saule ein. Die Vergleich zu der Intensitaten gestattet die Vergleichung der elektromotorischen Erzbinach der Ohm'schen Methode.
- 3) Man bringt durch zwei Einstellungen r und r, des Rheatre die am Galvanometer beobachtete Intensität des Polarisationsit. 20 auf zwei bestimmte Werthe, auf welche man rocher auch die Intensität der Ströme einer constanten Saule durch Einschaltung von Rheatstellungen q und q1 gebracht hat. Nach der Wheatstone'schen Mether (Thl. 1, §, 622) ergiebt sich dann die Polarisation p, wenn die elektromotorische Kraft der constanten Saule gleich E ist:

$$p = \frac{r_1 - r}{\hat{\varrho}_1 - \varrho} E.$$

4) Man kann auch die Polarisation des Wasserzersetzungsprante mit der elektromotorischen Kraft der primären Saule nach der Poggett dorff'schen Compensationsmethode vergleichen. Man verömliet erdurch eine Wippe, z. B. die Stemens'sche selbstthätige Wippe ob



eine nach Poggendorff's Construction geformte Wippe, oder 4222 in Fig. 150, Seite 617, abgebildete Wippe, den Wasserzersetzungsteins mit einer Saule, welche seine Elektroden polarisert, und fägt in durch Umschlagen der Wippe in eine der Thl. 1. §, 626 u. flyde sehriebenen, zur Anwendung der Compensationsmethode geeignete 2 in

<sup>1)</sup> Poggendorff, Pogg Ann. 61, p. 608, 1844.

reigten Schliessungen ein. Die Siemen's sehe Wippe eignet sich hierzu nz besonders, da sie sehr schnell und sehr gleichmässig die Umschalngen bewirkt.

Stellt z. B. in Fig. 160 a die Zunge der Siemens'schen Winne . V das Voltameter, ZK die polarisirende Säule, so wird, wenn die \_\_ inge gegen die Schranbe b schlägt, das Voltameter polarisirt. Man wbindet die Schraube e durch einen Draht mit dem Rheostaten R und desen mit dem vom Voltameter kommenden Drahte Vd, in welchen aan zugleich das Galvanometer G eingeschaltet hat. Der Punkt d und chraube c werden noch durch einen dritten Draht cd verbunden, in \* ~ relchen die Normalsäule Z1 K1 eingefügt ist. Stellt man den Rhoostaten -o. dass beim Anschlagen der Zunge a gegen c das Galvanometer G ceinen Ausschlag zeigt, so kann man die Polarisation p in dem Voltameter w nach den Thl. I, §. 626 gegebenen Formeln mit der elektromotorischen Kraft der constanten Säule Z<sub>1</sub>K<sub>1</sub> vergleichen. — Die dort angegebenen Jülfsmittel, um den Widerstandsbestimmungen der verschiedenen Stromzweige zu entgehen, kann man auch hier benutzen. Sehr zweckmässig kann man zu diesen Messungen auch die Methode von E. du Bois-Reymond (Thl. I. S. 631) benutzen.

Bei Anwendung der Poggendorff'schen Wippe hat es keine 733 Schwierigkeit, die primäre polarisirende Säule so mit dem polarisirten Voltameter zu verbinden, dass die elektromotorische Kraft des letzteren mit der der ersteren selbst verglichen wird 1), wobei indess zu beachten ist, dass die Säule selbst schon während des Polarisirens des Voltameters Veränderungen erleidet. Bei der Polarisation eines mit verdünnter Schweselsäure gefüllten Voltameters muss man hierbei eine Säule von wenigstens zwei Grove'schen Elementen anwenden, damit die Polarigation im Maximum sich herstellen kann.

Man verbindet, Fig. 161 (a.f.S.), den positiven Pol P2 der Säule S durch den Draht K mit dem Drahte P der §. 716 beschriebenen Wippe, ebenso den negativen Pol Z1 mit dem Drahte Z, und schaltet zwischen die Löcher oght das Voltameter HO ein. Zugleich verbindet man den positiven Pol  $P_2$  durch Draht  $U_1$  mit einem Punkte des Bügels g und fügt in ihn das Galvanometer G ein. Den negativen Pol  $Z_1$  verbindet man ferner noch mit dem Draht h, und h mit dem Pol P. durch einen Draht, in welchen man einen Rheostaten R einschaltet und auch ein strommessendes Instrument, z. B. eine Sinusbussole oder Tangentenbussole T einfügen kann. Liegt die Wippe se nach rechts, so geht der Strom der Saule S pur in der Richtung P2KPo's, OHh, k\*ZZ1 durch das Voltameter und polarisirt die Platten O und H desselben resp. mit Sauerstoff und Wasserstoff. - Logt man aber die Wippe nach links, so sind drei Stromzweige neben einander gebildet:

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Poggendorff, Pogg. Ann. 61, p. 609, 186

Is Der Lung hih, HO. das polarieres butameter ent in der Riehtung des Pfeiles u





734 Die oben beschriebene M schlagen der Wippe das polari in den verzweigten Schliesen Zeit die Polirisation auch ungle mu-sig aust dien. - Um die folgenden eintseken Appla d 🖟

Einem kleinen I., ktromi betestigte Anker e gegenids rg gegen die Platinplatte e drue

b Bestz, Pogg Ann 79

Kreis des primären Stromes eingeschaltet, die Feder b und Platte e die Leitung zum Galvanometer G eingelügt.

Durch Verstellen des Elektromagnetes kann man bewirken, dass, an beim Umschlagen der Wippe der Elektromagnet a aufhort, den An-

Fig. 162.



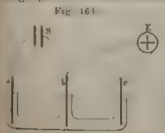
re anzuziehen, gleichzeitig mit dem Eintauchen der den secundaren rem schliessenden Drähte die Spitze d durch die Feder b nur einmal amentan gegen die Platte e angeschlagen wird. Auf diese Weise gebehen die Messungen stets unter gleichen Bedingungen und geben gut bereinstimmende Resultate.

Eine andere sehr gute Methode von Beetz ist bereits Bd. I. §. 473 amerk, beschrieben worden.

Auch indem man eine Zersetzungszelle abwechselnd durch ein Wippe 735 it der elektrolysirenden Saule und mit einem Quadrautelektrometer verindet, kann man ihre elektromotorische Kraft bestimmen.

Der Hauptschler bei den Bestimmungen der Polarisation durch die lippe ist indess, dass min sie immer erst einige Zeit nach ihrer Erzeuting misst und deshalb etwas zu kleine Werthe erhalt, und insedern t die Bestimmung nach der Ohm'schen oder Wheatstone'schen ethode zweckmässiger, vorausgesetzt, dass die Polarisation sich dabei it der Aenderung der Strommtensität im Schliesaungskreise nicht änset. Letzteres muss also jedesmal berücksichtigt werden.

Mittelst einer von Fuchs<sup>4</sup>) angegebenen elektrostatischen Methode 736 ann man indess die Polarisation der Elektroden auch während des urchganges des Stromes bestimmen.



Sind a und b. Fig. 163, die Elektroden, welche in die etwa in einer Glasrobre befindliche hlüssigkeit durch seitliche Tubuli eingesenkt sind, und taucht man hinter b noch eine dritte Elektrode ein die Robre ein, so meht, wenn man b und e im einen oder anderen Sinne mit einem Elektrometer E, resp. mit letzterem und der Erde verbindet, der

usschlag desselben dial abvi noch den Strom ei maschlag entsprechend. An a. b und c in drei gen und das die Elektroslas mit reiner Zankvits, siehe weiter unten). — trode c nicht an irgend befindet, da sonet das i derselben und b ebenfall.

Auch kann man de risirenden Elektroden A ugleiche Elektroden A ugleicht ger Werthe durch die Di differenz s, welche dem keit entspricht. Subtraswischen zweien im Abst die Spannungsdifferens a sl, so erhält man die e des Durchganges des Str

738 Will man ausser d apparat durch den hinde stand bestimmen so kan angegebenen Methode be

> Der Strom einer e Draht der Langentenbus theilt er sich und dure und ml eines Dufferenti tung. Der darch np flies Z geführt, in welchen stand bestimmen will, rat, Thl. I, Fig. 174, S. geht durch den Rheost if D. Von da führt ein Dra-

Man schiebt die F einander oder verbinde Draht, so dass die Flus

<sup>1)</sup> Guglielmo, Ry p. 295\*. — 2) Branty ( nach Wild, Zuricher Voo

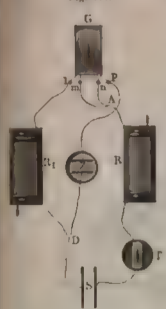
Altet ist. Man stellt den Rheostaten R<sub>1</sub> so ein, dass das Galvanometer keinen Ausschlag zeigt. Dann ist der Widerstand in dem Zweige D gleich dem im Zweige Aml R<sub>1</sub>D. Dies ses die Nullstellung des rostaten.

Rückt man nun die Elektroden des Apparates Z um ein Bestimmtes etnander oder entfernt den sie verbindenden dicken Draht, so wird den Zweig AnpD eingeführt.

- 1) die elektromotorische Kraft der Polarisation in Z p,
- 2) der Widerstand der Flüssigkeit in Z . . . . . . W;
- 3) der Uebergangswiderstand in Z . . . . . . . . . . . . .

Um die Gleichheit der Stromintensität in den Zweigen Anp ZD 3 Aml R, D herzustellen, muss man durch den Rheestaten R<sub>1</sub> in den zteren Kreis eine Drahtlänge vom Werthe r einführen.

Fig. 164.



Es sei nach dieser Einschaltung die Intensität des Hauptstromes im Zweige DSFRA, welche man an der Tangentenbussole T abhest I, die Intensität in den beiden Zweigen  $AmlR_1D$  und AnpZD = i,  $i_t$ , der Widerstand der Zweige  $AmlR_1D$  und AnpD vor der Einfolgung der Flüssigkeit den Apparates  $Z = w_r = w_t$ , dann ist

$$I=i_r+i_s=2i_s....1)$$

Ferner ist im Kreise AnpZD  $R_1ImA$  nach den Kirch hoff schen Formeln:

$$i_r (ic_r + r) - i_i(w_i + W + w) = p.2)$$
  
oder in Folge der (Heichheiten  $i_r = i_l$  und  $w_r = w_l$  nuch 1) und 2):

$$r = \frac{2p}{I} = W + w \dots 3$$

Man bringt jetzt die Platten des Zersetzungsapparates inf den ich den

estand. Dadurch wird W zn wW. Man andert die Einstellung des costaten R<sub>1</sub>, bis die Nadel des Gulvan meters G wieder auf Null mint. Die jetzt eingeschaltete Brahtlange sei r<sub>n</sub> — Ferner bringt man durch Veranderung des im Hauptstrom befindlichen Rheostaten R dan, dass die Intersität I in demselben, also auch die Intersitäten e, und in den Zweigen, mithin die dassilet stattindende Polarisation und der betrangswiderstand dieselben und, wie vorker. Man hat dann analog r (ib) hung 3).

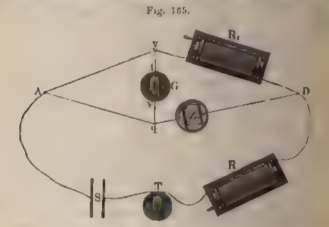
$$r_{\rm m} = \frac{2p}{I} = \pi W + m$$

und in Folge der Gleichungen 3) und 4):

$$W = \frac{r_n - r}{n - 1} .$$

Statt des Differentialgalvanometers kann man nach Wild', in 739schlag auch ein einfaches Galvanometer nehmen, dessen Drahtenden rats man direct mit zwei gleich weit von A entfernten Punkten q und v . beiden Stromzweige AZD und AR, D verbindet. Die Anordneig 30 Apparate, welche sich in dieser Art wie in Fig. 165 darsteilt, in dies ganz entsprechend der Wheatstone'schen Drahtcombination. Stat man wieder die Platten des Zersetzunsapparates Z direct an emanaund stellt Rheostat R, so ein, dass das Galvanometer G keinen Aussand giebt, so ist, da die Längen Ay = Aq, auch der Widerstand e. 12 Zweiges yR1D gleich dem Widerstande ic, des Zweiges qZD. Eethers man die Platten von Z um ein Bestimmtes von einander und mette um das afache dieser Entfernung, und stellt jedesmal den Rheistitet 5 his die Nadel des Galvanometers auf Null steht, und den Rheestates L his die Intensität in Zweige ASTRD den gleichen Werth I craat " kommt man bei Betrachtung der Wolerstande und elektromotorische Krafte im Kreise yq D unter Berbehaltung der fruheren Bezeichtange. auf dieselben Formeln, wie oben.

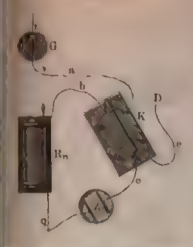
Nach der Bestimmung von W durch das Differenti dgalvar in intereste die Drahtsombination schlagt man durch eine Wippe die Ver-



dung so um, dass jetzt der Zersetzungsapparat in den Zweig que Wheatstone'schen Drahtcombination Fig. 165 übergefährt und uzugleich ein Rheostat Ro in den Zweig qD eintritt.

Um die Apparate in dieser neuen Art anzuordnen, bedarf man bei 740 wendung des Differentialgalvanometers zu der Bestimmung von W

Fig. 166,



noch einer besonders constructen Wippe.

Bei Benutzung der Wheatstone'schen Brahtcombination bedarf man derselben nicht. Man kann dann einen gewöhnlichen l'ohl'schen Gyrotropen verwenden. - Man schaltet zweekmassig gleich von vern herem den Rheostaten  $R_{\alpha}$  in den Zweig qu ein, Fig. 166. Die vorher gemachten Bestimmungen andern sich hierdurch in keiner Weise. da der Widerstand des Zweiges gy auf dieselben ohne Emfluss ist. Der Draht eq net ber a, b, der Draht q D bei c, e unterbrochen. Die Enden a, b, c, c stehen mit den Quecksilbernapfen f, g und h, i des l'ohl'-

hen Gyrotropen K in Verbindung, dessen Bugel sich in den Löchern und b hin und her bewegen lässt. Liegt der Bugel wie in der Zeichung, dass durch denselben die Locher fg und hi verbunden sind, so bedet sich der Rheostat  $R_n$  in der Leitung  $qR_nbfgar$ , also in der Brucke, der Zeisetzungsapparat Z in dem Kreise qZehieD.

Wird der Bugel umgelegt, dass die Löcher I und f. w und h veranden sind, so ist der Rheostat R. durch b. f. den Draht II und eD den Zweig qD, der Zersetzung-apparat Z aber durch c, h. w. Draht g und av in die Brücke qur Gy eingeführt.

Die Verbindung der Apparate ist jetzt so, wie sie schematisch in ig. 165 abgehildet ist.

Der Rheostat  $R_i$  wird so eingestellt, dass das Galvanometer in x Brucke yq keinen Strom anzeigt. Man liest die Intensität  $I_1$  des suptzweiges ASTRD an der Tangentenbussele T ab. Dann kann an die elektromotorische Kraft p der Polarisation in Z durch die Widerande der Zweige Ay, Ay, yD, qD und die Intensität  $I_1$  ausdrucken.

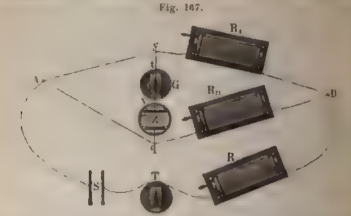
Sind die Widerstände der Zweige Aq. q D. Ay, w D gleich wi, w, wa ad wi, so ist mach Thi. 1, §, 637 die elektromotorische Kraft:

$$p = I_1 \frac{w_1 w_2 - w_1 w_4}{w_1 + w_1 + w_2 + w_3 + w_4} \dots \dots \dots 6$$

Da die Polarisation p im Appurat Z sich mit der Zeit ändert, so but man gut, vor dem Umschlagen des Gyrotropen, der deuselben in le Brücke weg überführt, den vorher in letzterer betindlichen Kheostaten in so einzustellen, dass beim Umschlagen die Nadel des Galvanometers

G auf Null stehen bleibt, und man nicht erst nach dem Umsehlage D-Einstellung des Rheostaten R., vorzunehmen hat. Man erreicht der argegebenen Zweck leicht durch wiederholtes Probiren und ofteres Lagaden des Gyrotropen.

Exectzt man in der Combination. Fig. 167, den polarienten Zersetzungsapparat Z durch ein constantes Element, so kann man derst



elektromotorische Kraft  $E_2$  bei Einstellung der Nadel des Galvansmehre G auf Nuil durch Drehen des Rheostaten  $R_{ij}$ , ebenso durch die intersität  $I_1$  des Stromes im Zweige A STRD and die Widerstande der vor Zweigströme in A  $\psi$ , y D, Dq, q A ausdrücken, wie die elektromet weite Kraft p der Polarisation im Zersetzungsapparate. Auf diese Weise it dann auch letztere mit der elektromotorischen Kraft  $E_1$  des cozulative Elementes verglichen.

Fuhrt man den so gefundenen Werth p und den Werth W aus Gleichung 5) in die Gleichung 3) ein, so sind in derselben alle Wertes ausser dem Uebergangswiderstande gegeben, und man kann letzters in Widerstandseinheiten ausdrucken.

- b. Abhängigkeit von der Stromesdichtigkeit, von der Natuder Gane, der Elektroden und der Elektrolyte.
- 741 Schon durch Ströme von sehr geringer Dichtigkeit, resp. durch st. kleine Potentialdifferenzen können Platinplatten in verdunnter Schwissaure polarisirt werden.

Man setzt z. B. auf eine unten geschlossene, mit verdüunter Schwelesäure zum Theil gefullte Glasröhre einen Kautschukkork auf, durch einen zwei unterhalb mit 8 cm langen, 2 cm breiten sorgfaltiget getes at ten Platinplatten verlöthete Platindrähte bindurchgehen. Man erwand Röhre, kocht die Säure mehrere Stunden lang aus und leitet dann einen reh Abzweigung (vgl. Thl. I, §. 631 Anm.) erhaltenen sehr schwachen fom eine Minuts durch die Elektroden. Bei Verbindung derselben mit tem Galvanometer erhalt man schon bei einem Strom, dessen elektrodorische Kraft nur 1 4000 D 151, eine Ablenkung 1).

Ganz derselbe Werth ergiebt sich bei lufthaltigem Wasser, indess sehwindet, wie vorauszuschen, in diesem die Polarisation schneller.

Fliesst das saure Wasser in einer Gasschre lang-am an den Elektroa vorbei, so ändert sich die Polarisation nicht, wohl über bei schnellem Jessen, wenn dabei die Elektroden nicht durch Zeughüllen vor dem waschen durch die Flussigkeit geschutzt sind 1).

Die Aenderungen, welche hierbei die Elektroden schon durch die 742 wachsten Ströme erfahren, kann man auch auf andere Weise zeigen.

Man schmilzt nach Bartoli !) in das eine Ende einer mit Salpeterre, Kalilauge, Wasser sorgfaltig gereinigten Uformigen und beiderto fein ausgezogenen dünnen Glasrohre einen etwa 7 bis 8 mm hinemwinden Platindraht von weniger als 0,1 mm Dicke ein, hängt das Rohr clem Draht in einen ebenso gereinigten, mit verslündter Schwefebaure fullten Kolben, in welchen ein his auf sein etwas längeres Ende in eine srohre eingeschmolzener dickerer Platindraht bineinragt. Durch wiederstes Sieden und Abkuhlen der Saure entfernt man alle Luft aus der srohre und erhalt den Apparat fast auf der Sesdetemperatur. Leitet u dann einen äusserst schwachen Strom, die Entladung einer Leyder Plasche, den Strom eines Daniell'schen Elementes oder eines Flentes Cadmium und Zink in den Lösungen ihrer Sulfate (welcher also e elektromotorische Kraft kleiner als 1,138 D hat und eigentlich für Wasser nicht zersetzen sollte, siehe das Cap. Theorie der Elektrolyse) rch die Platindrahte, wobei der dunnere in der Rohre als negative aktrode dient, so siedet die Hussigkeit sofort an demselben und Dampfe agen aus der Geffnung der ihn umgebenden Glasrohre auf.

Fur weniger genaue Versuche kann man den bis auf sein Ende mit 743 per Glassohre umgebenen dunneren Draht auch direct in die Saure im Alben einsenken.

Am positiven Pol tritt das Sieden erst bei stärkeren Stromen ein, ich in wasserigem Alkohel zeigt es sich. In Wasser erscheint es bei a so niedrigerer Temperatur unter dem Siedepunkt, je starker der rom ist.

Bei starkeren Strömen kann diese Wirkung sehr bedeutend sein. rbindet man einen Platintiegel, in welchem Wasser siedet, mit dem

J. Fleming, Phd May [5] 1 p. 142, 1876°. - 2) Bartolf, N. Cimento, I. p. 145, 1877°. Be to 1 p. 445° auch Bartolf und Poloni, N. Cimento, 5, p. 292, 1871°. Reputa, e.ent. material day 1878°, Berth. 2, p. 268°.

negativen Pol einer Säule und senkt sofort nach der Entiereine a Lampe den mit dem positiven Pol verhundenen Platindraht ein, so expedirt das Wasser in Folge von Dampfbildung.

Ein Strom, welcher an zwei Platinelektroden schon beidersen we Sieden erzeugt, bringt es bei Eisenelsktroden nur an der negativet tor vor. — Senkt man zwei Flektroden von Platin und amalgamistem / 22.2 kochende verdunnte Säure, so entweicht nur an der Platinelektrode bikeines am Zink, ein Beweis, dass das Sieden in der That von auf Aenderung der Adhasion durch die durch den Strom abgeschieden Gase bedingt ist.

744 Nach diesen Versuchen ist namentlich durch den Wasserstoff & Adhasion an das Platin stark vermindert. Man kann dies noch is it derer Weise zeigen 1).

Leitet man einen Strom von vier Paniell'schen oder zwei Bunselschen Elementen mittelst eines Platinblechs als negative, eines danses Wollaston'schen Platindrahtes als positive Liektrode durch reire our centrirte Schwefelsaure in einem Reagirglas, so erscheinen an dez best keine Blasen, da daselbet der Wasserstoff zur Reduction der Schwefesäure dient, an dem Draht aber kleine fest adhaurende Blasen 158 Sauerstoff. Verbindet man die Elektroden direct mit einander oder 622 einen entgegengesetzt gerichteten Strom von nur einem Daniell 242 Element durch 216 hindurch, so entwicken die Blasen. Dient der Inist als negative Elektrode, so entwickeln sich an ihm reichlich kleine Wasser stoffblasen. Der Versuch gelingt auch mit Glycerin, dem etwas vor dünnte Schwefelsäure zugesetzt wird, nicht mit Wasser oder achwen saurem Wasser.

Lettet man analog durch concentrirte Schwefelsdure mittelst zwie platimiter Glasplatten als Elektroden einen Strom von drei kenst Daniell'schen Elementen, so entwickelt sich an der positiven heetre nach einiger Zeit kaum noch Gas. Werden aber die Elektreden abei mit einander verbunden, so zeigt sich an der vorher positiven Lektracine kurz dauernde Gasentwickelung.

Da bet der directen Verbindung der Platten ein Polarisationettes zwischen ihnen auftritt, welcher an der vorher positiven Elektrode Wasselstoff entwickelt, so kann letaterer die beobachtete Verminderuzz et Adhasion bewirken.

745 Werden in einen Kreis, der einen der beschriebenen Apparate in halt. Widerstande von O bis 400 000 Q.-E. und ein Galvmanneter in gefügt, so gilt noch in den ersten Momenten für sehr schwache 8002 das Ohm'sche Gezetz. Verschwinden die übrigen Widerstande geget den des Voltameters, so sind die ersten Ausschlage für schwache slehm

<sup>1)</sup> Bartoli, N. Cimento [5] 6, p. 153 bis 136, 1880°, Beitl. 4 p. 16"

Orische Krafte den letzteren proportional, die Polarisation also eben-Bei stärkeren Strömen wachsen die Ausschlage schneller, indem Polarisation sich langsam einem Maximum nähert 1) (s. w. u.).

Auch beim Zahlen der Wasserstoffblasen an dem negativen Draht er Anwendung einer starken Vergrosserung und Vergleichung ihrer al mit der Ablenkung einer gleichzeitig in den Stromkreis eingefugten legelbussole ergiebt sich eine annuhernde Proportionalität. Bei Anselung einer Kette von der elektromotorischen Kraft 1,21 ist der in ar Glocke aufgefangene Wasserstoff annahernd äquivalent der abgehodenen Silbermenge in einem gleichzeitig eingeschalteten Silbertameter. Der Silbertameter.

Das Anwschsen der Polarisation bei zunehmend größeren Potential- 746 Arenzen an den Elektroden resp. stärkeren Stromen ist schon von Lenz 1) angewosen worden. Berechnete er aus semen §, 727 angeführten suchen den Werth & + p J resp., wenn & 0 ist, den Werth der larisation p bei Anwendung verschiedener Stromintensitäten J, so land für Platinplatten von 45,5 Quadrathinen Oberfläche in Schwifelsaure 1,05 specif. Gew.

*J* 5,01 15,35 26,71 p 14,84 17,59 20,14

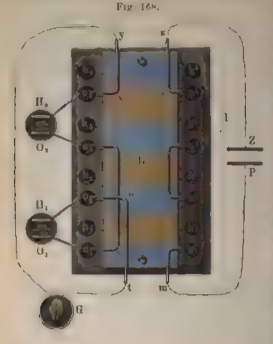
pei ein Strom von der Intensität Eins in einer Minute 0,686 cem Knallaus verdünnter Saure autwickelte.

Dasselbe Resultat lässt sich nach Poggendorff') schr deutlich 717 gendermassen zeigen.

Man ersetzt das auf dem Biett A der in § 716 beschriebenen Pogund orft schen Wippe hin und her bewegliche Klotzehen durch ein
deres B. Fig. 168 (a.f.S.), auf welchem enerseits die Brahte win, pq. rs
festigt sind, deren Euden beim Umschlagen des Klotzehens osch richts
dis Locher  $o^1o^1o^3o^4$  eintauchen; undererseits die Brahte fis. vie. vy.
gen Enden in die Löcher  $o_1o_2o_3o_4$  eintauchen können, wenn das Klotzien B nach links umgelegt wird. Mit s und m werden die Pole der
ule ZP, mit oj und og die Platinplatten des Voltameters  $O_1H_1$ , mit  $o_3$ id of die Platinplatten des Voltameters  $O_2H_2$  verbunden. Die Brahte
g und sit sind mit dem Galvanometer G in Verbindung. — Liegt die
ippe nach richts, so geht der positive Strom der Sauls von P nach
u. of, oj, durch Vidtameter  $O_1H_1$ , wo sich Platte  $O_1$  mit Sauerstoff,
mit Wasserstoff ladet, dann über oj und of durch pq. of und oj nach
dtameter  $O_1H_2$ , in welchem sich wiederum auf  $O_2$  Sauerstoff, auf  $H_2$ poserstoff abscheidet, dann über  $o_4$  of und Draht ris nach Z zur

b) Bartoh, Revotas and industr Mail-78° - 2 Bertoh Roustal c - Lean, Pogg. Ann. 59 p. 1. CM, 184°, - 4: Peggondorff, Pogg. Ann. p. 614, 1844°.

Saule zurück. Wird die Wippe nach links umgelegt, so sind jitte Voltameter durch die Leitung. Gino, Hi O1, o11 2003. O2 H2, o111



mit dem Galvaneur-te in Verbindung, untill in entgegengesetztetla ge: so dass die duich ihre Polarisation . Tite ten Ströme eich gen! aufheben mussten a beide durch dennier Strom polarisart werzes sind. Gewohnlich vierwrogt indess in Folge 5. besonderen Oberdieber beschaffenheit der 1 /4troden die l'olanss', des einen, z. B. O. H Bringt man jetzt re schen of und of eiter Draht ! an , so bust dieser bei der lage be Wippe nach rechts car Nebenschliessung den durch das Van meter O. H. flamer let Strom, die Interntation

polarisirenden Stromes ist jetzt kleiner in demselhen als in  $O_1H_1$ . Let man wieder die Wippe nach links, so zeigt der Ausschlag des Ganumeters an, dass das durch den Strom von stärkerer Intensität planet. Voltameter  $H_1O_1$  auch eine grössere Polarisation besitzt als  $H_2O_2$ 

Dieses Resultat zeigt sich noch in einer anderen Art. Man ladet hatte die § 716 beschriebene Wippe 3 bis 4 Voltameter, indem sie neben 62 ander in den Schliessungskreis eines Daniell'schen Elementes engelsst werden. — Man verbindet nierbei noch die Diähte P und O der Wippe direct mit einan ler, Draht Z und H aber durch den Draht eines Gausst nieters. Schlägt man nach kurzer Zeit der Schliessung die Wippe 23 so sind in dem neuen Schliessungskreise das Galvanometer, die 3 sie 4 Voltameter hinter einander, und auch das Daniell'sche Elementen geschlossen, und zwar in der Art, dass der Strom des Elementen sich voltem der Voltameter aubtrahirt.

Der Ausschlag der Nadel des Galvanometers weist dann ein Uitswiegen des Polatisationsstromes über den des Daniell'schen Elementen nach. — Wird aber das Umschlagen der Wippe erst nach einiger Leit vorgenominen, so hat sich die Intensität des polatisirenden Stromes darch die vermoge der Polatisation selbst bewirkte Verminderung der elektrowiechen Kraft im Schliessungskreise geschwächt, und beim Umlegen Wippe zeigt sich ein Ueberwiegen des Stromes des Daniell'schen neutes.

Wegen die ser Abhängigkeit der Polarisation von der Stromintensität icht in einem Schliessungskreise die etwa entstehende Polarisation den ganzen Werth der elektromotorischen Kraft der polarisirenden le und kann selbstverständlich letztere in keiner Weise übertreffen.

Auch von der Grösse der Elektroden ist die Polarisation 748 bangig. Sie wächst bei gleichbleibender Stromintensität unt Ver-Anerung derselben bis zu einem Maximum.

Lenz fand z.B. die Polari ition von Platinplatten, welche mit ver-Sedon grossen Flächen f (i. Quadrathnien) in verdünute Schwefelwe getaucht waren, die Polari ation p

1	5,59	16,63	27,57	15,5	136,5	2063,0
p	24.01	17,84	16,41	16,97	14,09	14,55

Dasselbe Resultat lässt sich auch mittelst der im vorigen Paragraph schriebenen Emrichtung der Poggendorffschen Wippe sehr einen zeigen, wenn man an Stelle der Voltameter  $O_1H_1$  und  $O_2H_2$  zwei Itameter mit verschieden grossen Elektroden benutzt. Lasst man it einen Strom durch beide Voltameter hinter einander hindurchgehen, dem man die Wippe nach rechts bigt, und verbindet sie dem durch aschlagen der Wippe nach links mit einem Galvanometer, so dass ihre hartsationsstrome sich subtrahiren, so zeigt der Ausschlag des tudvanomers ein Ceberwiegen der Polarisation des Voltameters mit kleineren ktroden.

Combinirt man die \$.746 und \$.748 erhaltenen Resultate, so folgt graus, dass die Polarisation mit der Diehtigkeit des sie erngenden Stromes bis zu einem Maximum zunimmt.

Leitet man Ströme von zunehmender Intensität nach einander durch 749 Voltameter, so erlangt die Polarisation nur sehr langsam den jeder tensität entsprechenden Maximalwerth (s. w. n.), während umgekehrt Abnahme der Intensität der durch das Voltameter geleiteten Strome id der jeder Intensität zukommende Werth der Polarisation erreicht zu Um daher die Abhangigkeit der Polarisation von der Stromstarke abhangig von der Zeit zu bestimmen ist es zweckmässig, das letzt erhöte Verfahren zu wählen. — Genauere messende Versuche hierüber d von Poggendorff<sup>1</sup>) angestellt. Er bestimmte nach der Ohmischen athode unter Einschaltung einer Smusbussole und zweier verschiedener iderstande die elektromotorische Kraft E einer Batterie von zwei zwei schen Liementen, und ebenso die elektromotorische Kraft E

<sup>1</sup> Poggendorff, Pogg Ann. 67 p 531, 1884".

als in den Schliebsungskreis ein aus zwei, je  $2^{\circ}$  Zoll tief in verham Schweielsbure emtauchenden Platinplatten bestehendes Voltameter au geschaltet war. Hierbei wurde die Stromstarke sehr gross genomet so dass bei Einschaltung der zwei Widerstände die Polarisation constantifieren Maximum blich. Nachher wurde bei Einschaltung grosser: Widerstände die Stremmtensität gemessen, und nach Bestimmung est unveränderlichen Widerstande hieraus der Werth E - p und p is rechnet. So ergab sich z. B.:

E16.69 12.79 10,80 4,93 7.61 1,55 0.50 28.18 25.19 27.92 27.53 27.03 26,53 25.41 p (ber.) 28,36 28,34 28,28 28,03 26,32 25,411

Als Einheit der Stromstärke i ist die Intensitat des Stroms gezonen, der in einer Minute 1 ccm Knallgas im Voltameter entwickelt. Derechneten Wertbe entsprechen der von Crova 1) aufgestellten Fenk

$$p = 28.36 - 4.56 \cdot e^{-0.146}$$

in welcher die Stromintensität I auf eine Einheit der Stromstarke betert ist, durch welche in einer Stunde 2 mg Wasser zersetzt werden. I z de oben gegebenen Werthe i auf letztere Einheit zu redueiren, mossen zu mit 3,7 multiplieirt werden.

750 Dieselbe Zunahme der Polarisation bis zu einem Maximum ist sit Crova (l. c.) beobachtet worden, indem er zuerst den Strom einer Sale von 3 his 4 Daniell'schen oder 3 Grove'schen Elementen durch in Voltameter und eine Sinu-bussole leitete und sodann das Voltameter durch einen Draht von einem solchen Widerstande ersetzte dass in Stromintensität die gleiche wurde, wie verher. Ist der unveräuder, in Widerstand der Säule R, ihre elektromotorische Kraft E, ist der Widerstand des Voltameters q und die Polarisation p, so ist hiernach

$$\frac{E}{R+r} = \frac{E-p}{R+p}, \text{ also, } p = E \frac{r-p}{R+r}.$$

Der Werth R konnte bestimmt werden, indem in den Streibest der Kette verschiedene (in Stemens'schen Einheiten gemessene) With stände r eingefügt und die Intensitaten gemessen wurden, der Weits der Weite der bestimmt, indem die Elektroden des Voltameters, welcht der Form von flachen Platinspiralen hatten und sich in moglichst in it sehen, in die Saure eingesetzten verticalen Glasrobren hewegter, sel weder ganz an einander gebracht oder auf verschiedene Hohen in Glasrobren gehoben wurden, und jedesmal durch Einschaltung von Weite standen die Stromintensität auf den früheren Werth gebracht wurde

<sup>1)</sup> Crova, Ann. de Chem. et de Phys. [1] 68, p. 413, 1843",

tzi man die elektromotoresche Kraft des Danis II sehen Elementes Kupfervitriol, Koch-slzlosung, amalgamirtes Zink gleich D (die ove schen gleich 1.78 D), so ist nach drei Versuchsreihen die ation wiederum durch die Formel.

$$p = (A - Be^{-aI})D$$

cilen, wo A im Mittel gleich 2,56 ist, B xwischen 0,24 and 0,49 Der Werth a schwankt zwischen 2,01 und 31,85,

be Polarisation steigt also von einem bestimmten Werthe A - B zu einem Maximum nach dem Gesetz einer logarithmischen Curve, es auch aus l'oggendorif's Versuchen hervorgeht. Das Mini-Her Polari-ation ergiebt sich für I = 0 zu etwa 2,2 D. Bei zuader elektromotorischer Kraft der den polarbirenden Strom lie-Saule ist die Polarisation immer der elektromotorischen Kraft ule glotch, and im Schliessungskreise tritt kein Strom auf, bis etwa den Werth 2.2 D erhält. Wird dann die elektromotorische boch verstarkt, so entsteht ein Strom, mit dessen Intensität die ation ziemlich schnell bis zu dem Maximum p = 2,56 D für ansteigt.

naloge Resultate hat Crova erhalten, als er durch ein Zahuraddas Voltameter abwechselnd in den eine Sinu-bussole enthaltenaliersungskreis der polarisirenden Saule einschaltete und dann mit Weiten strommessenden Sinushussole verband.

a die Grösse der elektromotorischen Kraft nicht von der Oberflache 751 rregerplatten abhängt, bei der Polarisation also nur von der gkeit ihrer Belegung mit den Producten der Elektrolyse, so muss u Urova aufgestellte Gesetz auch die directe Abhangigkeit olarisation von der Stromesdichtigkeit, d. h. von der r Leiteinbeit durch die Einheit des Querschnittes agehenden Elektricitatsmenge ausdrucken,

Werden verschiedene Elektricitätsmengen durch den Zersetzungsat in so kurzer Zeit geleitet, dass während derselben die entde Pelarisation sich durch Auflosung der Gase in dem umgebenden m. Diffesion in das lunere der Elektroden u. g. f. nicht merklich adert, so muss selbstverständlich das albe Gesetz auch die Grosse plarisation im Verhaltniss zu jener Elektricitätsmenge angeben.

Dies ist auch noch von Bartoli 1) bewiesen worden. Durch einen 752 abgeänderten Interruptor von Felici?) wurde ein Strom eine beto Zeit geschlossen, welche durch eine Stimmgabel auf einem mit interruptor verbundenen geschwarzten Cylinder verzeichnet wird. gezweigter Theil des Stromes ging durch eine Spiegelhussole und ein

Bartoli N (smeato 7, p. 234, 1800; Beild, 4 p. 794; - 2; Felick, sento [2] 12 p. 115, 1874; siehe im Capite, Induction.

eter. Die elektrome bdem das polarizira singulagion Argentam e eme sehr kurzo n mit einem Spiegelga worde gleichzeitig mi redroht. In dem Schlis at mit Zinkvatriollosuna she) eingeschaltet, so da den und die elektromot asschlag proportional t ohen Kräften von 3 - 1 1em geschlossenen Krei on wurde stets mit der rde durch 1 bis 40 Danie mente erzeugt. Als Voltan geschliffenem Glasstöpsel. in Glasrohr und zwei Platindrük Platten von Platin u. s. f. auge

Die elektromotorische Kra wie zu erwarten, bei sehr kun gleicher durch das Voltamete unabhangig von der elektromo und der (kurzen) Zeit der Str Mengen der Ionen die gleicher

Setzt man die Quantitat die Oberfläche der Elektroden Polarisation

p =

bei Platinplatten in verdunute

s		2600	100
A		1.95	2.0
"	_	8.150	8.3

Die Werthe A des Maxim denen anderer Beobachter und Polarisation nur von der Stre Grunde hat selbstverstandlich der Elektroden keinen Einflus

Die Werthe A und a sind Palladium, mit Graphit überzo oder Stearin die gleichen, bei woraus vielleicht zu folgern i den Oberflächen viel (200 mal) grösser sind, als bei den massitallen.

ar verschiedene Losungen ist.

11,804 verd.	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> conc.	NII <sub>3</sub> in H <sub>2</sub> O	HCl (sp. Gew 1,194)	HBr (up. tinw. 1,483)	HJ (sp. Gen. 1,67)
2,000	2,50	1 97	1,30	0,942	14,578
8,45	6,64	8 37	12,90	17,10	26,40
16,66	16,80	16,49	18,77	16,11	15,26

möglichet luftfreiem und in mit Luft gesättigtem Wasser hat A

ai verschiedenen Temperaturen t ist für Platinelektroden in concen-Schwefelsaure:

1 100	52	1220	2001	2504
A	2,5	1,667	1,111	1,009
CE 30	6,64	9,77	15,10	15,90
Aca	16.6	16,29	16.78	16304

be Constanz der Werthe Au bei gleichbleibendem s zeigt, dass twachs der Polarisation dp dq von der Natur der Flüssigkeit unkin ist.

der Messung der Polarisation der einzelnen Elektroden in den hen Losungen ergiebt zich nach Bartoli, dass die Polarisation der jen Elektrode der desselhen Metalls gleich ist, wenn sie als negative ode verwendet wird, so lange die Polarisation vom Maximum entatt). In der Nähe des Maximums ist für Lösungen von HBr und is Polarisation der negativen Elektrode etwas grosser; bei Wassid HCl ist sie für beide Elektroden gleich; bei bromhaltigem ind jodhaltigem HJ ist selbstverständlich die der positiven Elektrode grosser, ebenso verschwindet bei Kupfer- und Silberelektro-

Dass die Polaritation, wie die erwichte Formel ergielt, eine tein begrundt in der Lich Ion Zerretz eigenpatal gelectete Kentricitatenengen went bei kleiner Kickte, ditat unge für dasse is Mitall, mag es alle 6 der negative kickteole heiser, migen som Paven gleich ist, at mit 100 Blondfort Compt. rend. 80, p. 148–1876°, Reich. 3 p. 8°° begrechten in lein er de istrom durch einem Pathapparat vern heelen lange Zeit blein ein Voltanister und ein tearammeter ent acteolen Sell eine genitste in w. u. Noch Kisch Weid. Artis 8 p. 90° 1877° sell lang genitste in w. u. Noch Kisch Weid. Artis 8 p. 90° 1877° sell lang genitste in w. u. Noch Kisch Weid. Artis 8 p. 90° 1877° sell lang genitste in schur in einer Paramerkte de in schurch, sausen Wissert die in schur in hit ere Zeitstang bern er für 1, 1800, die natioh Warnelsteil waltrend beim Maximur, ler Polarisation das hitte Verlanten eintrate

den in verdünnter Schwefelskure die Polarisation durch Sauerstoff toganz u. s. f.

Bei zwei verschieden grossen Elektroden lässt sich die gesamme Polarisation durch die Formel:

$$p = \frac{B}{2} \left( 1 - 10^{-\beta \frac{q}{s}} \right) + \frac{B'}{2} \left( 1 - 10^{-\beta \frac{q}{s}} \right)$$

darstellen, so dass also, wenn die eine Elektrode sehr gross wird, to Aenderungen der Polarisation wesentlich von der anderen abbangen in dieser Formel kann in vielen Fallen R = R',  $\beta = \beta'$  gesetzt wets i

- Die aus den Versuchen von Crova hervorgehende Gleichheit o. elektromotorischen Kraft der Polarisation mit der der polarischen! Kette, bis letztere einen bestimmten Werth erreicht hat, ist auf im F. Exper 1) bestatigt worden. Die elektromotorische Kraft eines It . omer 80 paarigen Noe'schen Thermosanle oder einer Hydrosaule wart an einem Quadrantelektrometer durch Verbindung seines einen Poster der Nadel desselben und Ableitung des anderen Pols gemessen, walreit die Quadranten durch eine Zamboni'sche Säule geladen waren Der: einen emfachen Commutator wurde die Säule mit einem Voltamiter wit darauf letzteres durch weiteres Umschlagen des Commutators unt et Nadel des vorher entladenen Elektrometers zur Messung der l'olaneites verbunden. Das Elektrometer war calibrit, und seine Ausschlage wirt mit dem durch ein Daniell'sches Normal-lement verurachten verglet Das Voltameter war mit moglichet gasfreiem, destillirtem und susse kochtem Wasser gefüllt, damit die im Wasser geloste Luft nicht das die Polarisation durch den Wasserstoff theilweise aufhabe. Dana w bei Wollaston'schen Platinspitzen bis zu einer elektromotorischen heat E - 1,5 D der Kette die Polarisation p ihr vollkommen gleich to auf stieg sie langsamer an als E, und erreichte her etwa  $E=2\pi c P$ em Maximum 2). Jedenfalls wurde nach hinlänglich langer led W Polarisation der elektromotorischen Kruft auch bis zum vollen Hasingleich geworden sein. Bei etwa E - 2,89 D trat sichtbare Wassere setzung ein, bei verdünnter Schwefelsäure schon bei  $E=1.89\,B$
- 755 Die Grösse der elektromotorischen Krast der Polarisation der einen Elektrode ist hierbei durchaus unabhängig von der Nitur der anderen. Dies ist von Beetz 3) in folgender Weise usch 31 Methode von Fuchs gezeigt worden.

<sup>1)</sup> F Exner, Wied Ann. 5, p. 938, 1878°; 6, p. 388, 1879° — 4: Man W hiera is nicht ohne Worteres schliessen, dass 1,5 D die zur Zersetzung des Worserforderhibs elektrometorische Kraft auf und das höbere Maximum auf einen Ursachen berune, wie der Bildung von Wasserstoffungerexyt u. 6g = (f.xuer, l.e., vg) das Cap Arbeitsbeitungen des Straites.

Ann. 10, p. 667, 1880° siehe auch eine weitere Polenius hieratier Exper Weiter, 82, 11, Nov. 1880°, Wied, Ann. 12, p. 280, 1881°, Beetz, ihal p. 20

er Strom der Kette s wurde durch die Glaser er, und et, gegelehe durch Heber voll verdünnter Schwefelsläure unter einander sch Wasserröhren mit den Wassergefässen &, w2, w1, w4 verbunden

Fig. 169.



waren, von denen wi oder wi wiederum durch ein Wasserrohr mit dem Gefäss z verbunden war, welches eine mit dem Elektrometer verbundene amalgamirte Zinkelektrode in Zinkvitriollosung enthielt. Die Gläser esi sei enthielten die Elektroden in Losungen des ihrem Metall entsprechenden Salzes. Jenachdem die eine der Elektroden, z. B. e zur Erde abgeleitet und das zugehörige Wassergefäss mit z verbunden

pante man die Polarisation derselben bestummen. Vor dem Durchdes Stromes wurden die Potentialdifferenzen zwischen z und den ien Elektroden (je nach dem Metall z , Zn. z | Cu n z. f.) gemesen. Jentialdifferenzen, während sich bei geschlossenem Strom die beden Guse auf den Platten abschieden, sind mit z | Pto, z | Ptg. u. s. f. Inet. So ergab sich:

```
L. 4 Grove. Elektroden Zn | Pt und Cu | Pt.
```

```
Z_0 = 0.07
                                   z | Cu 0,93
              z i Pt
                         1.5.1
                                                       z | Pt
                                                                 1.49
2n_{\rm H} = 0.08
               z | Ptu
                          2.59
                                                       z | Pto
                                                                 2,57
                                   z | Cu<sub>11</sub> 0.95
Zn<sub>H</sub> ~0.01
            Pt | Pto 1.08 Cu | Cun -0.03
                                                   Pt | Pto
                                                                 1.08
```

# II. I Grove. Elektroden Zn , Pt and Pt | Pt.

## III. 3 Grove. Elektroden Zn | Pt und Cu | Pt.

## IV. 3 Grove. Elektroden Zn | Pt and Ag | Pt.

# V. 4 Grove. Elektroden Zn | Pt and Pt | Pt.

Die Polarisation der Platinplatten in der verdunnten Schwischause durch Sauerstoff und Wasserstoff ist also durchaus unabhängig von ört ihr in irgend einer Flassigkeit gegenüberstehenden Elektrode, weltze bei den vorliegenden Versuchen nur sehr schwach polarisit wurde, se dass diese Combinationen sehr wohl zur Messung der Polarisation ist einen Elektrode dienen könnten. Das Maximum der Polarisation war dabei noch nicht erreicht.

758 In Folge dieser Unabhängigkeit erhält man die Gesammtpolarisaten eines Voltameters durch einen hindurchgeseiteten Strom direct durch Addition der Polarisationen der einzelnen Elektroden.

Auch dies hat Beetz 1) auf das Vollständigste für schwächere elektromotorische Krafte nachgewiesen, welche noch nicht das Maximum 🤝

Polarisation ergeben.

Der Strom der Säule S wird durch die beiden Elektroden ei under Fig. 170, geleitet, welche sich in zwei ültsern befinden, die durch einer bederseits mit Pergamentpapier verschlossenen Heber verbunden sind. Heist voll destillirten Wassers verbinden die Glaser mit den Gläsern wij und zwoll Wasser, von denen das eine oder undere wieder durch einen Heber voll Wasser mit dem Gefäss s verbunden werden kann, welches eine Sastlösung, z. B. von Zinkvitriol, und eine dementsprechende Metall- (amag Zink-)Elektrode enthält. Wird die Elektrode ein mit der Erde, z. u.; einem Quadrantelektrometer E verbunden, so erhält man die Polarischen



p, von e, plus den Potentialdifferenzen zwischt der Erde und e, sowie den Korpern von e, an kozum Elektrometer. Wird derselbe Voruch u: r<sub>2</sub> gemacht, so giebt die Differenz beider Bestrachtungsresultate die Potentialdifferenz der polarisirten Elektroden.

Als Elektroden wurden Kohlenstabe ver wendet, welche mit Salpetersaure, Wasser uns der als Erregerflussigkeit dienenden Oserwasserstoffsaure ausgekocht waren, sowie düre Platindrahte, welche ebenfalls mit Salpetersan

und Wasser ausgekocht, geglaht und in der zur hullung der Glaser der sich den verdünnten Schwefelsture ausgekocht waren. Die folgende Tetergiebt die Resultate, wobei unter E die elektromotorische Kraft des persistenden Elementes, unter z die in dem Glase z behndliche Elektround Flussigkeit, unter p die entstandenen Polarisationen, unter e<sub>i</sub> und die Einzelwerthe derselben an beiden Elektroden verzeichnet sind

<sup>4)</sup> Beetz, Word Ann 10, p. 155, 1886.

#### an beiden Elektroden.

den	Flüs- sigkeit	Strom- quelle	E	z.	p	c <sub>1</sub>	e <sub>3</sub>	e <sub>1</sub> e <sub>1</sub>
<b>ä</b> be	нсі	1 Daniell	1,00	сансі	Cci   Ca	0,44	0,56	1,00
	<sub> </sub>	77	1,00	Zn   Zn804	Cri   Cii	1,65	0,66	0,99
	n	77	1,00	Cu   CuSO <sub>4</sub>	Cci   Cit	0,65	-0,35	1,00
	75	273	1,00	Ag   AgNOa	Cer   Cu	0,35	<b>-</b> 0,64	0,89
		1 Grove	1,64	Zn   Zn 804	Cci   Ca	1,90	0,31	1,59
	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	1 Daniell	1,00	Zn   Zn 804	Co   CB	1,77	0,80	0,97
Mten	,	77	1,00	Zn   Zn 804	Pto   Ptu	1,99	1,00	0,99
	"	1 Grove	1,67	Zn   Zn 804	Pto   Ptil	2,16	0,52	1,64
on'-								
ektr.	, a		] -	Zn   Zn 804		2,01	1,04	0,97
	,	1 Grove	1,69	Zn   Zn 804	Pto Ptu	2,31	0,71	1,60
itten	,   "	n	1,69	Cu   CuSO <sub>4</sub>	Pto   Pto	1,20	0,34	1,63

- e Gesammtpolarisation beider Elektroden ist also hier bei den schwachen elektromotorischen Kräften E den letzteren vollständig Dusselbe geschah, als verschieden grosse Elektroden angewandt, wobei die Polarisation der einzelnen Platten sich änderte, ch bei dem Maximum der Polarisation treten die analogen Vereein.
- e genauere Bestimmung des Maximums der Polarisation 757 utinelektroden in verdünnter Schwefelsäure ist von stenen Physikern ausgeführt worden.

Wheatstone<sup>1</sup>) schaltete 3 bis 6 Daniell'sche Elemente mit oltameter in einen Schliessungskreis und bestimmte so nach seiner die Polarisation (§. 731).

in muss hierbei wenigstens drei Daniell'sche Elemente anwenmit die Polarisation ihr Maximum erreicht. Es sei die elektroche Kraft eines Elementes Kupfer, Kupfervitriol, Zinkamalgam, der eines Daniell'schen Elementes fast gleich ist (Thl. I, §. 648) D. die der Polarisation des Elektroden des Wasserzersetzungses gleich p. Dann ergab sich nach Wheatstone:

$$D = 30 = 1 D$$
  
 $p = 21 = 3 D - 69$ ,  $5 D - p = 79 = 5 D - 71$ ,  
 $p = 50 = 4 D - 70$ ,  $6 D - p = 109 = 6 D - 70$ .

Wheatstone, Phil. Trans. 1843, 2, p. 315\*; Pogg. Ann. 62, p. 521,

689

Demnach ist die elektrometorische Kraft der Polarisation pan tele Platten des Wasserzersetzungsapparates zusammen

$$p = \frac{70}{30} D = 2,33 D.$$

Daniell') fand bei ähnlichen Versuchen, bei denen die Intesti des Stromes von 5 und 10 Daniell'schen Elementen nach Einschafts eines Voltameters durch die in demselben entwickelte Gasmenge betat wurde, durch Elimination der übrigen Constanten aus den gefanzte Werthen der jedesmaligen Intensität:

$$p = 2.857 \text{ bis } 2.49 D.$$

Wurde eine andere Anzahl von Elementen als 5 und 10 ein. 165 no ergab sich die Gasmenge im Voltameter entsprechend den see ersten zwei Beobachtungen abgeleiteten Werthen, wie nach den Versoes von Lenz zu erwarten stand.

758 2) Buff2) hat denselben Werth bestimmt, indem er in den Mar kreis von drei Bunsen schen Elementen, deren Widerstand und elester motorische Kraft er vorher gemessen, erst a) eine Tangentenbussole, Jers Wolerstand gleichfalls vorher bestimmt war, allein und dann b) diese und einen mit verdungter Schwefelsaure gefüllten Holzkasten einicht ich in welchem zwer blanke Platiaplatten als Elektroden emander g reüberstanden. Der Widerstand der verdüngten Schwefelsaure war 🛂 sich bestimmt worden. Da auf diese Weise der Gesammtwiderstat. 11 jedesmaligen Schliessungskreises a und b bekannt war, so ergab int durch Beobachtung der ent-prechenden Ausschlage der Nadel der le gentenbussole unmittelbar das Verhältniss der elektromotorischen his der Polarisation plus der der Bunsen'schen Elemente zu der 🐓 Bunsen'schen Elemente allein. - Die elektromotorische Kraft ein Bunsen'schen Elementes B war gleich 7,134, die der Polarisat 19 gleich 11.3 bis 10,2 gefunden. Da die elektromotorische Krad 3" Bunsen'schen Kette nach Buff's Versuchen 7,134 4,27 von der (\*) Daniell'schen D ist, so folgt:

$$\nu = 2.56 \text{ D};$$

Nach der Methode von Wheatstone (§. 731, 1.) famil Buffing. Einschaltung von zwei bis fünf Bunsen schen Elementen in einen Strakeis, der zugleich eine Tangentenbussole enthielt und in welchte mit verduniter Schwefelsäure vom specifischen Gewicht 1,14 gand Wasserzersetzungsapparat eingefügt war, dessen Elektroden aus zu nicht ganz 1 10 mm dicken, 25 nim langen, in Glasrohren eingesetzungsapparat

<sup>&</sup>lt;sup>3)</sup> Buff, Pogg. Ann. 73, p. 500, 1848. — <sup>3)</sup> Buff, Pogg. Ann. 130 p. 1867.

Platindrabten bestanden, die Polarisation dieser sehr kleinen kinoberflache gleich 1,95 der elektromotorischen Kraft der Bunschen Kette, oder gleich:

$$\frac{7,134}{4,207}$$
 , 1.95  $D = 3.31 D_0$ 

viel grösser, als bei grossen Elektroden.

3) Mittelst der Ohm'schen Methode (§ 731 u. 732) fand Poggen-311) das Maximum der Polarisation zweier blanker Platinplatten 8.33 der elektromotorischen Kraft der Dauliell'schen Kette.

1) Verbindet man mittelst der Wippe den einen oder anderen der 759 ben durch eine Saule polarisirten Platinstreifen mit einem in derselben zu stehenden reinen Platinstreifen, so zeigt sich nach Ploggendorff?) mit Sauerstoff beladene Streifen etwa ebenso stark negativ, wie der Wasserstoff beladene gegen den reinen Streifen positiv ist. Demnach die elektromotorische Kratt der beiden polarisirten Streifen fast gleich, eichnen wir mit den Zeichen py und pie Polarisationen des Platins Wasserstoff und Sauerstoff, so ist

$$p_R = p_0 = \frac{2.33}{2} D = 1.16 D.$$

2) Syamberg 3) hat dieselben Worthe auf einem Umwege bestimmt. 760
Drei Daniell'sche Elemente, deren elektromotorische Kraft D
ich 11,7 bis 16,7 bestimmt worden war, wurden zuerst durch einen
metzungsapparat. Fig. 171, geschlossen, bestehend aus einem Wase woll
kantriollisung, in welchem zwei in einender gesetzte, mit verdänuter



Schwefelsaure gefüllte Cylinder von perosem Thon standen, wodurch die Mischung der Schwefelsaure im inneren Cylinder mit der Zinkvitrioltosung im Glase verhindert wurde. Nun wurde 1) der positive Pol der Daniell'sehen Saule mit einer im Zinkvitriol stehenden Zinkplatte, der negative Pol mit einer in der Schwefelsäure stehenden Platinplatte verhunden. Hierbei konnte sich kein Saurestoff auf der Zinkplatte abscheiden, da derselbe zur Oxydation derselben verwendet wurde, und von der elektromotorischen Kraft der drei Daniell'sehen Ketten subtrahirte

nur die Polsrisation p<sub>H</sub> der Platinplatte in der Schwefelsaure durch auerstoff und achtrite sich die elektromotorische Kraft der Zerlegungs-

D Prograndorff Pegg Ann 70 p 179, 1847, - h Prograndorff, and 73 p od. 1848.

zelle. Pt | II, SO<sub>4</sub> | Zn SO<sub>4</sub> |, net. Durch Anwendung der die elektromotorische Kraft dit oder nach Abzug von 3 D:

- (Pt |

 Die Zinkplatte in Zir platte in Kupfervitrielleung ur die Platinplatte mit dem posi wurde der am Kupfer auftreten verwendet, und es blieb nur e Sauerstoff.

Die gesammte elektromet

3 1) +

Dieselbe wurde wiederum nach und ergab nach Abzug von 3

(Cu | F

Die Gleichungen 2) und 1) vo

 $p_H + p_O - (Ca$ 

Die elektromotorische Kraft (C Kupfervitriollösung gegen Zink 15,45 bestimmt wurde. So fo

Рп \* Ро

Bei Einschaltung eines Ze schen Platinplatten in den Kri gab die Bestimmung der elekt

ри 1 ро

Nach Who atstone isto (Zn | Pt) etwa = 1, (Zn | C) funden, also

(Zn - Pt) = 20

Setzt man diese Werthe in

— (Pt | Zn) | F | pn =

ein, so folgt:

 $p_H = 17.51 = 1.18$ 

Benutzt man richtiger d sationsmethode bestimmten W

 $(Zn \mid Pt) = 20$ 

so ergiebt sich beim Einsetzer



$$p_{\rm H} = 17.74 - 1.15 \text{ D};$$
  $p_{\rm O} = 17.93 = 1.16 \text{ D}$   
 $p_{\rm H} + p_{\rm O} = 35.67 = 2.31 \text{ D}^3).$ 

3) Auch Beetz (l.c.) hat die Polarisation einer Platinelektrode durch 761 asserstoff bestimmt, indem er nach der Wheatstone schen Methods enektromotorische Kraft einer Grove'schen Kette G erst für sich ein mass, und sodann, nachdem in ihren Strömkreis ein Zerzungsapparat eingeschaltet war, der durch eine Thonwand getheilt r und an der Platinelektrode verdünnte Schwefelsäure, an der Zinktrode Zinkvitriollosung enthielt. An letzterer entstand also keine tarisation. So ergab sich im Mittel, nach Subtraction der elektrotorischen Kraft Zn | ZuSO<sub>4</sub> | H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> | Pt oder Zn | H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> | Pt, wenn elektromotorische Kraft der Daniell'schen Kette D = 100 178 G setzt wird:

$$p_{\rm H} = \frac{24.39}{37.26} \; {\rm G} = 1.15 \; {\rm D}.$$

1) Gangain?) stellte in ein Glas einen Thoneylinder, füllte beide 762 it verdundter Schwefelsäure (19) und senkte in den äusseren Raum fei mit den Polen einer Säule verbundene Platinbleche. Nach der aloung von der Saule wurde das eine oder andere derselben mit einem dem Thoneylinder stehenden, nicht polarisirten Platinblech combinirt id so nach der Methode von J. Regnand (Thi I. § 625) einer Thermotle entgegengestellt. Ist die elektromotorische Kraft eines Elementes reelben (Bi — Cut, dessen Lothstellen auf 0 und 100? erhalten sind, bieh Eins, so ist die Polarisation:

		(B	1	$\cdot$ Cu) = 1	-10-1
der positiven Elektrode	,			193	1,08
der negativen blektrode .				157	0,58
beider zu ammen .			,	350	1,96

Letztere Zuhl erhielt (laugam 3) auch bei directer Entgegenstellung ses polarisirten Voltameters und der Thermosaule. Wahrscheinlich war er das Maximum der Polarisation noch nicht erreicht.

5) Raoult 1) fügte durch einen, vermittelst eines excentrisch rotiren-763 in Glasstabes zwischen zwei Platindrahten in Oscillationen versetzten, itten Platindraht abwichselnd eine Platinplatte so in einen Stromkreis a, dass an ihr in verdunnter Schwetelsaure das eine öder andere ties ktrolytisch entwickelt wurde, und sodann in einen zweiten Stromkreis, welchem sie mit einer zweiten, in derselben oder in einer anderen

<sup>1)</sup> Beetz, Pogg Ann. 78, p. 41, 1843° - 3: Gaugain Compt and 65 162, 1867° - 3 traugain, Compt read. \$1, p. 1156 1815°. - 4; Radali . in de Chim. of Phys. [4] Z. p. 355, 1864° u. figde.

Flassigkent stehenden frischen Platte desselben oder eines anderer M-tuiles verbunden war. Die elektromotorische Kraft der Pelanat, wurde in diesem zweiten Kreise mit der einer Daniell'schin hate Kupfer, Kupfervitriol, Zinkvitriol, Zink (D=1) mittelst der Oppositive mithode verglichen. Die Intensität des polarisirenden Strome ver ugross, dass das Maximum der Polarisation erreicht war. Die Umanitungen erfolgten in kurzerer Zeit als in 1,100 Seeunde, so dass siel de Polarisation wahrend dieser Zeit sehr wenig änderte. So ergab sich de elektromotorische Kraft (D=1)

Platin mit	Wasserstoff in Schwefelsäure 1 10: Kupfer in
Kupfer	vitriol
Platin mit S	Saverstoff in Schwefelsäure 1 12. Kupfer in Kupfer-
vitriol	* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *
	mit Wasserstoff gegen Platin mit Sauerstoff

Bei Gegenüberstellung einer in verdünnter Schwefelsäure (\* 17) \*\*\*
Sauerstoff und einer mit Wasserstoff polarisirten Platinplatte gegen (\* 12)
frische in derselben Flüssigkeit fand Raoult p. -- 1,15, ph = 0,85

764 Aenderungen der Concentration der verdunnten Schweselsause bedern nach Gaugain (l. c. §, 762) die Krast der Polarisation nar was Nur bei sehr starker Verdünnung wird die Polarisation durch den Wassestoff kleiner. In destalartem Wasser ist nach Gaugain die Polarisatea

	(Bi - Ca) = 1	[] = []
der positiven Elektrode	193	1,084
der negativen Elektrode	243	1,365
beider zu-ammen	126	2,149

Bei Anwendung von concentrirter Schwefelsäure scheint die Parisation bis 2 D steigen zu können, ebenso wird sie durch Zusatz pa Glycerin zum Wasser vermehrt!). Doch werden hierbei usben der bisen noch die sonstigen Ionen des Elektrolyts, z. B. die gehildete heilt concentrirte Schwefelsaure, an den Elektroden festgehalten, welche eben falle polarisirend wirken.

765 Stellen wir die bisher gefundenen Resultate über das Polamaticas maximum blanker Platinplatten in verdunuter Schwefelsaure zasamme so ergiebt sich, wenn die elektromotorische Kraft des Daulels sicht Elementes D == 1 ist.

Bartoli, Rivista scientif industr. 21 Mai 1878", Beitl 2, p. 48"

_				
		Gesammte Pola- risation beider Elektroden	Polarisation durch Wasserstoff allein	Polarisation durch Sauerstoff allein
: <b>sh</b>	Wheatstone	2,33	_	
Tally .	Buff ,	2,56	. –	_
	Svanherg	2,31	1,15	1,18
ke <del>y</del> a -	Poggendorff	2,33	1,16	1,16
	Beetz	_	1,15	_
- E-	Gaugain	1,97	1,08	0,88
	Baoult	2,09	0,95	1,15

Die letzten zwei Bestimmungen sind wahrscheinlich etwas zu niedrig.

. ar -\_

1.

Diese Werthe sind indess noch nicht die grösstmöglichen der Pola- 766 sation. So hat schon Buff die Polarisation zweier sehr dünner Drähte  $_{2}$  . • Shrend des Durchganges des polarisirenden Stromes  $Pt_{11} + Pt_{0} = 3.31 D$ efunden (§. 758). Auch Fromme 1) fand einen bedeutend höheren Werth als die in der Tabelle erwähnten für Ptn. Er bestimmte durch Las Quadrantelektrometer die Potentialdifferenz eines geöffneten Smee'when Elementes: amalg. Zink, verdunnte Schwefelsaure, Platin, und solann auch desselben Elementes nach dem Schliessen durch verschiedene Widerstände W = 0 bis W = 0 mittelst der von Boetz benutzten \_ Methode von Fuchs. Dabei ergab sich die elektromotorische Kraft des -geöffneten Elementes ( $W=\infty$ ) bei einer schr kleinen Platinoberfläche (1 qmm) gleich 1,397, die des in sich geschlossenen Elementes gleich 0,025, also die Polarisation Pt<sub>II</sub> = 1,372 D. - Jedenfalls könnte das , Polsrisationsmaximum noch höher steigen.

Bei Einschaltung von Widerständen zwischen 0 und oo steigt, je grösser die Elektroden sind, desto stärker die elektromotorische Kraft mit wachsendem Widerstand an, wie vorauszuschen, da mit abnehmender Stromesdichtigkeit die in der Zeiteinheit auf der Einheit der Oberfläche des Metalls aufgelösten Gasmengen im Verhältniss zu den abgeschiedepen immer grösser werden, das Metall also mehr in den ohne Strom sich ergebenden Zustand gelangt. Die elektromotorische Kraft muss entsprechend für verschieden grosse Elektroden mit wachsendem Widerstand immer mehr denselben Werth erreichen.

Bei einer Platinelektrode sinkt nach dem Oeffnen des polarisirenden Stroms die Polarisation durch Wasserstoff schnell auf 0,8 D und behält diesen Werth dauernd bei, so dass das Platin eine gewisse Beladung mit Wasserstoff feathält.

<sup>1)</sup> Fromme, Wied. Ann. 12, p. 399, 1881"; Ber. der Oberhaus. Gen. 21.

767 Die Polarisation von platinirten Platinplatten ist bedeutet eringer als die von blanken Platinplatten. — Poggendorff!) bestubdie Grosse derselben, indem er in einen Schlieszungskreis eine Sanle wein Voltameter mit blanken oder platinirten Platten, oder auch die Schürten einfügte, und durch Verstellung des zugleich eingeschiede Rheostaten die an einer Sinusbussole gemessene Intensität die Schauf vorschiedene Größen brachte. Die letztere war so gross, dasse Polarisation im Maximum war. Die Polarisation der platinirten ihten berechnet sich gleich 32,98 bis 33,39, wenn die elektrometonskraft der Grove'schen Kette gleich 32 ist. Die Polarisation von der kun Platten wurde gleich 35,21 bis 41,7 gefunden. Ist also D die elektromotorische Kraft der Daniell'schen Kette, so ist:

die Polarisation der blanken Platten . . 2,12 bis 2,32 D.

" " platinirten Platten . 1,83 bis 1,85 D.

Um die Polarisation der einzelnen Platten durch Wassersteff auf Sauerstoff zu erhalten, schaltete Poggendorff verschiedene Plattigat aus blanken und platinirten, oder nur blanken oder nur platmirten? Det ten in den Stromkreis des Grove schen Elementes ein und bestung wie oben die elektromotorische Kraft. Durch Combination der Retunder verschiedenen Versuche ergab sich, dass im Allgemeinen für grooffe Stromstärken die Polarisation der mit Sauerstoff und Wasserstoff beauf nen platinirten Platten ziemlich gleich viel kleiner ist, als die der bauken Platten; bei geringeren Stromstarken durch das Platiniren stef namentlich die Polarisation durch den Wasserstoff verringert wird

Diese Erscheinung scheint durch die besonders starke Absenter des Wasserstoffs durch die platinirten Platten bedingt zu sein, webt schnell von der Oberfläche in dieselben eindringt.

Entsprechend diesen Angaben über die Polarisation der platmeter Platten zeigt sich bei Verbindung einer mit Samerstoff oder mit Wassestoff beladenen platinirten Platinplatte mit einer obenso beladenen taken ein Uebergewicht zu Gunsten der letzteren.

The angle of the second 
Als z.B. Poggendorff<sup>1</sup>) je zwei verschieden vergerichtete ben meter in der früher beschriebenen Art vermittelst seiner Wippe absect

<sup>1)</sup> Poggendorff, Pogg Ann. 70, p. 177, 1847', -- \*, Poggendorff Pogg. Ann. 61, p. 305, 1844'.

mit einem Grove'schen Element lud und sie dann mit einem Fren Voltameter verband, fand er die in 5 Minuten in letzterem ent-kalten Gasmengen in Cubikeentimetern;

	ecm
zwei Veltameter mit blanken Platmplatten	1
mit dem - Pol der Grove'schen Kette verbundenen Platten	
der zwei Voltameter platinist, die anderen blank	1,5
mit dem + Pol der Orove'schen Kette verbundepen Platten	
platinirt, die anderen blank	13 - 14
le Platien platinirt	obenso
e Platten platinirt, die mit dem + Pol der Grove'schen Kette	
verbundenen Platten gegliht	9
140, aber die mit dem - Pil der Grove'schen Kette verbun-	
denen Platten geglüht	13,5

Das Platiniren wirkt also namentheb günstig an den mit dem posin Pol der Grove'schen Kette verbundenen, also mit Sauerstoff betenen Platten.

Der Hauptgrund dieser scheinbar mit den aufänglichen Erfahrungen Widerspruch stehenden Erscheinung ist folgender

Werden nach der Polarisation der Platinplatten die polarisirten tameter mit einem frischen verbunden, so erscheint durch den enthenden Strom an den durch den primaren Strom mit Wasserstoff beenen Platinplatten H der Voltameter Schersteilig is, an den durch den maren Strom mit Saugisteff beladenen Platten O aber Wasserstoff. -Wasserstoffgas an den Platten O hebt die polarisirende Wirkung des ibnen augesammelten Sauerstells auf. An den platimirten Platten wird indess durch die katalytische Wirkung des darauf abgeschiedenen tine sogleich mit dem einen Theil die schon daselbet vorhandenen perstotis vereint, and so seme polarisirende Thatigkeit vernichtet. Der ierstoff, welcher analog durch den Polarisationsstrom an den Platten procheint, ist im Memente der Ausscheidung oxenisirt. Daher verbiner soh schon ohne die starke kitalytische Wirkung des platmirten stime mit dem an den Platten H primar ausgeschiedenen Wasserstoff. shall konnen diese Platinplatten blank gelæsen oder geglaht werden, ne die Wirkung wesentlich zu beeintrachtigen. - Eine abaliche Erbrung kann man auch an der Gassaule machen.

Bet sehr starker Intensitat des l'olarisationsstromes der polarisarten tameter, also bei Einschaltung eines sehr geringen Widerstandes in ihren Stromkreis, 1st die Wirkung der platinirten Platten nicht 20 in deutend, weil sich dann in kurzer Zeit durch den Polarisationsete z sehr viel Wasserstoff auf der primär mit Sauerstoff beladenen Platte 10 sondert und auch platinirtes Platin in einer gegebenen Zeit um eine bestimmte Quantität Wasserstoff und Sauerstoff zur Verbindung wer anlassen kann.

769 Alle Ursachen, welche das eine oder andere der polarisirender befortschaffen, auch ohne selbst in den directen Kreis der Elektroiye 😂

eingezogen zu werden, vermindern die Polarisation.

Dann ist nur bei schwachen elektromotorischen Kräften E der palate sirenden Kette die Polarisation, z. B. von Platinelektroden in ver i ante- lufthaltiger Schwefelsäure, den Kraften E gleich; sie bleibt bei statken hinter thuen xuruck und nühert sich einem kleineren Maximum als ohte an secundaren Einflüsse. Hierbei muss indess der Widerstand des Schilesunge kreises hinlänglich gross, die Stromintensität hinlanglich klein seis. 200 die die elektrolytisch abgeschiedenen Gase vernichtenden Substanzez zwistets in genugender Menge an den Elektroden vorhanden sind, um mit mit ihnen verbinden zu konnen. So fand z. B. F. Exuer 1) in lunhate gem Wasser das Polarisationsmaximum selbst bei Anwendung von var Daniell's nur gleich 2,063. Bildet sieh an der positiven Elektrofe Wasserstoffsuperoxyd 11 oder Veberschweielsaure und dringen durolen bis zur negativen Elektrode vor, so wird ebenfalls die Polarisation d. 165 den Wasserstoff bei schwächeren Strömen vermindert. Erseigt bei stat keren Stromen die Diffusion des gelosten Sauerstoffs oder jener Stoffe sa negativen Elektrode nicht schnell genug, so dass sie den abgeschieden i Wasserstoff micht mehr vollig oxydiren, so wachst die Polarisaten to zum Maximum an. Dasseibe gilt umgekehrt von den den Sauerstoff ter nichtenden Beimengungen der Losung, z. B. Wasserstoff.

770 Die erwähnten Ursachen, welche die Polarisation der einen els anderen Elektrode eines Voltameters verrichten, verminten auch la Strommtensität, rosp. die Quantitat des nicht fortgenomminen (saes

So wächst die Sauerstoffmenge, wenn das Wasser Sauerstoff, Chroder Brom enthält oder die negative Platinelektrode in Chler die Bromgas getaucht ist oder (ein Platinschwamm) durch Elektrolyse Sauerstoff beladen ist, wobei sie freilich auch elektromotorisch witt indess der Wasserstoff beseitigt wird. Hierdurch erklart sich auch seheinbar bedeutend bessere Leitungsfahigkeit des lutts, chlors und liebe haltigen Wassers gegenüber dem reinen?). Enthält die Leisung die mangansaures Kali, Wasserstoffsuperoxyd, Chromssure, so wird ehertelder Wasserstoff oxyditt und die Polytisation vermindert. Ist in dem

<sup>1)</sup> F. Exnet, West Ann. 5, p. 388, 1880°, - 7) de la Rive, Act o' Chim, et de Phys. 35, p. 161, 1827°.

Kupferritriol, salpetersaures Bler oder Silber 1) gelöst, so theilt sich Strom zwischen letzteren Salzen und der verdunnten Saure; indess auch der aus ihr abgeschiedene Wasserstoff seeundar oxydert. 1st begutive Elektrode reducirbar, ist sie also z. B. mit Bleisuperoxyd, resuperoxyd oder Mangansuperoxyd uberzogen, so bilden diese Superle selbst einen Theil der Schliessung; sie wirken selbst anders elekotorisch, als das rome Platin, und ihre elektromotorische Kraft adsich zu der des Schliessungskreises. Zugleich oxydiren sie den an n abgeschiedenen Wasserstoff. Durch beide Ursachen nimmt die mintensität zu.

Bedieut man sich umgekehrt in einem Voltameter als positiver Elekeines mit Amerseusäure. Aether. Weingent, oder einer anderen it oxydirbaren Flüssigkeit getränkten Platinschwammes, so wird dah der polarisirende Sauerstoff fortgeschafft, und die Wasserstoffmenge, he in emer bestimmten Zeit im Voltameter entwickelt wird, ist grosser.

Kohrt man den Strom einer Saule, welche in einem Voltameter zwi- 771 n Platin; latten Wasser zersetzt hat, bis die Gasentwickelung wegen der resation aufgehört hat, plotzlich um, so erscheint die Wasserzersetzung Neuem 2), da sich nun der Polarisationsstrom zu dem Strom der Säule ert. Dies dauert so lange, bis sich allmahlich die polaristrenden Gase einem Theil der an den Elektroden des Voltameters neu gehildeten e verbunden haben und eine neue, der ersten entgegengesetzte Polation eingetreten ist. Durch wiederholtes rechtzeitiges Umwechseln Stromesrichtung erhält man auf diese Weise viel mehr Gas, als wenn die Stromesrichtung ungeändert lässt.

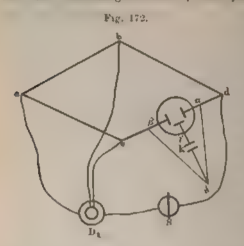
Der Widerstand eines Voltameters mit Platinplatten in verdunnter 772 re andert sich durch die Pelarisation kaum, wenn nicht an den Platbasblasen anbeteigen, welche die Leitung unterbrechen. Dies hat hm3) durch folgende Versuche gezeigt.

Die Zweige ab, bd und ac der Wheatstone'schen Drahtcombina-Jug. 172 (a. f. S.), erhalten den gleichen Widerstand a, in den Bruckenig be ist die bewegliche Rolle D eines Kugeldynamometers, in den ang ad die feste Rolle Di des Dynamometers und ein Sinusinductor S I I, S. 1561 gebracht. In den Zweig od ist die Zersetzungszeile mit Platinelektroden a und fleingeschaftet. Zwischen a und flist in die le eine dritte Platinplatte y eingefugt, welche mit dem einen Pol der tte k verbunden werden kann, deren anderer Pol & durch zwei Drahte α und β in Verloudung steht. Die Längen αδ und βδ werden abgeglichen, dass bei der Verbindung von k mit y durch die von and a ausgebende Leitung kein Strom von d aus fliesst. Dann ist also

<sup>11</sup> Schonbern Page Ann 57 p 25 1842" - 27 Grove, Phil May 28 45, 1845". - 3) Coho, Wied Ann 13, p. 865, 1881".

auch die Intensität in dieser Leitung von dem Widerstand und der  $\epsilon + \epsilon$  tromotorischen Kraft im Zweige  $\delta \gamma$  unabhangig, wenn auf  $\alpha$  and  $\beta$  be Polarisation auftritt.

Man kann dann in den Zweig of einen Widerstand x emschalter dass ohne Verbindung von k mit  $\gamma$  das Dynamometer keinen Ausens



giebt. Ist die Polymet vermieden und der Wite stand von  $\beta$  d'und abgregegen den der Lite in schen a und  $\beta$ , so ist beidderstand derselben gest a - x. Wird nun 4 n. i verbunden, so polstant sich a und  $\beta$  gleich sort mit dem gleichen (obse, 22) man kann den Wilertesder polsrisirten Platter ver vorher durch Verandetzel von 2 bestimmen.

Bei Anwendung cart Saule k von 5 Runera schen Elementen uni pa

tinirten Platinplatten von 15 qum Oberfläche in verdünuter Schae's säure vergrosserte die Polarisation durch Wasserstoff den Wileistats der Zelle, wobei sich indess auch die Lösung an den Platinplattez und dünnt, resp. daselbst eine Schicht reinen Wassers entsteht, die Post setten durch Sauerstoff verringerte den Widerstand, wobei sich aber in Lösung an denselben concentriet.

Beide Einflüsse sind sehr gering, sie betragen etwa 2.0,4 bis 0,6 Q-lwährend der Widerstand der Zelle etwa 8.3 Q.-E. war, sie comferenzsich gegenseitig, so dass der Widerstand der gesammten Zelle bis Polarisirung der Platten durch Sauerstoff und Wasserstoff in Folgra-Hindurchläitens eines Stromes so gut wie unverändert blabt

773 Ueber die Polarisirbarkeit von Elektroden aus amferen St. fen v bereits früher eine Reihe von Versuchen angestellt worden.

Ladet man nach Poggendorff') durch die Wippe in der 8 ist beschriebenen Art zwei Wasserzersetzungsapparate, welche Elektricht von verschiedenem Metall besitzen, und verbindet sie sodain der Umschlagen der Wippe entgegengesetzt mit einander, wahrend zust in ihren Stromkreis ein Galvanometer eingeschaltet ist, so kann wan der Richtung des Stromes die Rethefolge der Polarisirbarkeit 86

<sup>1)</sup> Poggendorff, Pogg. Ann. 61, p. 617, 1844".

leuen Elektroden bestimmen. Darnach werden in verdünnter Bure absteigend schwächer polarisiert.

inkes Platin. Platmirtes Platin. Kupfer. Eisen. Zink.

e Abnahme der Polarisation hatte sich schon bei den Versuchen der (S. 709), so wie bei den verschiedenen Beobachtungen über naunten Uebergangswiderstand (S. 722 u. figde.) gezeigt.

be obachtete, dass bei Vertauschung der Platinelektroden eines ers mit Elektroden aus anderen Metallen die Intensitit I des geleiteten Stromes, resp. die Menge m des in der Zeiteinheit wassers sich änderte<sup>1</sup>). So war bei einigen Versuchen von 12) bei Elektroden von

					-			I	m
Platru .		Ī			Ţ	,		29	<i>(</i> 4
Suber .							,	173	0,8
Kupfer .		ı						233	13
Mesonag		·		,	,			524	19
Gusutahl	b	٠			٠			14666	34
Zinu	7	,	,	,				15.959	36
Zitik								47639	72

t Grund biervon liegt hauptsächlich in der stärkeren Aufnahme er positiven Elektrode erscheinenden ozonisieten Sauerstoffs durch lirbaren Metalle und die dadurch erfolgte Vernichtung der Polatan jener Elektrode, wodurch zugleich die Sauerstoffentwickelung üben vermindert oder aufgehoben wirdt ferner aber auch in der den starken Auziehungskraft der verschiedenen Metalle gegen welche auch die von Beietz gefundenen Enterschiede der elektischen Krafte der Gase in der Gassaule bei Anwendung verschiefstalle in derselben bedingt (vergl. Thl. I, §, 691 u. flgde.).

tehen beide Elektroden aus verschiedenen Stoffen, und ist die 774 he Differenz derzelben nicht sehr bedeutend, so dass sie gegen kromotorische Kraft der ursprunglichen Säule vernachlässigt weren, so ist die Quantitat des im Wasserzersetzungsapparat er-Gases und die Intensität des Stromes grösser, wenn die positive is oxydirbar ist, und so die Polarisation durch den Sauerstoff

Brechaux, Culb. Ann 11 p. 126, 1802". - 1) Henrick, Pogg. Ann. C. 1861".

fortfällt. So ergab sich die Gasmenge in einem mit verdünnter Schw'2 säure gefüllten Voltameter 1):

Die positive Elektrode	Die negativo Eisktrode	Culakeanimeter
Platin	Kupfer	44
Kupfer	Platin	13.3
Platin	Sulber	0
Silber	Platin	1

Diesen Resultaten entspricht auch der folgende Versuch in Rive?) senkte in zwei mit verdunnter Saure gefühlte before im Zink- und eine Kupferplatte, welche mit den Enden des Drahtes de Galvanometers verbunden waren, und verband beide Gefasse nach in ander durch Zwischenbogen von Platin, Silber, Kupfer, Zinn, Eisen Zubabei nahm die Polarisation immer mehr ab, und die Intensität der mes stieg. — Früher schloss man aus diesen Versuchen, dass ein outer bares Metall dem Uebergange des Stromes in eine Flüssigkeit geritziele Widerstand entgegensetzt, als ein schwerer oxydirbares.

Ist umgekehrt die negative Elektrode reducirbar, z. B. besteht eaus oxydurtem Kupfer, so verschwindet nicht nur die Polatisation die den Wasserstoff, sondern zu der elektromotorischen Kraft in der Schesung tritt noch die bei der Reduction des Kupferoxyds zu Kupfer den abgeschiedenen Wasserstoff hinzu. Somit wird die Wassersersteitstenergischer und kann schon durch eine Saule von geringerer elektromotorischer Kraft, als welche das Maximum der Polatisation übertrift dauernd zersetzt werden.

- 775 Die Grösse der Polarisation verschiedener Metalle ergieht auch auf den folgenden Beobachtungen:
  - 1) Mit Hulfe einer Wippe fand Poggendorft<sup>1</sup>) die Polarioten einer Zinkplatte durch Wasserstoff in verdünnter Schweielsanre gint 4,98 23,4 bis 5,36/23,4 von der elektromotorischen Krait des tersterschen, oder etwa 9,37 von der des Daniell'schen Elementes
  - 2) Synnberg 4) bestimmte das Maximum der Polarisation für bisnie und rauhe, mit kornigem Kupfer auf galvanoplastischem Wige wiezogene Kupferplatten in verdündter Schwefelsäure unter Anwendung ist Wheatstone schen Methode.

<sup>1)</sup> Henrici, I. c. — 7) de la Rive, Bibl univ 40, p. 40, 1822 Per-Ann 45, p. 144°; Ann de Chim et de Phys. 28 p. 213, 1825°; = 12 p. 21°; dorff, Pogg. Ann. 67, p. 552, 1844°. — 4) Svanberg, Pogg. Ann. 73; de44°.

dektromotorische Kraft der Paniell'schen Kette D= 14.7 t die Polarisation von:

tten mit blanker Oberfläche . . . . 12,47 - 0,79 D a mit korniger Oberfläche . . . . . 8,24 - 0,52 D.

hend den Versuchen unt Platinelektroden ist also die Polaauf rauhen Kupferplatten kleiner als auf blanken. — Dieses bt sich auch schon aus den Versuchen von Poggendorff organgswiderstand.

awendung derselben Methode fand Buff<sup>1</sup>) folgende Werthe fon, ber denen die elektromotorische Kraft der Bunsen<sup>1</sup> = 7,134, oder die der Daniell<sup>1</sup> schen D = 4,207 zu Grunde

	D = 4,207	D = 100
Zinkplatten in verd, Schwefeliaure	0,85	20,2
B Zinkpletten in Zinkvitri dlosung	0.46	10,9
on in Kupperstrollosung	0,22	1,23
apferplatte in verd Schwefilmure,		
Suprerplatte in Kupfervitriollosung .	0	0
liplatte in verdupiter Schwefelenure,		
link; latte in Zinkvitriollosung	0,17=0,32	4,04-7,61

Versuche I) wurde der Sauerstoff vollständig von der posi-Me verzehrt, und es blo b nur die Polarisation durch den

Versuchen 4) und 5) überwog die Polarisation völlig die stromotorischen Krafte der dem Strom der Bunsen'schen staten Combinationen

tlt hat mittelst der §. 763 citirten Methode folgende Werthe 776 = 100):

			-p			p
Wasserstoff		,	95	Kupfer mit Wasserstoff	٠	42
	+		99	Quecksilber .		109

pren Versuchen stellte Raoult einer negativen Elektroden in Kupfervitriellesung positive Elektroden von verschiedein verdannter Schwefelbaure gegenüber, leitete einen starken Strom hindurch und bestimmte die elektromotorische Kraft 10-polarisirten Elementes nach der eitirten Methode. Aus der 10-enzider hierbei erhaltenen Werthe und der früher erhaltenen Polarist(1) des Platins mit Sauerstoff (115) konnte er die Polarisation der abtromit Sauerstoff beladenen Elektroden bestimmen. So ergab sich (D-1)

Pto	1	$H_2SO_4$	-	CuSO <sub>4</sub>	1	Cu	=	165,	also	Platin	mit	Sal	nerst.	off.	11
Aun	1	11,804	ļ	CuSO <sub>4</sub>	4	Cu		170	27	Gold					13
Gaskohleo	ï	H2SO.	ı	CuSO <sub>4</sub>	,	Cu	_	160	10	Ga-ko!	hle				11

777 Tait 1) bat mittelst des Thomson'schen Quadrantelektrometer is elektromotorische Kraft der Polarisation gemessen. Eine Shil- 14 durch eine schmale Runge mit Wasser (oder eine feuchte Schnap r schlossen, in der sich zwei Metallplatten befanden, die durch eine W. mit dem Quadrantelektrometer verbunden wurden. Gleichzeitig tettal. die Wippe eine zweite galvanische Säule mit einem Voltameter. Wil die Wippe umgeschlagen, so wurden diese Verbindungen untertweiund das Voltameter mit dem Elektrometer verbunden. Die Patter 3 der Wasserringe wurden so lange verschoben, bis sich hierbei der benchlag des Elektrometers nicht anderte, also die Potentialdifferent er Platten der elektromotorischen Kraft des Voltameters glosch war. bei Umkehrung der Verbindung der polarisirenden Säule mit dem Voltager und Bestimmung des gleichen Werthes konnte aus der Summe beit Ablesungen die Polarisation bestimmt werden. Wurde eine Daniell'and Kette direct mit dem Elektrometer verbunden, so konnte man die Pasrisation auf thre elektromotorische Kraft reduciren. So fand Tait 10 Polarisation p:

Fintte mit Sauerstoff	Platte mit Wassersted!	P	Zahl der Element der polarsero den Saul-
Frach gaglühtes Piatin Platin	Palladium Platin Platin Eisen	1,50—1,65 1,60 - 1,91 2,16 9	1 - K 1 - 4 1 - 4 N 4

Die letzterwähnte Polarisation andert sich sehr schnell.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) Tait, Phil. Mag. [4] 38, p. 243, 1869°, Proceed, Roy. Soc. Ediah 12, 69, p. 571°.

Elektroden von verschiedenen Metallen.

705

5) Nach Wild ergiebt sich aus Neumann's Versuchen nach der 778
8 beschriebenen Methode, wenn die elektromotorische Kraft eines
iell'schen Elementes gleich D == 31:

	Polarisation	Uebergangs- widerstand
fereiektroden in conc. Kupfervitriollösung	0,416 = 0,0117 D	2,4
and Zinkvitriollösung	19-20-0,53-0,56 D	4
Aferelektroden in verd. Schwefelsaure	19-20=0,53-0,56 D 16-19=0,45-0,54 D	0,7

Die Polarisation war wenig veränderlich mit der Stromstärke. Der Uebergangswiderstand w entsprach der Formel w = a + b'I, a und b Constante sind.

Wild giebt bei seinem Referat über diese vorläufigen Versuche umann's nicht so weit die Details der Untersuchung an, dass man zus schliessen könnte, ob darauf Rücksicht genommen ist, dass, wie ggendorff gezeigt, schon während des Umschlagens der Wippe die larisation sich vermindert. In diesem Falle würde der Werth p zu sin ausgefallen sein, und daher der Uebergangswiderstand to einen zu ossen Werth annehmen. — Es lässt sich daher noch nicht bestimmen, derselbe wirklich der Stromintensität umgekehrt proportional zunimmt, d deshalb nicht von einer Ablagerung von Oxyd u. s. f. herkommen kann.

6) Nach Fromme (l. c. §. 766) steigt die elektromotorische Kraft 779; Smec'schen Elementes, wenn das Platin durch andere Metalle ersetzt rd, bei Einschaltung der Widerstände W == 0 bis ∞ im Mittel für ld von 0,064 bis 1,123, Kupfer 0,053 bis 0,086, Silber 0,163 bis 1,218, ble 0,169 bis 1,362. Die Maximalpolarisationen durch Wasserstoff sind o für Gold 1,359, Kohle 1,193, Silber 1,055, Kupfer 0,033.

Die Polarisation von Palladium durch Wasserstoff in verdünnter 780 zwefelsäure entspricht nach Bestimmungen von Beetz<sup>1</sup>) mittelst des iversalcompensators einer elektromotorischen Kraft Pd<sub>H</sub> | Pd == 0,59 D, 2 sich aus der directen Beobachtung der elektromotorischen Kräfte amalg, verd. Schwefelsäure, Pd == 1,28 und Zuamalg, verd. Schwefelsäure, t H polarisirtes Pd == 0,69 ergieht.

Ein Ueberzug mit Palladiumschwarz ändert diese Kraft nicht. Sie die gleiche, wie in der Gaskette.

<sup>1)</sup> Beetz, Wied. Ann. 5, p. 1, 1878\*. Wiedemann, Elektricität. \*\*

Die Polyrisation mit Sanerstoff ist wegen der Oxydation tes Polyrisation tes Polyrisation (ex Polyrisation tes Polyrisation tes Polyrisation mit Sanerstoff ist wegen der Oxydation tes Polyrisation mit Sanerstoff ist wegen der Oxydation tes Polyrisation tes Polyrisation mit Sanerstoff ist wegen der Oxydation tes Polyrisation mit Sanerstoff ist wegen der Oxydation tes Polyrisation tes Polyrisatio

Bei Untersichung der ehktromotorischen Kraft eines geschen Since schen Elementes, in welchem das Platin durch Palladier et war, fand Fromme (l. c.) bei Veranderung der Widerstande der Schen sung ein etwas abweichendes Verhalten der elektromotorischen kortesp, der Polarisation von der des Platinehmentes. Das Element Flus verdunkte Schwefelsäure. Zink hat offen eine 1.07 mal so große est tromotorische Kraft (1.51) als das Palladiumelement (1.11). Bei Schen sung durch immer abnehmende Widerstände fallt seine Kraft erst sinder und wird kleiner als die des letzteren; dann fallt sie langsauer duss wieder das Platinelement eine 1.14 mal so große elektromolysisch Kraft hat.

Den umgekehrten Verlauf zeigt entsprechend die Polarisatiox du 3 Wasserstoff.

Wird das Palladium vor dem Einsenken in die Säure kurze oderier Zeit elektrolytisch mit Wasserstoff beladen, so ist die elektromot ist Kraft des Elementes 0.75 D., chenso, wenn auch noch die Schwebent mit Wasserstoff gesättigt wird. Dabit beibt nur die Kraft langen begonstant, wahrend sie bei reiner Schwefels ihre schneller steigt.

Ber einem Platinelement ist dagegen, wenn das Platin vor der Ersenken in die Saure lange mit Wasserstoff beladen wird, die elektronie rische Kraft der geoffneten Kette ber sotortiger Untersuchung 1.28 habe wachst langsam au. In wasserstoffnaltiger Schwefelsaure ist sie nur 1.514 auch wenn das Platin vorher rein war. Wird das Platin nachler in Schwefelsaure gesenkt, so steigt die Kraft sofort auf die Maximus

Der Wasserstoff wird hiernach vom Palladium viel fester ge as "
als vom Platin. — Entsprechend ist in Chrom-aurelosing die Pelatius" a
des mit Wasserstoff beladenen Platins dur klein, während die des las
dums nur langsam von einem grossen Werth abnumut. Bei erste a
sinkt, wehl wegen der Reinigung des Platius, nach der Wasserstoffbelisten
bei geschlossenem Strom die Kraft des Elementes nicht so tief, ab obBeladung, so dass wieder der Wasserstoff durch die Contactwirk in Platins schneller verzehrt wird. Palladium zeigt dies nicht. — Sopssäure vernichtet die Polarisation bei hinauglicher Storke sofort

782 Die Polarisation von hauter Retortenkohle in renkant Schwefelsaure ergiebt sich nach Beetz<sup>2</sup>) aus folgenden Daten

Es ist Zn | C = 1.31,  $C_H$  |  $C_H$  = 2.07, Zn |  $C_H$  = 0.20,  $I_R$  = 2.27, worsus folgt  $C_H$  | C = 1.05, C |  $C_0$  = 0.96. — Directe Versus ergaben  $C_H$  | C = 1.00, C |  $C_0$  = 1.05.

<sup>3)</sup> Se find Bretz (l. c) 1.83 ba 1.87. Parnell (Plat. Mag [4] 39 (1. 1889) 0.752 - 2 Reetz, Wied Ann. 5, p. 1, 1878.

Die Polatisation der Kohlen ist hieriach etwas kleiner als die der timplatten; index acheint ihre Grosse auch von der Beschaffenheit Kohlen abzuhangen.<sup>1</sup>)

Die elektromotorische Kraft der mit Wasserstoff resp. mit Sauerstoff uidenen Kohle nimmt nur langsam ab, in 24 Stunden resp. suf 0,6 und D. indem die in den Kohlen enthaltenen Metalle und Metalloxyde randerungen erleiden, auch die Kohle selbst zu Kohlensaure und Kohlend oxydirt wird und zerfahlt.

Zur Bestimmung der Polarisation des Aluminiums manss Beetr? 783 telst der du Bois'schen Compensationsmethode und seines Schlussels elektromotorische Kraft Zu | ZuSO<sub>4</sub> | H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> | Al ~ 0.42 D. Darauf unde durch das so gebildete Element in dem einen oder anderen Sinne in Strom geleitet, dessen Intensität I an einer Sinusbussole abgelesen ar, und die Polarisation auf dieselbe Weise gemessen. Da hier die blarisation des amalgamirten Zinks fortiel, ergab sich die Polarisation des Aluminiums phoder po durch Wasserstoff und Sauerstoff allein war, wenn derjenige Strom, dessen Intensität (in elektromagnetischem asse) als Einheit gewählt ist, in einer Minute 1,014 eem Knaligas entlickelt, die

Polarisation durch Wasserstoff

$$I = 0.12 - 0.90 - 2.65 - 7.06 - 14.81 - 16.98$$
  
 $p_B = 0.18 - 0.28 - 0.12 - 0.43 - 0.47 - 0.47 D.$ 

Potarisation durch Sauerstoff

Werden zwei Aluminiumplatten zugleich mit Sauerstoff und Wasserzoff beladen, so ergab sich

$$I = 0.031 - 0.076 - 0.252 - 0.304 - 0.378 - 0.457$$
  
 $p_W = p_W - 1.29 - 2.23 - 3.37 - 4.28 - 5.07 - 5.30 D.$ 

Also auch hier steigt die Polarisation des Aluminiums sehr bedeutend nit der Stromstarke. Sie ist für Wasserstoff im Maximum gering, für anerstoff sehr gress, durch beide zusammen also sehr bedeutend, wie uch sehon Tait (\$. 777) gefunden hat. Sie ändert sich aber sehr chnell während der Elektrolyse, so dass genaue Resultate schwer zu eralten sind.

Die starke Verminderung der Stromstarke der polaristrenden Saule 10 Grove'sche Elemente) bei der Polarisation des Aluminiums durch auerstoff rohrt übrigens nicht allem von der Polarisation, sondern auch

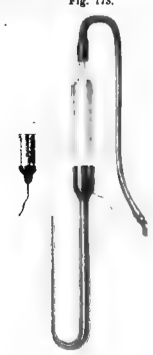
Dufour field me etwas grosser (Bullet de la Nov Vandaise (2) 14, 31, 1876\*, Boots, 1, p. 573" - 4 Reetz, Pogg. Ann. 150, p. 458, 081.
 Jonet Ber 1875, 1 p. 58, 81

### Polarie

e durch einen eingat fäule verbunden wan teckvilber, im oberen gefüllt. Ein in den gestattete das Quech i. Oben war der wa verhunden, wodurch geändert werden kon Purch Beobachtung da ien Daniell'schen Elem timmung der Potentialdin. B. bei Anwendung einen die Capillarconstante (D =

E 0 Hg als Anode 81,60 Hg als Kathode 31,60

Fig. 173.



<sup>1)</sup> Quincke, Pogg Ann

Der Vertical distand zwischen seiner Kappe und seinem Bauch gt von 2,599 bis 3,169 mm.

Die Versuche geben meist einen etwas kleineren Werth; z. B. stieg Durchleiten des Stromes von 10 Grove'schen Elemeuten durch en Quecksilbertropfen kurz nach dem Uebergiessen mit Wasser der . \_\_rticalabstand nur von 2,198 bis 3,067 und entsprechend die Capillarz\_\_ astante von 39,3 bis 59,2 mg.

Will man eine derartige allmähliche Trennung des Quecksilbers 788 n der Säure durch Wasserstoff durch immer stärkere Ströme nicht an-Nichmen (vergl. §. 834 u. flyde.), so kann man sich vorstellen, dass bei 1. hwacheren elektromotorischen Kräften, welche noch nicht die Säure auernd zu zersetzen vermögen, theils eine Aenderung der Stellung des Letalls in der elektromotorischen Reihe (ähulich wie bei Lösung von Latrium in Quecksilber) durch Aufnahme des Wasserstoffs eintritt, theils ich ohne Zersetzung die Säuremolecule mehr oder weniger richten, so ass sie ihre Wasserstoffmolecule der negativen Quecksilberelektrode zu-: cehren (vergl. Thi. I, §. 271). Dann bildet sich zuletzt ein statischer wastand, wobei eine elektrische Doppelschicht entsteht, deren eine Fläche z Lie gashaltende Elektrode, die andere die entgegengesetzt geladene Schicht des ihr zugekehrten Ions des Elektrolyten ist. Nach Bd. I. §. 224 ist das Moment einer solchen Doppelschicht gleich  $P=4\pi\sigma c=4\pi m$ . wenn o die elektrische Dichtigkeit auf der positiven Fläche, e der Abtar stand der Flächen,  $m = c\sigma$  ist. In einer solchen Schicht stossen sich 🚉 die benachbarten Theile jeder Fläche stärker ab, als sich die Theile der gegenüber liegenden Flächen auzichen. Besteht daher die Elektrode aus einer Flüssigkeit, welche eine capillare Contractionskraft besitzt, so wird letztere hierdurch vermindert.

Ist die Elektricitätsmenge auf der Flächeneinheit der Elektroden gleich &, die Grösse derselben @, so wird bei der Herstellung des oben erwähnten Zustandes eine bestimmte Arbeit W verbraucht. Dieselbe dient erstens zur Vermehrung der capillaren Spannung der Elektrode. 1st dieselbe auf jeder Längeneinheit der Begrenzung der Fläche gleich T, und dehnt sich die Fläche um dw., so ist die dazu erforderliche Arbeit \_T.dω. Ist ferner die Differenz der Potentialniveaux an beiden Flächen der Doppelschicht gleich V, die Differenz der elektrischen Constanten derselben γ, und soll die Elektricitätsmenge ε. ω auf der Elektrode und dem Elektrolyt um  $d(\varepsilon \omega)$  wachsen, so ist die dabei verbrauchte Arbeit (V → γ) dε (vergl. Bd. I, §. 224). Somit ist die gesammte Arbeit bei der Zunahme von  $\omega$  um  $d\omega$ 

7

$$d W := T d\omega + (V - \gamma) d(\omega \varepsilon) = [T + \varepsilon (V - \gamma)] d\omega + \omega (V - \gamma) d\varepsilon.$$

Da die Kräfte conservativ, die Processe vollkommen umkehrbar sind, so muse sein:

$$\frac{c}{c \, \epsilon} \left[ T + \epsilon (V - \gamma) \right] = \frac{c}{\partial \omega} \left[ \omega (V - \gamma) \right]$$

Die Potentialdifferenz V hängt nicht von wah, ebenso wenig de lestenz y der elektrischen Constanten Wollen wir auch noch sametura dass y nicht von & abhängt, also gar keine Zersetzung des Elektrole eintrate, durch welche sich in der Elektrode Theile des einen lozs its selben lösten, so würde

$$\frac{\partial T}{\partial \varepsilon} + \varepsilon \frac{\partial V}{\partial \varepsilon} = 0$$
, d.h.  $\frac{\partial T}{\partial V} = -\varepsilon \eta$  . . . .  $\eta$ 

sein. Bei einer zweiten Differentiation dieser Gleichung ergubt sich

$$\frac{\epsilon^2 T}{\delta V^2} = -\frac{\delta \epsilon}{c V} \dots \dots :$$

Hier ist de & V die Capacitat der Einheit der Oberfläche,

Bleiben die Elektroden bei dem Durchgange des Stromes untersidert, wie oben augenommen, also die Capacitat constant, gleich C. s. re-

$$\frac{\partial^2 T}{\partial V^2} = C \dots \dots \dots$$

Eine andere Ableitung derselben Formel ist bereits im Jahre 1875 wa Lippmann ) gegeben worden.

Die Gleichung 3) stellt eine Parabel dar. In der That lassez 9-nach Lippmann 1. c. die Drucke D, welche bei verschiedenen Propositialdifferenzen V erforderlich sind, um die Veränderungen des Standerse Quecksilbers in einem Capitlarohr (in dem Capitlarelektrometer e  $\mathbb{R}^{n}$  zu compensiren, annahernd durch die Formel einer Parabel  $D = \cos t^{-1}$  darstellen (vergl. indess  $\mathbb{R}^{n}$ , 795). Auch sind die experimentelt gesunder Werthe  $(D_1 - D_2)$  ( $V_1 - V_2$ ) nahezu constant. Sie sind z. B.

$$\frac{358}{(0.9)^{2}} = 441; \quad \frac{358 - 282}{(0.9 - 0.5)^{2}} = 437; \quad \frac{857 - 148}{(0.9 - 0.2)^{2}} = 428.$$

$$\frac{501 - 958}{(1.261 - 0.9)^{2}} = 438.$$

Numet man diese Constanz als allgemein gultig an, so first educate der Gleichung 3) der Abstand e der beiden Flüchen der Beginschicht, d. h. der Quecksilberelektrode und des ihm zugewaniten less des Elektrolyten ableiten. Nach der Formel der Parabel ist  $\partial D$  als  $= 2(D_1 - D_2)/(V_1 - V_2)^2 = 882$  im Mittel. Die Capillerspannung en Polarisation ist T = 30.1 mg mm oder in Krafteinheiten 295 to waher die Capillardepression des Quecksilbers in dem benutzten  $100^{\circ}$  zu nach zu  $100^{\circ}$  zu nach zu  $100^{\circ}$  zu nach zu  $100^{\circ}$  zu  $100^{\circ}$  zu  $100^{\circ}$  zu  $100^{\circ}$ 

<sup>1)</sup> Helmholtz, Wied, Ann. 17, p. 30, 1882\*. - 3) Lippman. Au. Chim. et de Phys. [5] 5, p. 515, 1870\*.

ren, um sie auf das C. G. S. System zu reductien. Dansch ist C (750, 1014). Um diesen Werth in elektrostatische Einn in demselben System emzafahren, ist er mit dem Werthe e?  $(3.10)^{10}$  (verg) Thl. 1, 5, 340) zu multiplienen. Da ferner  $C=1/4\pi c$ Thl. I. § 120), so folgt der Abstand der Flächen der Doppelschicht 1 35 000 000 mm 1).

Enthalt die Flussigkeit Spuren von Alkali, und wird auf einem Queck- 791 ertropten durch den Strom das Alkalimetall abgeschieden, so ist die billaritatsconstante an der Contactfläche des gebildeten Amalgams mit Losung kleiner, als an der des reinen Quecksilbers mit letzterer. Der sekail ertropfen erniedrigt sich. Bei Unterbrechung des Stroms oxysich das Alkalimetall im Amalgam und der Tropfen erhebt sich der. Hierdurch wird die oben erwähnte Contraction des Tropfens Wasserstoffabscheidung auf demselben vermindert, um so mehr, je ger das Wasser gestanden und um so langer der Strom gewirkt, jo br Amalgam sich also gebildet hat. So kann bei längerem Durchon des Stromes orst die Tropfenhohe und entsprechend die Capillaristante stergen und dann wieder abnehmen. Bei directem Zusatz eines ralimetallsalzes zur Losung tritt dies noch viel mehr hervor?).

Sind die Capillarspannungen eines kleinen Quecksilbertropfens in edunater Saure unch dem Durchleiten einen Stromen mittelst zweier die Saure eingesenkter positiver Elektroden und einer in den Propfen igesenkten negativen in Folge verschiedener Stromesdichtigkeit an rschiedenen Seiten verschieden, so bewegt sich der Tropfen nach der ite der schwacheren Spannung, d. h. der grosseren Stromesdichtigkeit.

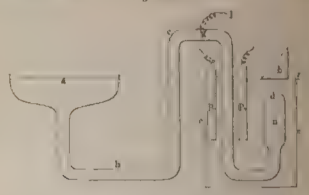
In einer auderen Art hat Konig 3) die Veränderung der Oberflachen- 792 annung des Quecksilbers bei Beladung mit Wasserstoff, resp. mit alkashen Erdmetallen darch Krafte studirt, welche im Allgemeinen kleiner ren, als zu andanernder Zersetzung der Lösungen erforderlich sind, m weiterer Glastrichter a, Fig. 174 (a. f. S.), war durch ein Glasrohr be it einem Glasevlinder n. von der Fig. 174a. (a.f. S.) in natürlicher Grüsse zeichneten Form verbunden. Dieser Apparat war mit Quecksilber gefollt d in einen weiteren Glaseylinder gesenkt, welcher die zu untersuchende Basigkeit und zwei Platinelektroden p und p., enthielt. Durch Einoken einer Glasfisiehe in a konnte das Queckeilber in n gehoben und senkt werden. Leber n war ein rechtwinkliges Prisna h aufgestellt, rch welches in horizontaler Richtung die Grosse des Spiegelbildes eines

<sup>1</sup> Indem W. Thomson (Nature for 551-187 !) Ich Abstacl a berech-The little of the latter of th

auf eine Glasplatte aufgeklehten quadratischen weissen Schirmes mit kreisrunden Geffinung von etwa 50 mm Durchmesser mittelst eusst thalmometers gemessen werden konnte.

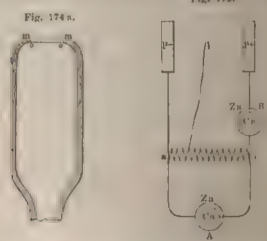
Die beiden Platinplatten p., und p., waren in den Schliese kreis einer Kette von z. B. zwei hohen Callaud'schen Element

Fig. 174.



und B von der Thl. 1, §. 724 beschriebenen Form eingefügt, so ist in Folge ihrer gleichen und entgegengesetzten Polarisation 28-300 eine polarisationsfreie Elektrode darstellten. Von verschiedenen 100

Fig. 175.



100 Q-E. von einander entfernten Punkten einer durch einen Ebeschergestellten Nebenschliessung ab, Fig. 175, zu dem 1000Q-E.W. behaltenden Element A konnte der Strom zu einem Braht e gefahrt wewelcher in das Rohr g eingeschmolzen war. Man konnte ac der Etialwerth p an der Queck-ilberkuppe d berochnen, wahrend der in pe

La zusammen gleich Null ist. Für stärkere elektromotorische Kräfte vurde auch noch in i ein Element eingeschaltet. Ein in den Draht i eingefügtes Galvanometer gab dabei keinen Strom an, da die elektromotosische Kraft der Kette kleiner war, als das Maximum der Polarisation es Quecksilbers.

Die Quecksilberkuppe wurde so eingestellt, dass das Bild des Schirtes am kleinsten erschien, resp. die Ränder des Quecksilbers an der Deffnung der Glasröhre vertical standen. Dann kann man aus der Grösse es Bildes die Krümmung der Quecksilberoberfläche, daraus ihre Oberächenspannung an Milligrammen pro Quadratmillimeter und die Capillaitätsconstante a² von Poisson¹) oder specifische Cohäsion (Quincke) erechnen. So ergab sich z. B., wenn sich das Quecksilber befand in chwefelsäure (¹/10 Proc.):

chwefelsäure	(1/10 Proc.):			\$	
α = 43	0,00 0,17 5,17 45,17 7,203 7,203	44,11	41,39 3	5,80 30,50	mg/mm
<b>chw</b> efelsäure	(1 Proc.):				
$\alpha = 47$	0,00 0,3 7,14 47,3 7,347 7,	59 41,	21 40,	19 32,2	1 mg/mm
chwefelsäure	(5 Proc.):				
α == 4'	0,00	81 44, 644 <b>7</b> ,	77 31, 157 5,	97 mg/mm 111 mm²	
a == 4	1,00 — 0,4,39 46,7,080 7,	49 48,	04 mg/mm		
$\alpha = 4$	$ \begin{array}{cccc} 0.00 & + & 0.7 \\ 7,47 & & 46.7 \\ 7,571 & & 7.7 \end{array} $	71 46,	28 42,	78 mg/mm	
alpeterature	(1 Proc.):				
p = + c	0,09 0,	13 0,	69 0,	86 D	

### $a^3 = 6,755$

42.35

alpete	ersäur	e (5 Pro	c.):		
p	= +	0,00	0,17	0,43	0,77D
O.	=	33,03	33,08	34,23	34,68 mg 'mm
$a^2$	=	5,281	5,288	5,473	$5,544 \text{ mm}^2$

41.23

6.576

87.50

5.981

32,93 mg/mm

5,253 mm<sup>2</sup>

Dieselbe ist doppelt so gross als die von Gauss und Beer benutzte pastante.

Magnesiumsulfat (conc.):

p	- 1.00	- 0,83	- 0.66	- 0.48	- 0.31 D
« —	29,57	32,85	37.54	41.27	45,65 mg
$a^{1}$ -	4,512	5,345	6,109	6,716	7,466 🐨
p	0,00	+ 0.17	+ 0,43	<b>+</b> 0.60	+ 0,86 D
ec -	51,63	54,23	51,21	18,24	38,83 mg
a!	8,402	8,825	5,333	7,850	もあるとは

#### Natrium sulfat feone.):

$$p = -1.00 = -0.74$$
 0.18  $-0.23 D$   
 $\alpha = -32.97$  39.02 45.14 40.50 mg mm  
 $a^2 = 5.331$  6.309 7.299 7.518 mm<sup>2</sup>  
 $p = -0.00 + 0.26 + 0.52 + 0.86 D$   
 $\alpha = -46.83$  47.50 42.37 30.34 mg mm  
 $a^2 = -7.571$  7.680 6.850 4.805 mm<sup>2</sup>

#### Chlornatrium (conc.):

### Zinksulfat (conc.)

#### Frisch bereitete Natronlauge, specif. Gew. 1,05;

Her einer Reihe dieser Versuche berüht die Polarisation, fall wirkliche Zersetzung eintrate, nicht auf einer einfachen Abelder Gase, sondern aus den Lösungen der Sulfste von Magnesia Natrium, aus Chlornatrium, sowie Natroulange scheiden sich bei ab, welche theils auf die Losung wirken, daselbst Hydroxyde bre candar Wasserstoff entwickeln, theils sich mit dem Quecksilber zu nem Amalgam veremen. Bei Anwendung von Zinkvitriollosung bildet ah wohl nur das letztere. Die Verhaltnisse sind also ziemlich complicirt.

Abgeschen von dem Verhalten des Queckeibers in Natronlange zeigt selbe in allen übrigen hallen bei einem mittleren, für die verschieden Flüssigkeiten verschiedenen Worth der Polarisation ein Maximum r Oberflächenspannung, welche nach beiden Seiten hin für die positive die negative Ladung abnimmt. — In Zinkvitriolfesung bleibt die perflächenspannung von p — 0.14 bis p = 1.00 D constant. Dies rifte, da die Potentiablifferenz zwischen der positiven Platinplatte und gativen Quecksilberoberfläche gleich 2 D ist, daher rühren, dass sehon nie dauerude Zersetzung des Zinkvitriols und Abscheidung von Zink ntrat, wofür die elektromotorische Kraft 2.14 D nach Exner erforzilich ist (siehe weiter unten).

Die Veränderungen des Standes des mit Wasserstoff beladenen Queck-793 bers in einem Capillarrohr, welches über dem Queck-iller mit Schweielure gefüllt ist und durch welches ein Strom geleitet wird, sind von Lippmann!) zur Construction eines empfindlichen Elektrometers, des pillarelektrometers, benutzt worden.

Die Construction desselben in der jetzt gebräuchlichen Form ist die gende.

Eine 1 m lange, 7 mm weite, beiderseits offene Glasrohre A ist unteralle zu einer feinen Spitze ausgezogen, so dass ihr Durchmesser nur auge Tausendstel eines Millimeters betragt. Die Cspillerspitze muss zu sein, etwa 10 mm lang, damit die Bewegungen des Quecksilbers unell verlaufen?). Diese Spitze taucht nahr an der Seitenwand in ein inten mit Quecksilber, oben mit verdunnter Schwefelssure (1, des Gefehts H, SO<sub>4</sub>) gefülltes Glas R. Die Schwisfelsaure muss so concentrit in, damit sie stets die Glaswand benetzt. Rohre A wird mit Quecksilber gefüllt, welches aus der sehr engen Oeffnung unten nicht aussließe. Be Quecksilber in A und B ist durch Platindrähte mit den Klemmbrauben a und B verbunden. Der Stand des Quecksilbers in der Spitze Röhre A wird durch ein Mikroskop mit Mikrometer M beobschtet, pterhalb ist auf dem Stativ des Apparates ein Sack von starkem Kauthuk zwischen zwei Brottern angebracht, der einerseits mit einem Mameter, andererseits mit dem oberen Ende der Glasrohre A verbunden

Durch Zusammenschrauben der Bretter mittelet der Schraube V um der Kantschukeack mehr oder weniger gepresst und dedurch der and des Quecksilbers in der Spitze regulirt werden. Zuerst drückt n ein wenig Quecksilber aus der Spitze heraus, um alle Luft zu ent-

G Lippmann, Pogg. Ann. 149, p. 547–1873°; Compt. rend. 78 p. 1407, 73°; Thôses de Docteur Nr. 387°, Ann. de Chim. at de Phys. [5] 5, p. 598, 75°
 Lippmann, Beihl. J., p. 480–1800°.

fernen, wahrend & und \( \beta \) metallisch verbunden werden. Dann it den Atmosphärendruck in \( A \) wieder her und stellt das Mikreak den Meniscus des Quecksilbers ein. Verbindet man nun die nie Quecksilber in der Robre verbundene Klemmschraube & mit dem tiven, \( \beta \) mit dem positiven Poi einer Saule, so scheidet sieh \( \otin \) Quecksilber unten im Robr Wasserstoff ab und das Quecksilse nach oben in die Röbre \( A \) zurück. Dreht man die Schraube \( F \) Quecksilber wieder seinen früheren Sland erreicht, so misst der \( \otin \)



nometer abgelesene Druck die Potentialdifferenz an den Polen der Da dieser Druck bei einem Daniell'schen Element bis zu 200 mm wilberhöhe betragt, kann man mit dem Apparat sehr kleine elektrische Krüfte messen. — Den Stand des Quecksilbers bei veranke Strömen kann man photographiren und so den Gang dersellen für

Enthalt die Flüssigkeit über dem Quecksilber etwas Alkali, sich im Quecksilber Alkalimetall, wodurch die Capillardepression vermehrt werden kann (siehe oben).

Bei Anwendung von Lösungen der Cyanide der Alkalimets eine entgegengesetzte Bewegung des Quecksilbers ein, als bei

<sup>4)</sup> Marey and Lippmann, Compt. rend. 83, p. 278, 1876.

ardunuter Schwelels, are und den meisten anderen Lösungen. Bei Ammobakthusugkert zeigt sich kaum eine Bewegung 1).

W. Stemens?) construirt das Capillarelektrometer in der Weise, 794 ss er zwei etwa 3cm von emander auf emem Brette befestigte tilasthreu durch ein heberformiges Capillariobe von etwa 1, mm Durchgaser, welches schwach nach oben gekrammt ist, unten verbindet, und letzterem eine Seyla subruigt. Die Robren werden mit Quecksilber fullt, und in die Mitte des Capillarrohres ein kleiner Propien von verunter Schwefelsure gebracht. Beim Durchleiten des Stromes verniebt sich letzterer, wird aber an zu weiter Bewegung durch die Krumang des Rohres gehindert. Nach einmahgem Gebrauche kehrt der It we te baure tropfen auch nach der metallischen Verbindung der Queckbersaulen nur sehr langsam in seine frühere Lage zurück (wenn sich y dachichten auf der einen Seite deselben auf dem Quecksilber ab-Lagert haben). Durch einen schwachen Gegenstrom kann die Zurückbrung bewirkt werden?),

Durch Ableitung von einzelnen verschieden weit von einander ent- 795 mten Stellen des Schliessungskreises eines Daniell'schen Elementes d Lappmann, dass die Druckunferungen d in seinem Capillarelektroter zuerst nahe proportional der elektromotorischen kraft V sind; spafolgen sie annähernd dem Gesetze einer Parabel d - const V1, sie eichen ein Maximum für E = 0,9 D, welches gleich 113 um des spunglichen Werthes des Capillardrackes ist, und sinken dann, wenn bas ouf 2 Daniells steigt.

Die Capillarconstante an der Trepnungsflache des Queeksilbers und r verdaunten Schwefelsaure ist also auch nach diesen Versuchen eine tige Function der elektrischen Spannung an dieser Oberflache.

Bei schr schwachen elektromotorischen Kräften kann man die ruckanderungen Jo im Capiliarelektrometer den Kraften selbst proprixonal setzen (bis etwa 0,8 P). Daber ist unbedingt erforderlich, dass an vor jedem Versuche durch Luftdruck die Queckalbersaule aufad abbewegt und so eine neue Oberflache herstellt.

Dies ist um so nothiger, als sich die Queeksilberoberflachen in er Saure sehr schnell andern. Werden z. B. die Elektroden & und des Capillarelektrometers verbunden, wober die Polarisation verdewindet, wird durch Luftdruck das Quecksilber gerade aus der Spitze rausgedruckt, und dann die Verbindung zwischen a und p unterrochen, so wird schnell das Quecksilber zäher und der Austluss

<sup>1)</sup> Gore, Proceed Roy Soc 31, p 135, 188 \*, Beibl 5 p 456\*; such Pro-ed Roy, 865, 32, p 85 [881\*] Beibl 5, p 611\*. \* 2) Werner Slemene. imaister, d. Berl Akad. Petruar 1874, p. 1877, Pogg. Ann 151, p. 633 1874, inlah Densar Namire 15 p. 210, 1877, — 7 Siehe auch die Capitandektrotter für ihisse ogische Zuicke son E. v. Fleischl, Arch. für Aust. a. Phys. 1 1878, p. 4847.

hart al-bald auf, tritt aber bei Va der ein 1).

Nach von Hepperger<sup>2</sup>) läm V im Capillarelektrometer ersengte silbersäule darm ist, für Kräfte zwidur Formel,  $\delta = \alpha V(\beta - V^{r_3})$ , w Schwefelsäure abhängige Constante mum für  $V = (\frac{1}{2}, \frac{1}{2})^{r_2}$ . Dasselb säure  $(\frac{1}{2})$  bei einer elektromotorisch

Ist das Queeksilber oxydhaltiq abscheidung seine Capillardepressione gehalt kann diese Wurkung sehr ver wie Gractz\*) hoobachtete).

Für die Anzeige sehr schwachet nach das Capillarelektrometer ein s hei grosser Vorsicht auch zur Messut

798 Wie vorsichtig man im Gebrai muss and wie man namentlich stett sorgen muss, zeigen u. a. ejnige Ve Apparat war ganz ähnlich constr (Fig. 173), nur dass das ('apillarrohr 4 dem weiten Rohr verbunden war und durch einen Heber mit dem seitliche enthaltenden Gefasse communicirte. D eine Bruckenleitung veranderlicher St tialdifferenz E an der Quecksilberobe selben ist die elektromotorische Kraft nommen. Die dabei erfolgenden Ver im Capillarrohre (ohne Ernenerung mittelst eines Fernrohres mit Ocul Die Einstellungen des Meniscus bei den Aenderungen von E während des und nach dem Oeffnen desselben (Ma) So war z. B. nach einander

$10^3 E$	500	777	333	600
M	134	224	138	249
$M_0$	85	138	103	109
$10^3 E$	270	90	48	24
103 E M	$\frac{270}{270}$	90 234	216	$\frac{24}{133}$

<sup>1)</sup> Lippmann, l. c. — 2) von H 1880°; Beibl. 5, p. 204°. — 3) L. Graet an capillaren Quecksilberelektroden. Duss

Die Werthe M und M<sub>0</sub> und auch M — M<sub>1</sub>, sind also ganz von den dem Versuch vorhergegangenen Operationen abhängig. Für gleiche aktromotorische Krafte ergeben sich dabei oft ganz verschiedene Werthe, war z. B., wenn 10<sup>3</sup> E constant 333 blieb, nach emander

M 98,2 105,0 108,9 110,9 ... 133,9 M<sub>3</sub> 21,0 26,3 26,1 26,3 ... 42,5

Diese Aenderungen treten um so mehr ein, je länger die Schliessung dauert hat. Steigert man indess die elektromotorische Kraft E in einer ihe von aufeinanderfolgenden Versuchen regelmassig, so wachsen daauch im Allgemeinen die Senkungen der Quecksilberoberflache.

Wurde zuerst die elektromotorische Kraft stetig gesteigert und daun tig vermindert, so nahm dabei die Capillardepression haufig auch ch zu.

Auch die Flüssigkeit, aus welcher sich die polarisirenden Gase 797 perstoff und Wasserstoff abscheiden, ist auf die Grönne der Polasation von Einfluss, - Als Poggendorff 1) swei mit verschiedea Lösungen gefüllte Voltameter durch seine Wippe abwechselnd hinter ander in einen Stromkreis einschloss, und dann gegen einander verbuna in den Schliessungskreis eines Galvanometers einfügte, fand er, dass enplatten in einer Lösung von 1 Thl, kohlensaurem Natron in 2 Thln. seer stärker als in Kalilauge polarisirt wurden, auch Platinplatten in Islange (1 KOH in 2 Thln. Wasser) starker als in schwefelsaurem asser (1,160). - Buff (vergl. §, 758) fand chenso die Polarisation von timplatten in Kalilauge = 3,33 D, wabrend are in verdannter Schwefelare nur 2,58 D ist. - Bei Anwendung von Platinelektroden in verunter Salpetersäure wird ein grosser Theil des Wasserstoffs oxydirt, d seine polarisirende Wirkung verschwindet, ebenso in Chromsaurerung u. s. f. - In Lösungen von Salzen kommt hier zu der Polarisan durch die Gase auch die Polarisation durch die Abscheidung der ure und des Alkalis.

Als Raoult 2) den Strom einer starken Säule durch einen Zer- 798 zungsapparat leitete, die eine Elektrode mit einer frischen, in derselm Lösung stehenden durch eine Wippe verband, und die elektromotoche Kraft p mittelst der Oppositionsmethode maass, fand er (D = 100):

<sup>1)</sup> Poggendorff, Pogg Ann 61, p. 612, 1844" -- 2) Raoult, Ann de (im [4] 2, p. 568 u. 570, 1844".

Platinelektrode mit Sauerstoff in Schwi Platinelektrode mit Sauerstoff in Salpad Platinelektrode mit Sauerstoff in Kalika Negative Kupferelektrode in concentrief Negative Kupferelektrode in verdünnter Negative Zinkelektrode in concentrirter Negative Platinelektrode in Salpatersäu

in den zwei zuletzt angeführter abgeschiedene Wasserstoff nicht väl den vorhergehenden Fällen durch ei durch die Herstellung einer gans e Elektrode bedingt ist, mag dahinges

Metallplatten und Lösungen mit e dem Spiegelgalvanometer unter Eir standes in den letzteren Schliessun, Magnetspiegels des Galvanometers de Schliessung entsprachen, fand Par Kraft der Daniell'schen Kette Dein Lösungen von

			~	kohien saurem Natron	k
Kupferplatten .	,			853	1
Platinplatien	٠	٠	٠	831	-
Palladumplatten		•	•	740	

Blei-, Silber-, Zink-, Messing- u schen Lösungen viel geringere Wirkt gen wirkten ebenfalls schwächer. –

<sup>1)</sup> Parnell, Phil Mag. [4] 39, p.

minum der Polarisation noch nicht erreicht. Auch scheidet sich elerum an den Platten event. Alkali ab, wodurch die Verhaltnisse sentlich geandert werden.

In verschieden concentrirten Lösungen ist die Polarisation ebenfalls 800 schieden. So fand Lenz (vergl. §, 727) bei gleicher Stromesdichtigt die Polarisation von Platinelektroden in.

Die Polarisation nimmt also mit der Concentration zu. Indess könnte wes Resultat auch durch eine Vergrosserung des an der positiven Elektule durch Abscheidung von concentrirter Saure sich bildenden Cebertungswiderstandes bedingt sein 1).

Ebenso wie bei den Lösungen der Salze kann auch bei der Elek-SOI olyse erhitzter und geschmolzener Elektrolyte durch die sicheidung ihrer Jonen eine Polarisation stattlinden. Dies hat Buff?) im Glase gezeigt, welches sich beim Erhitzen zwischen Platinielekden durch die Abscheidung von Kieselsaure und Sauerstoff einerseits id Metall audererseits polarisiert. Er hat zugleich die Grosse der hier-lauitretenden elektromotorischen Kraft gemessen.

Durch ein innen und aussen von Quecksilber umgebenes Reagirglas irde bei verschiedenen Temperaturen nach einander der Strom von and 4 Bunsen sehen Elementen geleitet, und die Stromintensität an mersten Ausschlag der Nadel eines gleichzeitig in den Stromkreis einschalteten Galvanometers gemessen. Der Widerstand der 3 und 4 Bunnischen Elemente konnte als verschwindend klein gegen den des Glanangenommen werden.

lst die elektromotorische Kraft eines Bunnen'schen Elementes E, elektromotorische Kraft der Polarisation des Glases p, der Wolerind desselben R. die Intersotät des Stromes bei Anwendung der 3 und Bunnen'schen Elemente I, und I, so hat man die beiden Gleichungen:

$$I_3 = \frac{3E - p}{R}, \ I_4 = \frac{4E - p}{R}, \ \text{also} \ p = E \frac{(3I_4 - 4I_5)}{I_4 - I_5}.$$

Daraus ergiebt sich die Polarisation des Glases bei verschiedenen auperaturen:

i) Die Polariation, welche Platenstektreiten erfahren, die auf Kieselden is gelogt oder in die Liebe ein somakt ein lie bet theelt von der Zerreitung Fr. 12 n. d., the la von der Zerreitung der Linds des in kleinen Magneten fasten faste in the Direktorien in Lulen wesenten bei praktorien in Kiesen. Verges heid i Moniel Copt, por 1 M2 p. t., 1866, M3 p. Fr. 187 b. 1, 1866, and in Direktorien, Arch. Neuv Ser. 26, p. 35, 1866, Buft, Annid Chem a Pharm 100 p. 204, 1864.

Temperatur 2 Polarisation 2,

Die Ladung nimmt also mit Verbindet man das das Gis Quecksilber nach dem Hindurchb mit den Enden des Galvanomete dabei beobachteten Polarisationast da die Leitungsfähigkeit des Glass als die Polarisation abnimmt.

Selbst nach dem Erkalten de silber, Abwaschen mit Salpeterst lampe zeigt es bei neuem Fülle luneren und ausserhalb des Glasfialvanometer und Erwärmen eine den Strom im Glass abgeschieder sehr hartnäckig daran haften.

802

Bei Anwendung von Flüssigl Wasserstoff andere Gase at von Chlorwasserstoffsäure zwisch werden beim Hindurchleiten von S die gebildeten Gase polarisirt, nu

Beetz') hat diese Polarisatic Die elektromotorische Kraft E e Elementen wurde mittelst der W sodann in den Stromkreis ein Zer chem sich an der einen oder ande wiederum die elektromotorische l apparat bestand entweder aus ein schen Platinplatten, oder aus ein Elemente, welches aus zwei Mi zwei, durch eine Thonwand getrer ren Falle musste die elektromot nach der von Beetz gegebenen 'I den. Die elektromotorische Kraft

 $p \leftarrow E_1$ 

Bezeichnen wir die Polarisa Wasserstoff u. s. f. durch Pt<sub>c7</sub>. Pt Beetz erhaltenen Resultate folgen ren beispielsweise emige von dem

<sup>1)</sup> Beetz, Pogg. Ann. 90, p. 42 Lenz und Saweljew (Pogg. Ann. Unremheit der angewandten Losunge Lofthaltiger Salpetersaure) ungenaue

pesten und kleinsten elektromotorischen Kräfte erhaltene Werthe, und den sonst nur die Mittel. Alle elektromotorischen Krafte sind zunächst die einer Grovo'schen Kette G = 37,26 bezogen.

1) Zwei Platinplatten in concentrirter Salzsäure. Die Polarisation = Pt<sub>H</sub> + Pt<sub>G</sub>.

Grove'sche Elemente	E	E-p	$\mathrm{Pt}_H + \mathrm{Pt}_{Cl}$
2	75,0	45,71	29,30
1 ,	27,2	9,31	27,91

Mittel aus allen (6) Beobachtungen 28,83

2) Die negative Platinelektrode des Zersetzungsapparates in contricter Salzaäure, die positive Zinkelektrode in verdunuter Schwefelter. Der Sauerstoff am Zink wird absorbirt, und die Polarisation ist Pt<sub>H</sub>. Die elektromotorische Kraft E<sub>t</sub> der Zersetzungszelle ist.

$$E_3 = \text{Pt} \mid \text{HCl} \mid \text{H}_2 \text{SO}_4 \mid \text{Zn} \Rightarrow 29.10.$$
 $E = E + E_2 - p$ 
 Pty

 73.99
 85.73
 17.36

 35.66
 45.56
 19.23

Mittel aus allen (5) Beobachtungen

3) Negative Kupferelektrode des Zersetzungsapparates in Kupfereiollösung, positive Platinelektrode in concentrarter Salzsäure. Die arisation ist Pt<sub>C2</sub>. Die elektromotorische Kraft der Zerlegung-zelle at-

19,08

10.27

$$E_2 \rightarrow \text{Cu} \{ \text{Cu} \, \text{SO}_4 \} \text{HCI} \{ \text{Pt} \Rightarrow 7,88, E \}$$
 $E = E + E_1 \rightarrow p$ 
 Ptct

 73,30
 54,96
 10,46

 36,76
 19,09
 9,79

Mittel aux (6) Reobachtungen

4) Negative Kupferelektrode des Zersetzungsapparates in Kupfertriol, positive Platinelektrode in Chlorinatriumlösung. Die Polarination Ptcs. Das Mittel aus (5) Versuchen ergiebt.

$$Pt_{Cl} = 10.81$$
.

5) Wie in 4), nur das Chlornstrium durch Chlorkalium ersetzt. Die Sarmation ist nach zwei Versuchen:

(6) Bei Ersetzung des Chlornatriums durch Bromkalium und Bromkrium schwankt die Polarisation Ptps, zwischen 0,16 und 7,11. Als ittel aus allen (5) Versuchen ergab sich

$$Pt_{Br} = 6.89.$$

7) Wird Jodkalium an Stelle des Bromksliums gesetzt, so folgt als étel aus (8) Versuchen:

#### Ptr == 3.59.

Vergleicht man die aus diesen Versuchen berechneten Pelarad des Platins durch Chlor, Brom, Jod, Wasserstoff mit den elektronomsehen Kraften des mit denselhen Stoffen beladenen Platins gegen ter Platin in der (makette (Thl. I §. 691), so ist:

Polatisation von Platin	G = 37,26	D = 1	Elektromotera le Kol m der baskelt		
daren			G 37 26	11	
Jod (aus Verauch VII)	3,59	0,171	3,36	-,	
Brom (am Venuch VI)	8,89	0.329	8,98	1,1	
Chior (aus Versuch III, IV, V)	10,58	0,505	16 10	× 263	
Wasserstoff (ans Versuch II,	19, 18	0,910	£2.83	-6.1	
Chlor und Wasserstoff (aus					
Versuch I)	28,83	1,3751(	27,814	LC	

Die elektromotorischen Kräfte der Polarisation der Platusphradurch Wasserstoff, Chlor. Brom. Jod sind also den elektromotorische Kräften dieser Gase in der Gaskette nahezu gleich.

Bemerkenswerth ist, dass die elektromotorische Kraft des an ed negativen Platinelektrode in verdunder Schwefelsäure abgescheder. Wasserstoffs Pt<sub>H</sub> = 1.115 D bedeutend größer ist, als bei der Verdung des Wasserstoffs aus Chlorwasserstoff Pt<sub>H</sub> = 0.910 D Fe möglich, dass dies durch eine, während der Elektrolyse stattle bedeutendung der Schwefelsäure an der negativen Elektrole bedeuten, wo sich nun die verdunnte Schwefelsäure gegen die soneralt tere im Zersetzungsapparate positiv verhielte.

Beim Durchleiten eines Stromes von fünf Bunken'schen Fleuerdurch ein Element Kupfer in Kupferchloridiosung. Platin oder koncentrirter Chlorwasserstoffshure, so dass sich am Platin oder 22-Kohle Chlor abscheidet, ergiebt sich mittelst der Methode von Rach die elektromotorische Kraft des Elementes mit der Polarisati in der fatins mit Chlor — 1,01 D, der Kohle mit Chlor — 1,07 D. Inc. sinkt nach dem Oeffnen des Stromes, seibst wenn die Chlorwassersäure mit Chlor gesattigt ist, schnell auf 0,8 D, offenbar, weil das deden Polarisationsstrom in Folge der Wasserstoffentwickelung verne.

<sup>2)</sup> Vergleiche auch eine Angybe von Raoult, Ann de Chim et 3: 1. [4] 2, p. 370, 1884" -- 2) Raoult, h e

plor an dem Platin und der Kohle nicht schnell genug durch Diffusion netzt werden kann.

Auch Gold- und Silberelektroden in Cyankaliumlosung nehmen nach im Durchleiten eines Stromes eine sehr starke, selbst durch Eintauchen siedendes Wasser nicht zu entfernende Polarisation an 1).

Es ist von vorn herein klar, dass alle Einflüsse, welche die Polari- 804 kon der Elektroden durch Sauerstoff und Wasserstoff beeinflussen, auch

sanaloge Wirkung auf die Polarisation durch andere Gase ausüben. So ist die Polarisation auch hier von der Stromesdichtigkeit in gleiger Weise abhängig; chense andert sich die Polarisation, wenn das eine ker das andere der abgeschiedenen Gase sich mit der einen Elektrode arbindet oder in derseiben occludirt wird oder durch Auflösung oder arbindung mit einem in der zersetzten Flussigkeit enthaltenen Korper artgeschafft wird.

Enthalt z. B. Chlorwasserstoffsaure, welche man zwischen Platinaktroden durch den Strom zersetzt, Chlor, so tritt keine Polarisation
regativen Elektrode durch Wasserstoff ein, enthalt sie Wasserstoff,
wird die positive Elektrode nicht durch Chlor polarisirt. Man kann
beiden Fallen die Abwesenheit der Polarisation nachweisen, wenn
an die betreffende Elektrode mit einem dritten, in derselben Flussigat stehenden reinen Platinblech durch ein Galvanometer verlandet.

Achuliche Beispiele liessen sich leicht in Menge auffinden.

Die verschiedenen bei der Bildung des Uebergangswiderstandes und Polarisation auftretenden Einflüsse machen sich auch bei folgenden insuchen geltend. Leitet man eine Reihe von Oetfnungsinductions-blagen eines du Bois sehen Inductors durch eine concentrirte Stein-blagen eines du Bois sehen Inductors durch eine concentrirte Stein-blagen von einer Platinspitze zu einer Platinplatte oder umgekehrt is verschiedenem Abstand der inductrenden und inductren Spirale, so berwiegt nach Christiani?) bei schwacheren elektromotorischen Kraft der Strom von Spitze zu Platte, bei starkeren der umgekehrte. Wie Echohung der elektromotorischen Kraft des Inductoriums wirkt Verinderung der Grosse der Spitze. Auch bei Veranderung des Widersholes der Leitung zeigt sich, dass der Umkehrpunkt (recipioke Punkt) weine Function des Potentials an den Elektroden ist, also zur Umschr eine ganz bestimmte Potentialdifferenz an den Elektroden erforscheh ist.

Ber einzelnen Stoffen, rauchender Schwich-äure. Na Br (1-14). bleibt Starke des Stromes von Platte zur Spitze (Pints drome) überwiegenich, gekehrt die Starke des Stromes von Spitze zur Platte (Oxydromie) besi

ber produce Leitung elektrischer Strevente Burkin, R. Frocksecker, 1930s.

Ru Cl., Zu Cl<sub>2</sub>, Cu Cl<sub>2</sub>, Fe<sub>2</sub> Cl<sub>4</sub>. Lösung von Hg Cl<sub>2</sub> zeigt erst bei ser grossem Unterschied der Oberflächen der Elektroden Oxydromie. Oze dromie zeigen leicht, aber schwer Platydromie: concentrirte Kupfervitre losung mit Kupfer- und concentrirte Zinkvitriollösung mit amalgamite Zinkelektroden, auch concentrirte Salpetersäure.

Die Polarisation allem kann diese Erscheinungen nicht bedinges da sie sich derselben durchaus nicht regelmässig anschliessen, und sez bei Bromwasserstoffsäure, concentrirter Salpeterlosung, Lösung von Quet silberehlorid und Jodkalium, Jodanmonium die Polarisation durch ist platydromen, dem oxydromen Strome folgenden Strom überwiegt. Most ist bei den Flüssigkeiten, bei denen sehwer Platydromic eintritt, die Felarisation nur gering.

Auch die in der Flüssigkeit stattfindenden Veränderungen sind mut maassgebend, da der reciproke Punkt bei Wiederholung der Verst 2

z. B. bei Jodkaliumlösung, ausserordentlich fest liegt.

Die elektromotorische Kraft, bei der die Platydromie über die Ordromie überwiegt, steigt im Allgemeinen mit wachsendem Molecular gewicht, ebenso bei abnehmender Temperatur. Auch für Strome im Hydro- und Thermoketten zeigt sich eine anndoge Irreciprocität, so ben Durchgang derselben durch Zinkvitriollösung zwischen amalgamete Zinkelektroden, wobei man an den Schlieren in der Flussigkeit deutlichte Veränderungen der Dichtigkeit derselben z. B. an der positiven Elektrote wahrnehmen kann.

Die Ursache dieser Erscheinungen dürfte eine doppelte sem. Ermal scheidet sich aus den Lösungen an der einen oder anderen Elektrobeine besser oder schlechter leitende Substanz aus, die Lösung erbeit trirt sich an der einen derselben, und so ändert sich der Widerstant Sodann werden die Elektroden polarisirt und die elektromotorische Kraft andert sich. Hierbei ist stets der Einfluss größer, wenn die betreffenbubstanz von anderem Widerstand, resp. die polarisirende Substanz it der Spitze ausgeschieden wird, als an der Platte. Indem beide Bubstanz gungen in gleicher oder entgegengesetzter Richtung wirken und bei verschiedener Stromesdiehtigkeit verschieden schnell anwachsen kennedurfte sich die Umkehrung der Erscheinung ergeben.

Je nach der Schnelligkeit der Lösung resp. Diffusion der an be Eh ktroden abgeschiedenen Stoffe in der umgebenden Flüssigkeit kenzer die Erscheinungen sehr variiren, welche somit ziemlich complimiten Bedingungen unterliegen 1).

<sup>1)</sup> Christiani schreibt diese Phänomene einem Widerstande zu, der is dem Vebergange der Eisktricitat von den Elektroden zu den zersetzburge Konden in der Fluss gkeit auftritt und somit einen besonderen Sprung in dem ist tall deselbst erforbert. Findet die Umwandlung der reinen Elektrodyten nur von der metall schen Leitung in Meleculariewegung im Blektrodyten nur von der Anode aus statt, wie Christiani annimmt, so finden oxydrome Sir un vorger Molecule an der Anode als platydrome, daher kann eine gewisse Stadiente oxydrom einen grösseren Werth haben, als zum Uebergange der burge

# c. Zeit zum Entstehen und Vergehen der Polarisation durch Gase.

Schon eine momentane Schliessung des primären Stromes genügt, 806 um zwei in schweielsaurem Wasser oder in anderen Lösungen stehende Platindrähte, welche in den Stromkreis eingeschaltet sind, so stark zu polarisiren, dass sie bei ihrer Verbindung mit dem Galvanometer die Nadel desselben zur Ablenkung bringen!). Auch der durch sie hindurch geleitete Schlag einer Leydener Flasche bewirkt dasselbe und die Polarisation nimmt zu mit der Grösse der in der Flasche enthaltenen Elektrinitätsmenge!) (vergl. §. 543).

Bis zu einem gewissen Maximum ist hierbei die elektromotorische Kraft der Starke der Ladung q der Flasche annähernd proportional, wie die Ablenkungen a des nach dem Durchgange der Entladung mit den Platindrähten verbundenen Galvanometers zeigen. So fand z.B. Henrici

	9 - 1	2	3	4	5	6	7	8
Kochsalzlösung	a = 5	10	15	20	25,5	81	36,5	42
Jodkalium	a = 5	11.5	17	23	29	35	41	47

Achnliche Versuche stellte Beequerel 3) an, wobei er die Schlagweite 3 als Maass für die Elektricitätsmengen q nahm.

Er verband unmittelbar nach dem Durchleiten des elektrischen Schlages durch ein Voltameter mit Goldelektroden durch Umschlagen einer Wippe die letzteren mit einem Galvanometer, aus dessen Ablenkungen die der Polarisation proportionale Intensität des Stromes p sich berechnen hess. Er erhielt so:

Lässt man in kurzen Intervallen wiederholte Entladungen durch das Voltameter gehen, so nähert sich die Polarisation bald einem Maximum. So war die Ablenkung des Galvanometers nach dem Umschlagen der Wippe bei

von der Elektrode auf die elektromotorisch bewegten Theileben erforderlich in, platydrom eden geringeren. Darn keinen stückere Streine durch einen Elektristen bescher hinden bigehen wenn die Platte als Anode dient weniger dichte Streine umgekeligt, indem in beschen Fullen gerade die richtige Zahl der Melecule der Elektrolyte in der Nabe der Elektrolyte in der Aufbergeht, ihne dass ech Arbeitsverlint durch Stauting Funkenentlichung) eintritt oder die angehäufte Elektrichtstamenge nicht zum Durchgange gen gt

<sup>1)</sup> Behantein, Pogg. Ann. 46, p. 112, 1838. — 2) Henrici, 11td., p. 582. — 3, Becquerel, Compt. rend 22 p. 381, 1846; auch spater Joule. Manchester literar, and phil. Soc. 20. Febr. 1872.

## 1 2 3 4 Entladungen 10,00 15,50 16,50 18,00

Bei längeren Intervallen verschwindet die Polarisation zwieden zwei Entladungen, und man erhält dann gleiche Werthe für p. zeit man die Entladung durch das Voltameter leiten mag 1).

Beim Durchleiten constanter Ströme durch einen Zersetzungsung nat bedarf es einer gewissen Zeit, bis die Polarisation ihr Maximon reicht hat, da dazu der Durchgang einer bestimmten Elektrichstander erforderlich ist.

Die Grösse der Polarisation in den ersten Momenten der Schlesses ist von Edlund?) gemessen worden.

Auf einem Brette B, Fig. 177, ist um eine Axe A drehbar en Estallener Hebel AP angebracht, welcher drei Federn des tragt. Den 2



Federn entsprechend sind auf dem Brette B drei Scheibehen von M ta ahi so befestigt, dass beim Herumdrehen des Hebels AP in der fic. tung des l'feiles die Federn e und f gleichzeitig auf den Scheiben ? und i schleifen, die Feder d aber das etwas zurückgestellte Schribeler erst etwas spater berührt, wenn die Federn e und / schon auf der Mitte von h und i stehen. Die Axe A, chenso wie die Scheiben ghe atehen Klemmschrauben in Verbindung. Vermittelst der letzteren wirdzwie der Axe A und dem Scheibehen g eine Drahtspirale und eine Saue 16 (3) Daniell'schen Elementen eingeschaltet. Zwischen den Plattener und h ist eine zweite, über die erste Spirale geschobene Inductioner rale und ein Galvanometer eingeschaltet. Dreht man Hebel al P in bet Richtung des Pfeiles, so wird durch die Federn e und / zwieches und i zuerst der Kreis der Inductionsspirale mit dem Galvanometer &" schlossen. Dreht man den Robel weiter, so wird gleich darauf der steat kreis der inducirenden Spirale mit der Säule geschlossen. In dem erstet Kreise wird daher ein Strom inducirt, dessen luteusität i an dem tarschlage des Galvanometers gemessen werden kann. Dieselbe ist der la

<sup>1)</sup> In Beireff der Erzeugung der Polarisation durch Reitungsselate, das wegleiche ferner Buff, Ann d. Chem. u. Pharm. 96, p. 257, 1855. — 1, 1, 1 and Pogg. Ann. 85, p. 209, 1852.

tensität des Hauptstromes proportional. Bei weiterem Drehen des Hebels AP wird der inducirte Kreis zwischen tund k vor dem Kreise des Hauptstromes geöffiet, so dass beim Deffien des letzteren kein neuer Inductionsstrom durch das Galvanometer fliesst. Die Zeit, während welcher die beiden Schliessungskreise gemeinschaftlich geschlossen waren, betrug La Secunde. Schaltet man dann in den Hauptstrom einen Widerstand rein, bis die Intensität des inducirten Stromes = 11 geworden ist, so erhalt man die elektromotorische Kraft E des Hauptstromes wie bei der Ohm schen liestimmungsmethode:

$$E = \frac{i\,i_1}{i\,-\,i_1}\,r$$
, const.

Wird jetzt in den Hauptstrom ein Voltameter eingeschaltet, so wird diesseibe wahrend der etwa 15, Secunde dauernden Schliessung bis zu einer bestimmten Stärke polarisiet, und somit die Intensität des Hauptstromes geschwächt. Der inducirte Strom ist daher schwächer. Bringt man durch Aenderung der Widerstände im inducirenden Kreise wiederum die Intensitäten jenes Stromes auf den Werth i und dann durch Einschaltung eines Widerständes Q auf den Werth ij, so ergiebt sich die elektromotorische Kraft der jetzigen Schliessung.

$$E - p = \frac{i}{i} \frac{i_1}{i_1} \varrho \text{ const.}$$

wo p die elektromotorische Kraft der Polarisation des Voltamsters ist. So findet sich bei verschiedenen Zusammenstellungen, wenn die elektromotorische Kraft einer Danzell'schen Kette — D ist, die in  $^1$  , Secundo erzeugte Polarisation p von

Platinplatten in verdünnter Schwefelsaure . . .  $p=0.37\ D$  Kupferplatten in verdünnter Schwefelsaure . . .  $p\approx0.36\ D$  Zinkplatten in verdünnter Schwefelsaure . . .  $p\approx0.24\ D$  Platinplatten in verdünnter Schwefelsaure . . .  $p\approx0.24\ D$  Kupferplatten in verdünnter Schwefelsaure . . .  $p\approx0.62\ D$  Kupferplatten in gesattigter Kochsalzlosung . . .  $p\approx0.24\ D$  Zinkplatten in gesattigter Kochsalzlosung . . .  $p\approx0.16\ D$ 

Die Polarisation von Platinplatten in verdunnter Schwefelsäure erreicht also nach einer 1, Seeun le dauernden Schliessung nur etwa 1, des Maximums. — Ferner folgt aus diesen Versuchen, dass nach 1, Seeunde die Polarisation von Kupfer- und Zinkplatten in Kochsalztosung 2, von der Polarisation dersellen Platten in verdunnter Schwefelsätie ist.

Die Pelarisation von Kupferplatten in Sodalosung wächst nach Parnell (vergl. §, 796) in folgenden Zeiten

des erreichbaren Maximums.

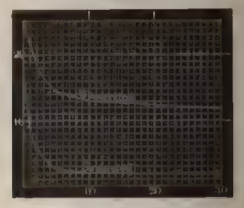
Löst man durch Horizontalstellen der Poggendorff'schen Wippein in verdünnter Schwefelsaure polarisirtes Platinplattenpaar von der primären Kette, und verbindet nach Verlauf von bestimmten Zeite durch weiteres Umschlagen der Wippe die eine oder andere der Platie mit einer reinen, in derselben Lösung stehenden Platinplatte zu einen Element, in dessen Stromkreis ein Galvanometer eingefügt ist, so erzetst die Ausschläge, dass mit wachsender Zeit nach der Aufhebong der Verbindung die Polarisation der Platinplatten abnimut Nach Beetz!) sind die Ausschläge des Galvanometers nach:

2 O. 9 5 10 20 18.0 Platte mit O 8.2 5.7 4.4 2.2 2.0 1.7 1.7 25.0 21.6 18.2 16.5 14.3 13.0 12.6 12.2 11.5 Platte mit If

Die Fig. 178 zeigt diese Abnahme deutlicher. Als Abscisser 122 die Zeiten nach Aufhebung der Verbindung der polarisierten Pistte 122 der primären Saule, als Ordinaten die beobachteten Galvanometerateschläge verzeichnet.

Die Abnahme der Polarisation der mit Sauerstoff beladenen Patwist demnach viel schneller, als die der mit Wasserstoff beladenen die wenn auch das Wasserstoffgas tiefer in das Platin eindringt und duch die Absorption durch das umgebende Wasser von der Elektrode verschwindet, doch das Sauerstoffgas zugleich auch aus dem ozonisites in den inactiven Zustand übergebt.

S09 Gänzlich verschwindet die Polarisation erst unch sehr langer Zeit Leitet man z. B. noch nach einem Monat durch ein früher polanisation



Voltameter, selbat wenn es für sich mit dem Galvanometer verbunde keinen Strom mehr zeigt, einen momentanen Strom eines Inductaus

<sup>1)</sup> Beetz, Pogg Ann. 79, p. 108, 1850'.

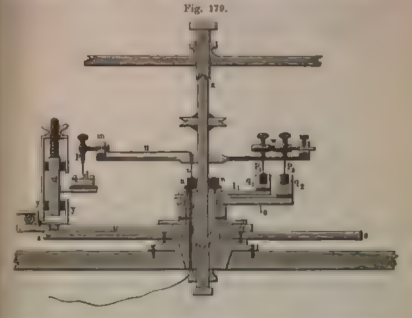
apparates in gleicher oder in entgegengesetzter Richtung wie den polarisirenden Strom, so ist die Intensität desselben im ersten Falle viel kleiner als im zweiten Falle 1).

Nach Parnell (vergl. §, 796) sinkt die Polarisation in 20 und 40 810 Minuten nach Losdösung von der Kette ber

Kupferplatten in Kalilauge um resp. . . . 5 und 85 Proc. Kupferplatten in kohlen-aurem Natron resp. 12 und 17 Proc. Platinplatten in verd. Schwefelsäure resp. . 30 und 43 Proc.

Den Verlauf der Polarisation hat auch Bernstein?) mittelst sei- 811 nes Rheotoms gemessen.

In der Mitte eines Theilkreises s rotirt eine Axe z, welche ein Rad von Messing trägt. An diesem ist einerseits die Doppelklemme w zur

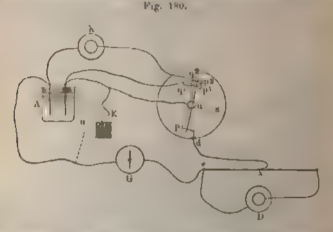


Aufnahme von zwei feinen Stahlspitzen p1 und p2, andererseits die Klemme in befestigt, welche die Stahlspitze p trägt. Diese Spitzen und gegen die Rotationsrichtung etwas nach ruckwarts geneigt und gegen dieselbe nach beiden Seiten hin sehneidenartig zugeschärft. Auf das Axenlager, welches die Axe x unterhalb umgiebt, sind zwei Messinghulsen h und h1 aufgeschliffen, von deben h' an zwei Messingarmen l1

<sup>1)</sup> Saweljew Pogg Ann. 73. ; 516, 1848° - 3, Bernstein, Pogg. Ann 155, p. 177, 1875°

und  $l_2$  zwei rinnensörmige Quecksilbernspse  $q_1$  und  $q_2$  von Stahl weht eine Schraubenvorrichtung yst trigt, vermoge deren ein Listen ze Messingstuck gehoben und gesenkt werden kann, über welches em twaner Kupferdraht d in der Richtung des Radius des Kreises s ausgespaldist. Die Spitze p wird so gestellt, dass sie bei der Rotation Draht d er rade berührt. Durch eine an dem Theilkreise s angreisende Mikrowste schraube kann y und Draht d um einen bestimmten Winkel gedet werden. Die Spitze p ist durch Draht u mit einem ringsormigen Quert silbernaps n, und dieser mit einem weiter nach unten suhrenden Drib verhunden. — Zuerst wurde eine Kette durch diese Drähte, Spitze p, Quert silbernaps d, Naps  $q_1$ , Spitzen  $p_1$  und  $p_2$  und Naps  $q_2$  geschlossen und die Axe in Rotation versetzt. Dann wurden die Stellungen  $S_1$  und  $S_2$  den Draht d tragenden Stativs beobachtet, bei denen hierbei em in  $\mathbb{R}^{2n}$  Stromkreis eingesugtes Galvanometer einen Strom anzugeben begannt aushorte.

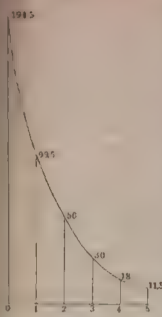
Der Strom einer Kette K wird darauf durch die Quecksulbernst $\delta q$  und  $q_2$  und Spitzen  $p_4$  und  $p_2$  zu der Zersetzungszelle A. Fig. 180, gewählt



welche verdünnte Schwefelsaure († 20) zwischen Platinblechen en et et Beliebige Zeit nach dem Abgleiten der Spitzen von dem Quocksills ? 20 Orffnen des Stromes von K (event, schou nach † 20 mg Sec.) je nach 10 Stellung des Drahtes d (der spater durch eine Quocksilberrinne eine wurde) auf der Peripherie des Rheotoms wird die Zersetzungszelle A st dem Spiegelgalvanometer G durch den sich drehenden Arm u des Bestoms und Spitze p zu einem Schliessungskreise vereint. Eventuel kusie auch in den Schliessungskreis einer Wheatstone schen Drahtes bination nach der Anordnung von E. du Boss-Reymond eingestund die elektromotorische Kraft der Polarisation mit der einer Danie schen Kette verglichen werden. Eine Leitung E zur Erde verhieber tunpolare Ladungen. Auch konnte eine Nebenleitung n angebracht unter Danie schen Ladungen. Auch konnte eine Nebenleitung n angebracht unter den Schen Leitung der Regen der den Schen Leitung der Regen verhieber unterpolare Ladungen. Auch konnte eine Nebenleitung n angebracht unterpolare Ladungen.

len, durch welche die polarisirte Kette dauerud geschlossen blieb. In Inese verzweigte sich dann sowohl ein Theil des Hauptstromes wie des Polarisationostromes. Die Nebenleitung bestand aus einem aus ziekzack-

Fig. 181.



förmig gebogenen Drihten bestehenden Rheochord, in welchem also keine Inductionsströme auftraten. Auch hier konnte entweder direct die Stromintensität im Zweige supdre G oder die elektromotorische Kraft darin mittelst der Drahtcombination gemessen werden.

Nach diesen Versuchen sinkt die Pelarisation vom Moment des Oeffnens des polarisirenden Stromes continuirlich. Ist z. B. die Polarisation unmittelbar nach der Oeffnung gleich 513, so ist sie nach 0.001898 Sec. gleich 507, nach 0.17082 Sec. gleich 462.

Bleibt mittelst der Nebenleitung der Kreis des Polarisation-stromes geschlossen, so fällt die Polarisation viel schneller ab, wie es z. B. Fig. 151 zeigt, in welcher die Abscissen die Zeit (deren Einheit 0,001%52 Sec. sind), die Ordinaten die Polarisation angeben.

Die bei Anwendung verschieden starker polarisirender Krafte erhalte-

uen Curven zeigen, dass die Abnahme der Polarisation p mit der Zeit in den ersten Momenten der Grösse derselben proportional ist, also

$$-\frac{dp}{dt} - \alpha p \quad \text{oder} \quad \log nat \frac{P}{p} = \alpha t,$$

wo P die Polarisation zur Zeit Null ist. Die  $log~(p_t~p_h)$ , wo  $p_t$  und  $p_{t_t}$  the Polarisationen für zwei auf einander folgende Momente kurz unch der Schliessung bezeichnen, sind bei den verschiedenen Versuchsteilen für die ersten Zeiten auch dem entsprechend nahezu einander gleich. Nach tängerer Zeit fällt die Polarisation langsamer ab, als der logarithmischen Curve entspricht.

Wurden die als Elektroden dienenden Platinplatten, welche auf 812 rechteckige Glasplatten gekittet waren, in einem parallelepipedischen Glustrog von 24 mm Breite. 17 mm Hohe und 226 mm Lange, den ale gerade der Breite nach erfullten, in verschiedenen Entfernungen einander gegenübergestellt, und hierdurch oder durch Lauschaltung von Rheestatenlängen die Widerstände der Schlieseung geandett, oder zur

den an Stelle eines Grove'schen Elementes deren zwei zur Erregundes Hauptstromes verwendet, so nahm die elektromotorische Kraft zur Polarisation in einem geschlossenen Kreise von gleichem Widersand und bei gleicher Oberflache der polarisiten Elektroden um so langsamme ab, je grosser ihr urspünglicher Werth war. Bis zum Maximum ort Polarisation erreichte die Geschwindigkeit des Abfailes derselben et Minimum; bei Verminderung der ursprunglichen Polarisation sehsut sie sich einem Maximum zu pähern.

Der Gesammtwerth der Summe der Polarisation von Anfang as bo zu ihrem Aufhoren ist nicht proportional der ursprunglichen Proposition, sondern, wenn letztere grosser ist, erscheint er relativ groot was wohl auf die Absorption der Gase im Inneren der Platispiste zurückzuführen ist, wodurch die Dichtigkeit derselben auf der Ote-fläche anfangs vermindert ist. Allmählich treten dann die Gase vorder an die Oberfläche. Diese letzteren Erscheinungen bedingen woauch die Abweichungen des Ganges der Abnahme der Polarisation wedem theoretisch berechneten Gesetz.

Wird der Widerstand des Schliessungskreises des Polarisationstromes vergrössert, dabei aber durch Vergrosserung der elektromotesehen Kraft des Hauptstromes der Anfangswerth der Polarisation ostant erhalten, so ist bei gleichbleihender Oberflache der Elektrodet in Geschwindigkeit des Abfalles der Polarisation etwa umgekehrt proportional jonem Widerstande.

Bei Anwendung von concentrirter Chlorwasserstoffsäure als Zesetzungsflussigkeit erfolgt die Abgleichung der Polarisation languare als in verdünnter Schwefelsäure.

Die mittleren Werthe von a in der oben angeführten Fermel sur für verdunnte Schwefelsaure und concentrirte Chlorwasserstoffsaure 1200 255,75 und 124,05; sie verhalten sich also annähernd wie 2:1.

Bei der Elektrolyse von Chlorwasserstoffsäure zwischen Platinplatte untersuchte Macaluso 1) die Verhältnisse der Polarisation in ihrer & hängigkeit von der Zeit.

Zunachst bestimmte er die Polarisation durch kleine Mengo. Chlor, welche von ausson in die das Platin umgebende Lönneg or gefuhrt waren.

Er fällte zwei Bechergläser, in welche zwei Platinbleche tauchten. 26 Chlorwasserstoffsture. Zu der Säure des einen Gefässes fügte er aus nach und nach einige Tropfen derzelben Säure, die aber mit Chlor vattigt war, und bestimmte die elektromotorische Kraft des Platinheese in der mit Chlor versetzten Lösung gegen das in der von Chlor free Lösung, im Wesentlichen nach der Bd. I, §. 632 angegebenen Methodes ergaben sich folgende Resultate:

<sup>1)</sup> Macaluso, Math.-phys. Ber. d. K. säche Ges. d. Wiss, 1873, p. 26

1. Die elektromotorische Kraft des Platins in einer Lösung von prwasserstoffsäure, in welcher sich eine sehr kleine Menge freien Chlors indet, gegen reines Platin, wachst mit der Zeit bis zu einem Maximum.

2. Bei wachsenden Mengen von Chlor, welche der Chlorwassertsäure zugesetzt werden, wächst die elektromotorische Kraft bis zu ein gewissen Punkte, etwa bis 0,62 Daniell, von dem an sie nahezuletant bleibt

3. Befindet sich das Platinbloch beim Hinzufügen der Chloriösung an in der Flüssigkeit, so wachst die elektromotorische Kraft sich von vornherein schnell, nahezu proportional der zugefügten Chloringe, und nähert sich dann allmählich einem Maximum.

1. Wird dagegen das l'latinblech erst nach dem Zusatz der Chlorung in die Flüssigkeit eingetaucht, so wächst die elektromotorische alt bei dem ersten Tropfen der Chloriösung zuerst langsamer, und erst den folgenden nähert sich der Gang der Erschemung dem unter 3 anrebenen.

Diese Verhältnisse lassen sich aus den Annahmen erklären, einmal, is die elektromotorische Kraft nur von der Menge des auf der Oberthe des Platins condensirten Chlors, nicht aber von der in der Lösung tudlichen Menge desselben abhängt, ferner dass das Platin und das is eine stärkere Anziehung auf das Chlor ausüben, als die Plasingkeit, dass endlich diese Anziehung bei dem Platin grösser als beim Glase Latztre Anziehungen verhalten sich etwa wie 25.1.

Sodann untersuchte Macaluso die Polarisation des Platins reh Chlor, welches elektrolytisch aus Chlorwasserstoffsäure Edemselhen entwickelt ist.

Wurde in das eine Geläss das Chlor nicht von aussen hineingebracht, edern durch einen besonderen etrom elektrolytisch an dem Platinblech geschieden, und die Polacisation nach der erwähnten Methode gemess, so ergaben sich die im Folgenden zusammengestellten Resultate. Ir wollen dabei der Kürze halber das auf chemischem Wege (aus Mansauperoxyd und Salzsaure) entwickelte Chlor, chemisches, und das Irch den Strom abgeschiedene, elektrolytisches Chlor nennen.

1. Die Polarisation eines Platinbleches, welches mit elektrolytischem Jor beliden ist, ist grosser, als die eines mit gewohnlichem Chlor beskten. Diese Polarisation mit elektrolytischem Chlor ist aufangs, weum Irch eine frische, aber schon mit chemischem Chlor vollig gesättigte El-Losung der Strom geleitet wird, eine Zeit lang constant und ist nur nig grosser, als die des chemischen Chlors. Alsdann steigt sie schnelled nahert sieh endlich langsam einem Maximum. Das letztere wird weilen erst nach mehreren Stunden erreicht.

2. Taucht man eine reine Platinplatte in eine Lösung, in der sige Zeit vorher elektrolytisches Chlor entwickelt worden ist, so zeigt sie etwas größere elektromotorische kraft, als eine in eine Lösung vorhnlichem Chlor tauchende Platte. Je länger die Hüssigkes Wiedemann, Essimus. 11.

Strome durchflossen war, um so kürzer ist die Zeit, die bei erneuten Durchleiten verfliesst, bis die Polarisation zu steigen beginnt.

Aus diesen Resultaten folgt:

- 3. Das durch den galvanischen Strom an einer Platinplatte est wickelte Chlor besitzt eine stärkere (negative) elektromotorische hand als das auf gewohnlichem Wege entwickelte Chlor.
- 4. Die elektromotorische Kraft einer mit elektrolytischem (Ehr beladenen Platinplatte gegen eine mit gewöhnlichem Chlor beladene ist zie Maximum etwa gleich 0,46 von der elektromotorischen Kraft die Daniell'schen Kette, während die elektromotorische Kraft einer mit gewöhnlichem Chlor beladenen Platinplatte gegen eine reine Platie ziverdünnter Chlorwasserstoffsäure gleich 0,62 ist. Es verhalten sich wedie elektromotorischen Krafte zwischen einer reinen Platinplatte tot einer mit gewöhnlichem Chlor beladenen und zwischen einer reinen ziel einer mit elektrolytischem Chlor beladenen wie 1:1,7.

Versuche über den Einfluss der Concentration der angewanden Salzsäure, der Temperatur, der Zeit der Schliessung des polanistente

- Stromes ergaben:
  5. Die Polarisati
- 5. Die Polarisation mit elektrolytischem Chlor steigt in verdüngen Lösungen schneller zu einem Maximum au, als in concentrirteren laste gen von Chlorwasserstoffsäure, aber das Maximum der Polarisation dank elektrolytisches Chlor ist in verdünnteren Lösungen unabhängig von der Concentration. Die Anwendung von ganz concentrirter Salzsage har dert das Auftreten des Maximums der Polarisation durch elektrolytische Chlor.
- 6. Bei Anwendung von concentrirter Chlorwasserstoff-äure aussidie Polarisation durch elektrolytisches Chlor nach dem Oeffnen des die selbe entwickelnden Stromes schneller ab, als in verdunuterer Chie wasserstoffsaure.
- 7. Die Polarisation des mit gewöhnlichem Chlor beladenen Phin vermindert sich zwischen 17° und 100° um 0,062 der elektrometorschet Kraft der Daniell'schen Kette, dagegen die Polarisation des mit det trolytischem Chlor beladenen Platius zwischen 16° und 93° um des 20° viel bedeutenderen Werth von 0,449 der elektromotorischen Kraf 20° Daniell'schen Kette.
- 8. Das elektrolytische Chlor besitzt nur unmittelbar an der Platuplatte, an der es entwickelt wird, eine starke elektromotorische haund kann nicht durch Diffusion zu einer zweiten Platinplatte wasert. Nach dem Oeffnen und wiederholten Schliessen des Stromez steigt im Polarisation durch elektrolytisches Chlor zuerst sehr schnell fast bei Einem Maximum an, welches sie dann allmahlich vollständig erreicht.

In gleicher Weise hat Macaluso die Polarisation des fit tins durch von ansken zugeführten und elektrolytisch darauf entwickelten Wasserstoff studirt. Seine Versucht de gaben

Die elektromotorische Kraft der l'olarisation einer Platinplatte, 814 tche in eine Lösung von Chlorwasserstoff taucht und mit Wasserstoff Laden ist, gegen eine von Gas freie Platinplatte, die in eine identische sung taucht, schwankt zwischen 0,68 D und 0,70 D, je nach der verniedenen Concentration der Losung, und zwar ist sie um so kleiner, je Bisger dis Concentration ist.

Die elektromotorische Krast der Polarisation einer mit elektrolytisch kwickeltein Wasserstoff beladenen Platinplatte, welche in mit Wasseroff gesättigte Salzsaurelösung taucht, gegen eine von Gas freie Platte ser-chieden von der einer mit gewöhnlichem Wasserstoff gesättigten atte. Erstere betragt 0.94, letztere 0.68 der elektromotorischen Kraft Daniell'schen Kette. Sie nummt mit der Zeit der Polarisation zu erreicht ein Maximum, welches bei geringen Concentrationen unhangig von der Concentration der Lösung ist. Die größere Concenation der Lösung verhindert die Bildung des Wasserstoffs, der diese rössere elektromotorische Kraft der Polanisation zeigt.

Die Temperatur hat keinen Einfluss, wenn der polarizirende Strom ark ist, dagegen vermindert sich bei Anwendung von schwachen Stro-

en die starkere Polarisation, wenn die Temperatur steigt.

Damit die elektromotorische Kraft der Polarisation einer Platinplatte r Maximum erreiche, 1st es nothig, dass die Poren des Platins mit asserstoff gesattigt sind, and die or Sattigung kann dadurch bervorbracht werden, dass Wasserstoff entweder direct auf der betreffenden atte oder in der Lösung entwickelt wird, in welche die Platte taucht.

Der elektrolytische Wasserstoff, welcher die obigen Eigenschaften ligt, geht in den Zustand des gewohnlichen Wasserstoffs in sehr kurr Zeit, etwa einer Minute, wieder über, und zwar um so schneller, je meentrirter die Lösung ist.

Bei der Anwendung von Kohlenelektroden statt der Platinelekoden ergaben sich ganz annloge Resultate, nur stieg die Polarisation erch nach dem Schliessen des polarisirenden Stromes zu einem Maxium an.

Die Ursache der großen, aber schnell verschwindeuden elektro- 815 ptorischen Kraft des elektrolytisch entwickelten Chlors und Wasseroffs kann einmal sein, dass sich die Gase an den Elektroden in Atomen scheiden, und somit in statu nascendi eine grössere Wirksamkeit betzen, "setiver" sınd als im gewohnlichen Zustande, in welchem die Atomo Moleculen vereint and und wobei es crat einer heatimmten Arbeit beurf, um sie von einander zu trennen und zum fliugehen von Verbindunm zu bestähigen. Dann aber treten die liase bei der elektrolytischen bscheidung in viel innigere Berührung mit dem Stoffe der klektroden, wenn sie nur aus der mit ihnen gesättigten Lassung von denselben fgenommen werden. Hierdurch kann sich eine viel dichtere Schicht r Gase auf den Elektroden condensiren und atarker elektromotorus

wirken. Mit der Zeit wandelt sich das event, in Atomen abgeschrösigs schnell in den gewohnlichen Zustand durch Verbindung je ivor Atome zu einem Molecul um; auch wird es allmählich in den Ficktoden occludirt, um so leichter, da es mit ihnen in innigster Beruhrungs. Hierdurch kann die Polarisation schnell sinken.

- Die Schnelligkeit des Ansteigens und Verschwindens der Polaristoshängt von der Schnelligkeit ab, mit der sich die Dichtigkeit der an die Elektroden elektrolytisch abgeschiedenen Gase auf der Oberflächse Elektroden ändert. Dieselbe ist also beeinflusst, 1) von der Streutschehtigkeit, 2) von der etwaigen Löslichkeit der Gase in der elektrolysisten Flüssigkeit, 3) von der Aufloslichkeit, (Occlusion) der tase in dem Metalle der Elektroden, resp. von der Schnelligkeit der Wandering derselben von ihrer Oberfläche in das Innere, 4) von dem Einflusse bin in dem Elektrolyt etwa vorhandenen, den Strom selbst nicht leitenst Substanzen, welche sich see undär mit den elektrolytisch abgeschieden Gasen verbinden und sie so mit fortschaffen konnen.
- Platinelektroden ist die Loshehkeit der elektrolytischen Gase im Wood verhaltnissmässig gering. Dagegen ist namentheh die Occlusion. Wasserstoffs sehr bedeutend. Wir haben schon §, 616 angeführt, die sich nach der Beobachtung von Crova eine Platinplatte, welche ein Kasten voll verdunnter Saure in zwei Halften theilt, und auf deren eine Flache Wasserstoff elektrolytisch abgeschieden wird, nach einiget 72 nuch mit ihrer Hinterflache gegen eine frische, ihr in der verdunten Säure gegenübergestellte Platinplatte elektropositiv verhält. Hier wildert der auf der Vorderfläche abgeschiedene Wasserstoff allmählich dans das Pastin bis zur Hinterfläche.

Auch der folgende Versuch beruht auf derselben Ursache-

Verbindet man zwei in verdunnter Schwefelsäure polarisite flaten nicht ihrer Loslosung von der primären Säule durch ein tialvancuster dauernd mit einander, so nimmt bekanntlich sein Ausschlag viel schweller ab, als wenn die Elektroden nur von Zeit zu Zeit vorübergete mit dem tialvanometer verbunden werden, da sich bei der dauerset Schliessung durch den Strom der polarisiten Platten selbst an der mit Schliessung durch den Strom der polarisiten Platten selbst an der mit Schliessung durch den Platte Wasserstoff und an der mit Wasserstoff beladenen Platte Wasserstoff und an der mit Wasserstoff beladenen Sauerstoff entwickelt, mit denen sich die polarisitenden ties verlonden.

lst auf diese Weise allmählich die Nadel des Galcanometer at Null gekommen, und öffnet man sodann den Schliessungskreit schliesst ihn von Neuem, so erhalt man wiederum einen Ausschlag kannel man Sinne des früheren Polarisationsstromes!), indem wahrend de

<sup>1)</sup> Schanbein, Pogg. Ann. 46, p. 114, 1859'.

finens namentlich der im Inneren der negativen Elektrode occludirte sserstoff wieder allmublich auf ihre durch den dasellist ausgeschiede-Sauerstoff von der Wasserstoffbeladung befreite Oberfläche tratt und so von Neuem positiv polarisirt.

Auf demselben Grunde kann es beruhen, wenn man zwischen Bl hundektroden einen Strom etwa 10 Minuten hindurchgeleitet bat d the kurso Zeit umkehrt, dars im ersten Moment darauf bei Verlining der Elektroden mit einem fralvanometer die Nadel im Binn der rch den umgekehrten Strom erzeugten Polarisation ansschlägt, daum er schnell auf die andere Seite schwingt, solie'd die an der therflache gelagerten, frisch entwickelten tiase verzehrt und auf au- dem lass von bliktroden die Gase der ersten Polari-stein wieder bervorgerreten hd.

Dauert die zweite entgegengewitzte schliewing langer, so beitait Polarisationsitrom seine dieser behlessung entigreenende Richtung nger oder ganz bet, dauert sie zu hurz, zo behålt er die dem ersten come entsprechende Richtung 1).

Auch der folgende Versuch hängt hiermit zusammen-

In awer durch einen Heber verbundene freisese mit verbierter wefelsaure wurden Platin-lektroplen von tunningen turmingen akt and durch einen kurz dauernden atresa ein dre, franze antes menten polarisirt. In dem tretuse, weather the met Wassers' France. on Platte enthielt, oder in einem dritten, met leisteren verbestere fasse befand sich eine dritte indifferente Patroparte were sters Wippe nach Loslosung der mit tras be adenen Pat reserver- vie Saule mit dem einen Quadranten eines anderen it i ....... ktrometers verbunden war, wittend die mit Wantel de de aktrode zur Erde nigeleitet wurde be wurde die Prantischen fischen den Platten von 2 zu 2 Minuten untersacht. Its einem eine grande indifferente Platte elektronegativ, ander white our wind have Minuten in steigendem treade eicktropositiv - Art - Le raben grössere Elektroden

Auch hier durfte die geringe durch karres steen auch au est den tin niedergeschlagene Wasserstoffmenge angest to a fine fine lagen, von seiner Oberflache verschwieden und dem between eine begativer erscheinen, ähnlich wie etwa un im Monga, terrain men Bren Queckerlings das Zink beim transparent to per ter an ma

In omer Irischen gastreien binnegkeit er beit in ber beladene Platin sofort gegen remes Platin seater and a few an the Potentialdifferenz etwa O I Is totrage from the cor, core in the ben Werth nicht. Bei langem Handusvale ten der meine eine

Backs Her. Wi, p. J.1, 1975', Wood Ann 1 ; eat | 1

Elektroden bleibt das dichter mit Wasserstoff beladene Platin dassivelektropositiv 1).

An diese Versuche schliessen sich unmittelbar einige Beobachtere von F. Streintx2) mit Hulfe der Reibungselektricitat an.

Die innere Belegung einer aussen abgeleiteten Batterie wird durt cine Holtz'sche Maschine positiv oder negativ geladen und durch col 2 m langen, in einer abgeleiteten Biechröhre hegenden, isolirten K: >draht, ein Funkenmikrometer, eine U-Rohre voll Wasser mit versat. baren Kupferelektroden (zur Vermeidung von Funkenentladungen is 3rt folgenden Zelle), eine Zersetzungszelle voll verdünnter Schwebeauf (1 100) mit sorgfältig gereinigten Platinelektroden und ein Spiegiesvanometer zur Erde entladen. Nach der Entladung wird die dem kante. mikrometer zugekehrte Elektrode der Zersetzungszelle mit dem eines Vadrantenpaare eines Mascart'schen Elsktrometers verbunden, deser andere Quadranten zur Erde abgeleitet sind. Das Mikrometer und l. litt. befinden sich, um Vertheilungswirkungen zu vermeiden, in einem gesches senen Blechkasten. Der Magnetspiegel des Galvanometers hatte dur! Vorlegen eines Magnets eine starkere Richtkraft erhalten. Da der Beuttionsfactor des Galvanometers bekannt war, konnte aus dem Ausseine seines Spiegels die hindurchgegangene Elektricitatsmenge in elektri magnetischem Maasso berechnet werden. Wurde durch Wallaston sche Elektroden von 0,0065 qmm Oberfläche die Elektricitätsmenge 1234 bis 1894 (mg, mm, sec) mehrere (4) Mal hinter einander geführt, und jede mal die zeitliche Abnahme der Polarisation beobachtet, so natus a nach der ersten Entladung um sehr viel schneller (in 26 Minuten 14 1.059 bis 0.75 D) ab. als z. B. nach der zweiten (von 1130 bis 172 D), was offenbar davon herrührt, dass sich das Innere des Platine mehr unmehr mit den Gasen gesättigt hatte.

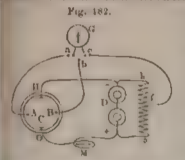
Wurden die Elektroden vor dem Durchleiten der Schläge durck einer galvanischen Strom polarisirt, die Zersetzungszelle mehrere Tage in odt geschlossen, die Flüssigkeit derselben erneuert und eine Entladerg is gleicher Richtung mit dem galvanischen Strom hindurchgesendet, sokritte sich nach einiger Zeit die am Elektrometer beobachtete Ladeng der Elektroden um. Der Grund durfte hiersein, dass durch den Polarisatzustrom beim Schliessen der Zersetzungszelle in sich die polarisatzustrom beim Schliessen der Überfläche des Platins verwichtet waren und im Entladungssehlag von Neuem dünne, der ersten gleichartige (Herflächtsschichten einzengte, welche letztere Gasbeladung sich aber durch Eintre gen in das Platin mit der noch von der Schliessung her im Inneren bestehen bestehenden ausglieb, wo denn der Rest der letzteren von Neuen bervortrat. Je nachdem also das Eindringen oder Hervortreten der selle

<sup>1)</sup> Strointz, Wied. Ann. 13, p. 659, 1881°. - 2) Pr Strainz W.

plytischen Gase in die Elektroden während des Durchleitens des primän Stromes oder während der Schliessung der polarisirten Zelle in sich aneller oder langsamer stattfindet, kann sich der Verlauf der Bildung od des Verschwindens der Polarisation verschieden gestalten.

Den Verlauf der Polarisation-ströme bei wechselnder Stromintensität 820
4 Helmholtx<sup>1</sup>) näher studirt.

In ein Glas C voll schwach angesäuertem Wasser tauchten zwei 6 mm dicke, 60 mm lange, bis unter die Oberfläche der Flussigkeit Glas eingeschmolzene Platindrahte A und B und zwei grosse Platinten H und O, welche unter Einschaltung eines Multiplicators M mit der Saule D von zwei Daniell'schen Elementen (deren Widerstand Q.-E. war) verbunden waren. Ein veränderlicher Punkt f einer 100 Q.-E. haltenden Nebenschligssung ho zu der Saule ebenso wie Platindrähte A und B waren mit den Drabten fe, Aa und Bherbunden, welche mit einem sehnell gedampsten Thomson'schen Gasmometer G in der einen oder anderen Weise verknüpst werden konnten,



so dass durch dasselbe entweder nur A oder nur B oder beide mit f oder A und B unter einander communicitien. Die beiden permanent mit Sauerstoff und Wasserstoff beladenen grossen Platinplatten A und B verhalten sich zusammen wie eine unpolarierbare Elektrode. Zuweilen wurde auch die Platinplatte O entfernt und statt H flussiges Zinkamalgam in einem Porcellan-

palehen verwendet, in welches ein bis auf sein Ende mit Glas übergener Platindraht täuchte. Die Polarisation von H und O so wie der base Widerstand zwischen beiden bewirken, dass der durch HO fliessende romesantheil zu vernachlassigen ist. Entsprechend dem Widerstande 3 dann die Potentialdifferenz zwischen k und o = 2000/2076 D. In r Mitte von ho ist das Potential Null, es wird bei k und o bis ± 1000 zählt. Wird f mit o verbanden, ist also das Potential in A. E = 1000, died 8 Tage der Strom bis zur völligen Constanz durch C geleitet, id dann E auf Werthe zwischen = 900 bis 0 gebracht, so vermindert sich i jeder Verringerung von E die Stromintensität und steigt ebenso bei der Vergrösserung von E ganz vorübergenend (± 108 alentheile), um zih 2 bis 3 Minuten wieder Null zu sein. Ein sehr schwacher in gativer som (ein Convectionsstrom [vergi § 826]) bleibt in Folge der im asser aufgelösten Gase bestehen. — Der Draht A vorhält sich also us ahnlich wie ein Condensator von geringer Dicke des Dickstricums

<sup>1)</sup> Helmholtz, Beri Monatsber, 11, Marg 1es ", Weed Ann 11 p. 3.3 News

Geht aber E durch Null zu positiven Werthen über, so erhält nu schon bei  $E=\pm 200$  stärkers Ströme (120 Scalentheile), als bei 4z vorherigen gleichen negativen E, die dann erst nach 4 Stunden auf  $\pm 3$  nach 24 Stunden auf  $\pm 10$  sinken.

Diese starke Steigerung des Stromes bezieht Holmholtz auf Declusion des Wasserstoffs im Platin, wodurch für die Zersetzung as sauren Wassers eine geringere Arbeit erforderlich ist, als ohne diese Da ein Strom von 100 Scalentheilen Ablenkung in der Stunde 10.1 auf Wasserstoff liefert, würde die im Platin oschulute Menge während abestunde einen Strom von 72 Scalentheilen liefern konnen.

Nachdem das Platin durch grössere elektromotorische Kräfte z. Wasserstoff beladen ist, tritt bei der Ruckkehr auf die trübere hat ( + 200) nach einem schnell vorübergehenden negativen Ausschlage nochmalige Steigerung des Stromes bis zu 70 bis 90 Scalentissien die schneller verschwindet, als der frühere Strom (120). Bei wieden ter Auwendung grosserer Krafte und Rückgang auf E 200 wertet diese Nachwirkungen immer kleiner und dauern kurzen. Zeit. Bei -w grossen, lang undauernden Kraffen, bei denen das Platin mit Waser stoff gesättigt ist, zeigt sich die Erscheinung nicht mehr. Geht man iimmer kleinere, resp. negative E zurück, so treten anhaltende und sur kere Strome auf, als bei Bedadung des Platins mit Sauerstoff, inden of occludirte Wasserstoff allmablich an die Oberfluche dringt und mit at dem daselbet elektrolytisch abgeschiedenen Sauerstoff vereint. Sieger man dabei den Widerstand, so erhalt man nur einen vorübergener of negativen Ruck der Galvanometernadel, und sofort tritt eine Steigerud der Stromintensität auf die fruhere Grösse ein (wohl indem der piener tan abgeschiedene Sauerstoff sofort wieder verzehrt wird), Misst an bei vollständiger Beladung der Drähte mit O und H, wo die Polariatie hinlänglich lange unverändert bleibt, den Widerstand, so ist derse be 4 dem mit Wasserstoff beladenen Drahte sehr gross (10000 Q.-E.) sa des mit Sauerstoff gering (1400 Q.-E.), indem die Lösung an ersterem mast saurefreier, an letzterem aber concentrater wird.

Blondlot!) hat versucht, die Abnahme, welche die Polane der Elektroden wegen des Eindringens der Gase in dieselben, im Aulösung und Diffusion in der umgebenden Flüssigkeit n. s. f. schon wil
rend der Wirkung des polarisirenden Stromes erleidet, von der diese Abnahme direct in verschiedenen Zeiten erzeugten Polarisation is
sondern.

Um die polarisirende Kette verschieden lange Zeit mit dem su polarisirenden Voltameter zu verbinden, diente ein Fallapparat. Dersett bestand aus einem Pendel, welches über ein auf einer Ebonitplatte !=

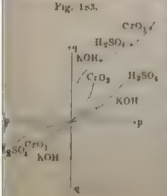
<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Blondfot, Compt. rend 89, p. 142, 1870°; Bubl. 3, p. 80°°, Them & Docteur Nr. 460, Paris 1881°, Besbl. 3, p. 805, 5, p. 532°.

ites, an verschiedenen Stellen verschieden breites Metallblech hinund so einen durch seine Stange und letzteres gehenden Strom nieden lange schloss. Hinter dem Metallblech lag, von ihm nur einen kleinen Zwischenraum getrennt, ein zweites Blech, durch ses beim Auftreffen des Pendels das Voltameter in sich geschlossen aund sich depolarisirte.

Das Voltameter war aus einer grossen halbeylindrischen Elektrode det, die an einen mit einer Glasröhre umgebenen Draht von gleis Metall angelothet war, und aus einer zweiten spiralig gewundenfalls oberhalb in eine Glasröhre eingeschlossenen Elektrode, Polarisation bei der Grosse der anderen Elektrode allein in Best kam. Die polarisirende elektronotorische Kraft wurde mittelst Nebenschliessung zu der verwendeten Daniell'schen Kette verst. Die Stronintensität in dem die Kette, den Fallapparat und das imeter enthaltenden Zweige wurde durch ein Spiegelgalvanometer umt.

Wenn die in verschiedenen Zeiten von Null an bei der Erregnug Polarisation den Elektrodenplatten durch eine schwache polaristrende patristremengen q als Ordinaten, die Zeiten t bacissen verzeichnet werden, steigt die Curve der q erst schr schnell, langsam an und endet in eine sanft ansteigende, fast gerade Linte, verändertem Widerstande bleibt die Stellung der letzteien Geraden, a Gleichung wir q=a+bt schreiben wollen, fast vonstant. Demiwurde bei sehr kleinem Widerstande die ganze Curve aus einem itzlen, mit der Ordinatenaxe zusammentallenden Zweig a und der erwähnten geraden Linie bestehen. In diesem Grenzfalle ist a wahre plotzliche Ladung für die Zeit t=0, und die Werthe bt entschen dem Verluste an Polarisation während der Zeit t.

Bei Anwendung verschiedener elektromotorischer Kräfte p wurden denselben ontsprechenden wahren Ladungen q bestimmt und die p bezinsen, die q als Ordinaten verzeichnet. Die durch den Coordinaten-



anfangspunkt gehenden Curven, Figur 183, stellen die Werthe q bei der Polarisation einer positiven oder negativen Platinelektrode in verdunnter Schwefelsaure, in derselben unter Zusatz von <sup>27</sup>11401 Chromsaure und in Kalilauge dar.

Als Capacitat der Elektroden für eine gegebene Polarisation p bezeichnet Blandlot den Werth dq dp. Derselbe wächst mit wachsendem p erst langsam, dann schnelker. Seinen Werth für p == 0 neunt Blandlot die Initialcapacitat. Sie ist gleich der Tangente am Anfang der funder Ladungen g.

Bei Anwendung der erwähnten und anderer Lösungen, a. B. rv. Natron, Jodkahum, Chlornstrium, schwefelsaurem Natron, schwefelsaure Kupfer oder Zink, Chlornickel, Salpetersaure, Salzeaure, versialen Schwefelsäure mit übermangansaurem Kali, und verschiedenen Elektrotz von Gold, Platin, Quecksilber (als kleine Elektrode auf einer klezz Trommel aus Pergamentpapier, als große Elektrode in einer fleste Porcellanschale), laufen die Curven der positiven und negativen Pozisation continuirlich durch den Coordinatenanfangspunkt zusammen lie Initialen pacität ist also unabhängig von der Richtung der Polarisation.

Dagegen ist die Geschwindigkeit der Verluste, welche durch de Tangente an der Ladungseurve dargestellt wird, um so grosser, je kann die elektromotorische Kraft ist, welche zur Erzeugung einer dauerdes Elektrolyse erforderlich ist. So ist z. B. bei der Polarisation des Cartislbers durch Sauerstoff die zur Zersetzung des Wassers und Oxydaus des Quecksilbers erforderliche elektromotorische Kraft sehr klein. It Verlust ist sehr gross; bei der Polarisation durch Wasserstoff ist er elektromotorische Kraft 1,09 D. der Verlust sehr klein.

Die Imtialcapacitäten sind für Platm in  $H_2 \otimes O_4$ ,  $Cu \otimes O_4$ ,  $Z^{n \otimes O_4}$ , NaCl, KJ — 1, Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 0.96, NiCl<sub>2</sub> = 1,1, Cu(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> = 1,01,  $H_1^{so}$ , verdünnt +  $^{\frac{1}{2}}$ 10000 CrO<sub>2</sub> = 1,33, desgl. +  $^{\frac{1}{2}}$ 10002 K MnO<sub>4</sub> = 1.2 NaOH und KOH = 1,50, verd. HCl = 0,73, conc. HCl = 1,19.

In sehr verschiedenen Flüssigkeiten haben also die Elektrodet gleiche Initialcapseitäten. Dieselben können durch kleine Zusatie zu anderen Substanzen sehr geändert werden. Bei verschiedener latorenpanität sind auch die urspranglichen elektromotorischen Kräfte zuschen der Elektrode und Flüssigkeit verschieden.

Werden die Capacitäten für eine bestimmte elektremotorische Kraft verglichen, so ist bei den untersuchter
Lösungen die Capacität von der Natur des Elektrolyter
unabhängig, also nur von der elektromotorischen Kraft
abhängig.

So wurde ein mit einem Pergamentpapier unten geschlossens für rohr, welches die Brahtelektrode enthielt, in ein weiteren, die gree Plattenelektrode enthaltendes Glas gesenkt, das Glas und trame wurden mit verdünnter Schweschsäure gefüllt und die Capacität gesch. 0.935 bestimmt. Dann wurden der Säure im Rohr 0.02 Procent Gree säure zugenetzt und das Voltameter durch den Fallapparat geschlossen, der Strom erze bald, die elektromotorische Krast im Kreise ist vorher Null.) Trots 42 geänderten Flüssigkeit bleibt dabei die Capacitat 0.94.

Derselbe Satz wird noch auf andere Weise bewiesen.



## Initialcapacität.

Ist e die elektromotorische Kraft zwischen einer Elektrode und der fissigkeit, so ändert sich dieselbe in der Zeit einmal durch den frei-Higen Verlust (de/dt) dt; sodann um einen Werth (de/dq) dqe/dq). (dq'dt). dt infolge des Durchganges der Elektricität dq. Hier (de/dq) der umgekehrte Werth der Capacität e für die elektromotorine Kraft e. (dq dt) ist die Stromintensität i, also ist de -- (de/dt + + 'r) dt. \*ndert sich die elektromotorische Kraft beim Durchgang des Stromes sht mehr, so ist de = 0, also de/dt = -i, c. Schliesst man hier wh ein Element Pt | KOH | KrSO4 | Pt in sich, bis der Strom in lge des Verlustes genunken ist, so sind bei Vernachlässigung der Kratt OH | K2 SO4 die elektromotorischen Kräfte e und e4 an beiden Elek ·den nahe gleich, de ist gleich Null. Soll auch mach dem oben autpestell ■ Satze die Capacität c an beiden Elektroden die pleiche sein, so muss  $\int\!dt + dc_1 \;dt = 0$  oder  $d(c+c_1)\,dt \geq 0$  sem. Definet man also a Kreis, so muss die Somme der elektromotorischen Differensen an den Elektroden eine Zeit hang gonstant bleiben

Der Versuch wurde angestellt indem man die Elektroden der aligen le mit den einen Belegungen zweier Condensatoren von je it Miken ad Capacität verband, deren andere Belegungen mit einander durch en Draht verbunden waren und dann letzteren unter Einschaltung es Capillarelektrometers mit einer besonderen in die Elisseigkeit ein senkten Platinelektrode verband. Werden die Elektroden mit einander hunden, so nimmt bald das Elektrometer einen festen Stand un, wie die Elektroden im Gleichgewiens sind. Wird nan der Elektrometer imentan in sich geschlossen und geoffnet, wieher er auf voll liebt, auch in die Brücke zwischen den Elektroden anternt sein bleibt und in obigen Satze, wenn die Elektroden gunt gerie, und der Elektroden zu der über 25 Secunden auf Null.

Ganz allgemein bedarf man also, um die zuktromeinen en Fred zwien en einer Elektrode und den umgebenden Liektrodyser von zum Wertie zwienen anderen e. ] de zu steigern, einer Elektrodyser von zu da der von der Natur des Elektrodyser (zwienerschaft wirden der des Metalls) umbhängig ist.

Ebenso ist die dabei ins Spiel kommende Energie e dq etdq ste, de von e abhängig, da auch dq/de nur von e abhängt, maht von e...

tur der Elektrolyte.

Dieselben Relationen gelten bei der Integration interhelt in zu zu gen für endliche Differenzen. Man brancht elekt du gen itätsmenge, um durch eine plötzliche Polarisation von ten torischen Kraft en auf eine zweito en zu gehangen was.

Natur der Elektrolyte. Dem entsprechend in der auf entielle Energie der elektrischen Doppelschien in augen der Elektrolyten ebenfalls davon unabhange.

Man kann also die Abhängigkeit der Grösse der Ladung reis is pacität von der elektrometorischen Kraft für alle Elektrolyte durch de einzige Curve darstellen (die obere Curve in Figur 183, für welche de Abschsen die elektrometorischen Krafte, die Ordinaten die Caparitate bezeichnen), nur hat jeder Elektrolyt auf dieser Curve seinen besonden Anfangspunkt, dem die normale elektrometorische Kraft zwischen auf ind der Elektrode entspricht.

Mit diesen Resultaten sicht unmittelbar im Zusammenhange bedie Capillarconstante zwischen Quecksilber und einem behebigen Elemlyt (z. B. im Capillarelektrometer von Lippmann) stets den genter-Werth annimmt, wenn die elektromotorische Kraft zwischen dem Quessilber und der Flüssigkeit auf einen gleichen Werth gebracht ist.

Selbstverständlich können diese Resultate nur so lange gelten. it das elektrolytisch ausgeschiedene Gas nicht sofort verändert, resp voder Plüssigkeit vernichtet wird, wie z. B. Wasserstoff in sehr stark og direnden Losungen u. s. f.

- Wird das Galvanometer auf absolute Werthe graduirt, so gress die Versuche u. a., dass die Initialeapacität eines Voltameters mit zon gleichen Elektroden von Platin, die lange Zeit in verdünste Schwebsäure († a) getaucht sind, 0,0388 Mikrofarad ist. Verweilt eine Elektrode längere Zeit im Wasser, so sinkt ihre Capacität allmählich etwa auf † 4 des ursprünglichen Werthes, der freiwillige Verlust wird etw schwach. Nach dem Ausglühen erhält sie ihre frühere Capacität wedte der Verlust ist größer; die Capacität einer frischen Elektrode ist dass pro Quadratmillimeter 0,1534 Mikrofarad.
- 824 Von F. Kohlrausch ist ebenfalls die CapacitAt eines pelansutes Voltameters resp. die Menge Wasserstoff und Sauerstoff bestimet worden, welche bei der Ladung desselben auf je 1 qmm der Platmekktode abgeschieden wird.

In den Schliessungskreis einer Magnetelektrisirmaschine, weiter regelmässig nach dem Gesetz einer Sinuscarre ihre Intensität änderbeit Ströme liefert, ist ein Voltameter eingeschaltet. Dasselbe besteht aus einer mit verdunnter Schwefelsbure gefüllten Röhre, deren Querzihaldurch zwei 108 amm grosse blanke Platinelektroden möglichst grunnsgefüllt ist. Kann man annehmen, dass die elektromotorische krafter Polarisation innerhalb enger Grenzen proportional der durch is Voltameter hindurchgegangenen Elektricitätsmenge ist, also nach is Zeit I, wenn i die Stromintensität ist, gleich pfidt, wo p die Pearsetion durch die Elektricitätsmenge Eins ist, so ergieht sich die Elektricitätsmenge

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) F. Kohlrausch, Nachr der K. Gött, Geselisch, 1872, 25. Sept. p. 5. Pogg. Ann. 148, p. 143, 1873.

orische Kraft des Stromes wie folgt. Es sei die Zeit einer Umung der Maschine 2 T und die elektromotorische Kraft demusch T. die (#1 T), wo K eine Constante ist. Das Potental der Spiralen dem Schliessungskreise auf sich seibst sei r., der Widerstand der liessung w. Dann ist

$$E = wi = \frac{K}{T} \sin \frac{\pi}{T} t - v \frac{di}{di} - p \int i dt,$$

$$v \frac{dii}{dt^2} + w \frac{di}{di} + pi - \frac{K\pi}{T^2} \cos \frac{\pi}{T} t$$

no das Capitel Induction). Das vollständige Integral dieser Glei-

$$i = \frac{K}{T} \frac{ic \sin \frac{\pi}{T} t + \left(p \frac{T}{\pi} - v \frac{\pi}{T}\right) \cos \frac{\pi}{T} t}{ic^2 + \left(p \frac{T}{\pi} - e \frac{\pi}{T}\right)^2} + C_1 e^{-\frac{t}{2p} (w + \frac{1}{2} w^2 - 6 p^2)} + C_2 e^{-\frac{t}{12} (w - \frac{1}{2} w^2 - 1 p^2)}.$$

r fallen mit wachsender Zeit t bald die beiden letzten Glieder fort. It man die Zeit nicht von dem Moment t=0 für welchen die durch Maschine inducirte elektromotorische Kraft Null ist, sondern von um

$$\frac{T}{\pi} \cdot \operatorname{arctg} \left[ \frac{1}{w} \left( p \ \frac{T}{\pi} = v \ \frac{\pi}{T} \right) \right]$$

Awarts liegenden Moment, so ist

$$i = \frac{K}{T} \sqrt{\frac{sin \frac{\pi}{T} t}{\left(p \frac{T}{\pi} - e \frac{\pi}{T}\right)^2}}$$

an andert sich also immer noch, wie ohne Extrainduction und Polariou, die Intensität nach dem Gesetze einer Sinuscurve, sie ist alar wächer, als ohne diese Fanthusse, nur sind die Zeiten t für das Maximund Minimum von i verschoben. Nur für die Umdrehungszeit  $\Gamma_0$ , welche p  $T_2$   $\pi$  — i  $\pi$   $T_0$  = 0, d. h.  $T_0$  —  $\pi$  Vr p ist, helsen sich Wirkungen der Polarisation und Extrainduction vollig auf. Hei haserer I indrehungsgeschwindigkeit  $(I - I_0)$  ist die Stromintensität elwächt, bei geringerer  $(T - I_0)$  wird in mattigert.

Diese Resultate hat Kohlranach gepruit unlem er die Inductionsome durch ein Brillardynamoneter lettete

Set A man 2 T=1 N, so let der Amendeling des Dynamometers passitional (1 T).  $\int t^2 dt$  oder, went A can Constante est proportional

$$A n^2 \left\{ n^2 + \frac{p}{2\pi n} - v \cdot 2\pi n \right\}^{-2}$$

Ersetzt man das Voltameter durch einen bekannten metallisien Widerstand, so kann aus verschiedenen Versuchen A eliminist und dur unter Einschaltung des Voltameters w. p und r bestimmt werden. De aus folgt, dass eine Elektrieitätsmenge, resp. Intensität Eins bei Belsiug von 108 qmm Oberfläche mit Wasserstoff und Sauerstoff eine elektrontorische Kraft p — 74800 hervorbringen würde, wenn die Polatissisch der abgeschiedenen Gasmenge oder Intensität proportional wäte.

Die auf 1 amm der Platinoberfläche durch den Strom blins in eder Secunde erzeugte elektromotorische Kraft ist also, wenn die Polsitätier Stromesdichtigkeit proportional ist, gleich 108.74300 = 807804 Siemens-Weber, oder da in diesem Maasse die elektromotorische Kraft eines Danie II'schen Elementes gleich 11.7 ist, gleich 690400 Dober gleich 775200 Volts. Die Polarisation von einem Volt wurde also einer Elektricitätsmenge von 1 775200 = 1,230.10-4 pro Quadratinik.nesse des Voltameters entsprechen. Düchte man sich dieselbe auf den Lectroden wie auf den Platten eines Condensators angehauft, so wäre seine Capacität gleich 0,129 Mikrofarad (im mg., mm., sec.-System). Diese Werth ist von dem von Blondlot nicht allzu verschieden.

Die auf 1 qmm der Elektroden abgeschiedenen Gasmengen und bei der Polarisation 1 Siemens-Weber 13.10<sup>-11</sup> mg Wassersteff und 103.10<sup>-11</sup> mg Sauerstoff, bei der von 1 Daniell 15.10<sup>-10</sup> mg Wasserst-fi und 12.10<sup>-19</sup> mg Sauerstoff, bei der von 1 Volt resp. 13.10<sup>-16</sup> mg Wasserstoff und 10.7.10<sup>-19</sup> mg Sauerstoff.

825 Auch schon Vurley 1) hatte die Capacität eines Voltameter # bestimmen versucht.

Er verglich die Ausschläge eines Galvanometers, welche durch Futladung eines grossen Condensators von bekannter Capacität bewett wurden, mit dem ersten Ausschlag desselben bei seiner Verbindung = 1 einem polarisieten Voltameter. Letzterer wird, was nicht exact ot. 54 ein Masss für die entladene Elektricitätsmenge betrachtet.

So findet z. B. Varley, dass zwei Platinplatten von je mes Quadratzoll (645 qmm) Oberfläche bei den polari-irenden elektro-te rischen Kröften E die folgenden Capacitaten annehmen:

$$E = 0.2$$
 0.4 0.8 1.0 1.2 1.4 1.6 Volto  $C = 175$  210 385 408 467 484 542 Makrofarsh

Eine ebenso grosse Capacität wie diese Zelle bei kleinen elektromotorischen Kratten würde ein Condensator besitzen, dessen Belegtgen obenso gross wären, wie die Elektroden, dessen isolirende Schicht au

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Varley, Phil. Trans. 161, p. 129, 1872\*.

Elektrode dienenden Platindraht) mit Sauerstoff oder umgekehr = Wasserstoff gesättigt, so danerte der durch die Platten geleitete 't der Daniell'schen Kette lange, oft Wochen lang an, namenthet e letzteren Falle und bei Anwendung von verdünnter Schwefelsaue - Hierbei verhält sich das Voltameter lange wie ein unpolaristrates bement. Auch entwickelt dabei zuweilen schon ein Daniell'scheitlement im Voltameter Wasserstoff. Bewegt man die Flüssigkeit, set schon durch Convection der in der Nähe der positiven Elektrode und derselben angesammelte Wasserstoff entfernt ist und der Strom schwicke geworden ist, so steigert sich seine Intensität.

Pumpt man dagegen nach Beladung der Elektroden mit Wassertel die Luft über dem Voltameter aus und entfernt so die in dem Wood desselben befindlichen Gase, so bleiben nur die in den Elektroden etwe dirten Gase zur Verminderung der Polarisation übrig, und eine Bewegent der Flüssigkeit steigert die gesunkene Intensität des Stromes nicht. Der Strom sinkt dann allmablish bis zur Unmerklichkeit berah. Wird beber durch schwache Entwickelung von Sauerstoff an den vorber Wasserstoff beladenen Platten letzterer partiell zerstort, so danen br durch das Voltameter hindurchgeleitete Strom des Daniell'schen the mentes kürzere Zeit an; ebenso verlauft bei Verbindung der Elektrolit durch einen Multiplicator der Depolarisationsstrom in kurzerer Ze-Vollig verschwindet indess die Polarisation nur auszerst langsam 🐄 kann in einer gasfreien Flussigkeit der Depolarisationsstrom Monate lauf andauern; indem die im Innern der Elektroden occludarten Gase salmablich an ihre Oberflache treten, wie is z. B. auch bei abwechselnder Ruttung des polaristrenden Stromes das zuerst an einer Elektrode of wickelte Gas, z. B. Wasserstoff, in dasselbe eindringen und von care Schicht Sanerstoff bedeckt werden kann; welche Gase bei Verlander? der Elektroden nach einander an die Oberfläche treten.

Um die Luft vollständig zu entfernen, pumpte Helmholtz! einem Element, bestehend aus einer Glasröhre, in welcher sich 1911. Platindräthe nis Elektroden und daneben eine um einen dunnen Platindräthe nis Elektroden und daneben eine um einen dunnen Platindraht gewundene Palladiumspirale befanden, und die mit saurem Warser gefullt war, die Luft aus, und verwendete dann die Palladiumslehtrode als negative, die Platindrahte vereint als positive Elektrode eine Stromes, so dass erstere sich mit Wasserstoff belud. Darauf warde Glasrohre zugeschmolzen. Die Spuren Sauerstoff verbinden sich mit dem Wasserstoff des Palladiums. Wurden die Platindrahte bei 6. ser Verbindung oder sonst elektrolytisch mit Wasserstoff beladen konnte er durch einen Gegenstrom eines Daniell schen Elementes weiten durch sie hindurchgeführter durch eine elektromotorische Kraften ein durch sie hindurchgeführter durch eine elektromotorische Kraften.

<sup>)</sup> Helmholtz, Proceed Roy. Edinb. Soc. 1880 and 1881, p. 2 . .

Di bis 0,001 D erzeugter Strom nur eine sehr schwache Ablenkung einem in die Schliessung eingeschalteten Galvanometer hervor. Die adel kehrt dann gleich auf Null zuruck. Wird die Kette ohne Unterschung der Leitung entfernt, so zeigt sich eine der vorhergehenden wiche und gleich lange dauernde, aber entgegengesetzte Ablenkung.

Gleicht sich während der Entladung einer Zelle ein Theil der La- 828 aug durch Convection aus, so ist das durch den die Elektroden verndenden Draht hindurchsliessende Quantum Elektricität entsprechend einer. Die Summe der durch die Convection und durch die normale lektrolyse an den Elektroden abgelösten und verbundenen Gase entsricht den gesammten im Ladungsstrome sich ausgleichenden Elekteitsten.

Nimmt man an, dass bei der Polarisirung eines Voltameters aus 829 atimplatten in verdünnter Schwefelsäure zunächst der Wasserstoff in in negative Platinelektrode nach dem Gesetz der Wärmeleitung eindringt, kann man nach Witowskii unter Hinzuziehung des Convectionsromes daraus das Gesetz des Verlaufe der Polarisationsströme ableiten.

let die Intensität des Ladungsstromes zur Zeit t gleich i, so ist idt, wo k eine Constante ist, die in der Zeit t entwickelte Wassertoffmenge. Ein Theil derselben so lagert sich auf die Oberfläche s des Jatins, ein anderer dringt in das als unendlich diek zu betrachtende latin ein. Ist seine Dichtigkeit im Abstande x von der Oberfläche des Jatins zur Zeit t gleich 9, so ist

$$\frac{\partial \varrho}{\partial t} = a^2 \frac{\partial^2 \varrho}{\partial x^2}$$

nd die gesammte eingedrungene Menge s fodx. Dann muss sein:

$$k \int_{0}^{t} i dt = s \theta + s \int_{0}^{\pi} \varrho dx$$

ad wenn (do dx), der Werth des Differentislquotienten für x = 0 ist,

$$i = \frac{s}{k} \frac{d\theta}{dt} - \frac{a^2 s}{k} \left( \frac{\partial \varphi}{\partial x} \right)_{\bullet}$$

Nach dem Ohm'schen Gesetze ist, wenn E die elektromotorische Kraft der polaristrenden Kette, urd die der Dichtigkeit der Aldagerung es Wasserstoffs auf der Obertläche des Platins proportionale Polarisation, E der Widerstand des Kreises ist.

$$R_1 = E - m\theta$$
.

Witowski, Wied Ann. II, p. 759, 1880°. Windemann, Elektricatat II. Eliminist man i aus beiden Gleichungen und löst die Differentialgleichte unter den Grenzbedingungen, dass  $\varrho$  bis zu einem Maximum  $\varrho_1$  sawits und für t=0 gleich Nud ist, so erhält man, wenn t grossers Wette annimmt, und man zugleich ein Glied  $\beta$  beifügt, welches den nach em ger Zeit constant werdenden Convectionsstrom bezeichnet

$$i=\alpha t^{-1}\epsilon+\beta,$$

wo  $\alpha = a p_0 s k \sqrt{\pi}$ , also you Widerstande des Schliessungskreuer ar abbängig ist.

Die Versuche wurden mit Platinblechen von 30 bis  $400\,\mathrm{qcm}^{100}$ re fläche angestellt, die auf Glasplatten gekittet waren und welche itetst derselhen Richtung benutzt und vor jedem Versuche 8 bis 10 Tage in Depolarisation in sich geschlossen waren. Beispielsweise ist für E=12  $R=200\,\mathrm{Q.-E.}$ ,  $s=35.69\,\mathrm{qcm}$ 

For die Berechnung ist  $\alpha = 72.8$ ,  $\beta = 4.2$ .

Für grössere Zeiten t stimmt also die Formel mit dem Experiment Bei verschiedenen Widerstanden sollte a constant sein.  $\beta$  ebenfalls was einiger Zeit. Bei verschiedenen Oberflächen der Elektroden war middess a, s nicht constant, da die Structur des Platins nicht immer begleiche ist.

Der Entladungsstrom, welcher nach einer während der Zeit 3 und dauernden Ladung beim Ausschalten der primaren Kette beginnt besitzt, wenn & dieselbe Constante wie früher ist, 5 eine einem Reit früher Ladungen entsprechende Constante ist, die Intensität

$$i = \frac{\alpha}{Vt} - \frac{\alpha}{Vt + \vartheta} - \delta.$$

Auch hier stimmen die Beobachtungen mit der Formel bei greeren t recht gut.

Bei gleichen Widerständen und wachsenden elektromotorischer hetten E bis zu E=2D wachsen die Werthe der Constante a, und eve für schwache elektromotorische Kräfte, bei denen die Occlusion nicht attreten solite (wegen der Convectionsströme), indess nicht genügend remmassig.

830 Leitet man abwechselnd Strome von sehr kurzer Dauer in entgern gesetzter Richtung durch ein Voltameter, so ist ihre z. B. durch die be warmung eines dunnen, in den Stromkreis eingefügten Drahtes gemeent Gesammtintensität grosser, als wenn sie alle in derselben Richtung – Voltameter durchthessen; dieselbe wird also weniger geschwächt, als L Intensität eines continuirlichen Stromes, weil im ersteren Falle die dan chen momentanen Strom verursachte Polarisation einen Strom liefert, eleher sich zu dem folgenden momentanen Strom addirt, und dieser e Polarisation zum grössten Theil authebt 1). Mit wachsender Schnelligsit des Wechsels der Ströme wächst auch ihre Gesammtintensität, da nin die Polarisation zwischen je zwei Strömen weniger verschwindet, isst man daher die Intensitäten der einzelnen Strome, so findet man its, dass wenn nach einem momentanen Strom ein gleichgerichteter rich das Voltameter geleitet wird, seine Intensität viel kleiner ist, als eines in entgegengesetzter Richtung fliessenden 1). Daher verhält sich in Voltameter gegen abwechselnd gerichtete Ströme eines luductionsparates durchaus nicht wie ein metallischer Leiter, in welchem gar line Polarisation eintritt (vgl. Bd. I, §. 458) 2).

Die in dieser Weise erzeugte Polarisation kann gleichzeitig mit dem 831 wa entstandenen Uebergangswiderstand mittelst der Wheatstone'-hen Drahtcombination gemessen werden, indem man in den betreffenm Zweig derselben die Zersetzungszelle und eine Drahtspirale einschalt, in welcher beim Oeffinen und Schließen der Kette Inductionsströme zeugt werden, welche den Polarisation-strömen in der Zelle entgegensten. Man fügt in die Brücke ein Tolephon ein 1). Es seien die Widerande der vier Zweige des Apparates, wahrend der Strom in der Brücke in Null gebracht ist, gleich a, b, c, d, die elektromotorischen Kräfte in

F1% 184.

ihnen A, B, C. D, die Stromintensität in den beiden ersten Zweigen I, in den beiden letzten I, dann ist:

$$Ia - A = I_1c - C$$
$$Ib - B = I_1d - D.$$

Die elektromotorischen Kräfte können herrühren von der Polarisation der Elektroden — 1 t.fldt und von der Selbstinduction der einge-

gten Spirale ( - p?IiI). Setzt man  $I = Fe^{2\pi nII}$ ,  $I_1 = G.e^{2\pi nII}$ , i = V - 1 ist, so wird

$$A = -iI\left(2\pi np - \frac{1}{2\pi nh}\right) = -i\alpha I.$$

Wird noch  $B = -i\beta I$ ;  $C = -i\gamma I$ ,  $D = -i\delta I_1$  in die eichungen eingesetzt und trennt man den reellen und umsginhren neil, so wird

<sup>5)</sup> De la Rive, Bill, univers Nous Ser 14 p. 134, 1838", Archives de rectraite 1, 1841", Pigg. Ann. 45 p. 172, 18.8" and 54 p. 485, 1841" — Sawaljaw, Pogg. Ann. 73, p. 146-1848". Σι Vorsselmann, de Borr, 186 Ann. 53, p. 1, 1841". — 't Wiedlighach, Berl Monatage, 1879, p. 485, p. 8614.

756

 $ad - ad = bc - \beta y$ 

und

$$\frac{a\sqrt{1+\left(\frac{\alpha}{a}\right)^2}}{b\sqrt{1+\left(\frac{\beta}{b}\right)^2}}$$

1. Ist in Zweig a die polari schwindet der Tan im Telephon, w

$$pk = \frac{1}{4\pi^2n^2} = 1$$

2. Ist in a die Zelle, in d die l

$$\frac{\delta}{d} = -\frac{\alpha}{a} = \varepsilon \text{ and } \frac{a}{b} :$$

$$p = \frac{1}{2\pi n} \sqrt{xd};$$

3. Sind in a und b inducirent und pp. so verschwindet er, wenn

$$\frac{p_a}{p_b} = \frac{c}{d}$$

4. und wenn in a und b Zellen und  $k_{\theta}$  ist, wenn

$$\frac{k_a}{k_\beta} = \frac{d}{c}$$

Man kann also auf diese Weise und Spiralen (ad 1) wie die elektrozweier Zellen  $k_a$  und  $k_\beta$  (ad 4), w inducirenden Spiralen  $p_a$  und  $p_\beta$  (ad ander vergleichen,

Im ersten Fall ist zu beachten abhängig von der elektromotorisch grosser dieselbe ist, desto grösser m tromotorische Kraft der Selbstinduct durch Einlegen von Eisendrähten in

Bei einigen derartigen Versuche Commutator altermiend gemachten S den in saures Wusser geleitet und in noch eine Inductionsspirale eingefüg Telephon zum Verstummen zu bring drähte in die Spirale gelegt werden Kraft zunahm. Der Widerstand bli

erstand bildet sich also nicht aus. Im Fall 2 musste ganz entspread der Vermehrung der Polarisation das Verhaltniss d c bei wachder Eiseneinlage vergrössert werden. - Bei amalgamirten Zinkelektroin Zinkvitriollösung war in die Hauptleitung ein Dansell eingefügt, dass nur ein kleiner Theil des Stromes durch die Zelle ging, in die dekenleitung ein Galvanometer, welches durch Einstellung der Brücke Null reducirt wurde. Dabei wuchs sowohl ber constanten wie Intionsströmen scheinbar der Widerstand der Zelle; bei ganz concenter Lösung und sehr schwachen Strömen weniger. Das Telephon r nicht ohne Eiseneinlage im Fall 1 zur Ruhe zu bringen. Die Zelle itzt also eine gewisse elektromotorische Kraft, die beim Durchgang Stromes langsum abnimmt und vielleicht von Concentrationsunderunh herrubrt. Im Fall 2 nimmt entsprechend anlangs der Widerstand d und steigt mit steigender Eiseneinlage. -- Bei sehr schwachen harnischen durch eine Stunmgabel erzeugten elektrischen Schwingungen in der Secunde) ist das Verhalten der amalgamirten Zinkelektroden Zinkvitriollösung ganz das der Platinelektroden in verdunnter Schwefeltre. Es war keine Eiseneinlage im Fall aj, wohl aber bei Einschaltung en Daniell'a in denselben Zweig mit der Zelle erforderlich. Die rhei erzeugte Veränderung wirkt lange nach. Der Widerstand der lle, gemessen durch das Galvanometer und das Telephon, welche ide event, gleichzeitig in die Brückenleitung eingelugt sind, erweist h durch letztere Methode stets etwas grosser, was eine elektromotothe Kraft an den Elektroden anzeigt. Die Widerstandsangaben nähern h mit wachsender Capacität der Elektroden immer mehr einander.

Wir haben erfahren, dass zur dauernden Zersetzung der verdünn- 833 Schwefelsiture zwischen Platinelektroden eine bestimmte elektrotorische Kraft nöttig ist. Wird ein Voltameter mit einer Kette von ringerer elektromotorischer Kraft E verbunden, so kann die Kraft der larisation nur bis zur Grosse E anwachsen. Dabet verschwindet in Are der \$, 816 erwähnten, die Polarisation bestandig verändernden achen der Strom nie vollständig.

Da die derartige Zersetzung des (sauren) Wassers eine Wärmemenge ordert, welche der Verbindungswärme seiner Ionen gleich ist, muss sh die elektromotorische Kraft der Säule, welche der Wärmeproducn in ihr während der Losung eines Acquivalents des positiven Metalentspricht, mindestens einer gleichen Warmemenge äquivalent sein, eine dauernde Wasserzersstzung bewirken zu können (s. w. u.)1).

Man hat deshalb wohl angenommen, dass diese Polarisation durch bwächere Kruste durch die Richtung der Wassermoleoule bedingt sei,

<sup>1)</sup> Dass übrigens schwächers elektromotorische Kräfte auch schon sichtbare merrersetzung hervorrufen kennen, haben wir bereits § 742 erwahnt und alen spater darauf zurockkommen.

welche ihre positiven Wasserstoffatome je nach der Stärke der von den elektromotorischen Kraft mehr oder weniger stark der negete ihre elektronegativen lonen der positiven Elektrode zukehren, ohre di jene Atome sich wirklich von einander trennen. In dieser Webe was das Wasser wie ein Dielektrieum und die Zersetzungszelle wie ein bei densator wirken, dessen Belegungen die Elektroden sind. Dabei wirdann gerade die von aussen den Elektroden zugeführte Ladung zu a die Ladung der Ionen des Wassers compensiet 1).

Aehnlich verhielten sich andere Elektrolyte.

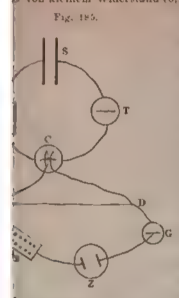
Werhindet man nach der Polarisation die Elektroden durch in Galvanometer, so sliessen die auf den Elektroden sutgehausten Elektroitaten durch dasselbe zu einander hin und eine gleich große Michaelte entgegengesetzten Elektricitaten gleicht sich in dem Elektrokten umgekehrter Richtung aus. Der Ausschlag des Galvanometers, webbei sortgesetzter Beobachtung die gesammte bei der allmählichen Polarisirung entladene Elektricitätsmenge misst, giebt nach obiger bestellung ein Maass für die Capacität der Zersetzungszene sieder einzelnen zur Polarisirung verwendeten Krast.

In dieser Beziehung hat eine polarisitte Zelle Achulichkeit is einer Leydener Flasche; auch ist ihre Capacitat wie die der letzert cet. par. proportional der Oberfläche der Elektroden: indess ist en it abhängig von dem Abstand derselben, aber abhängig von der Potent différenz der ladenden Säule, was bei der Leydener Flasche nicht is Fall ist. Während bei der Leydener Flasche die Potentialdifferenz sein bedeutend sein kann, dabei aber die Elektricitätsmenge und die fare cität klein, ist die erstere bei einer polarisirten Zelle klein und dagen die ladende Elektricitätsmenge resp. die Capacitat sehr gross 1).

- 835 Etwas abweichend von obiger Vorstellung hat zuerst Varleit das polarisiete Voltameter als einen Condensator betrachtet, bei ud hie die Gase an den Elektroden als isoli rende Zwischenschicht zwischen den ersteren und dem Elektrolyten wirkten. Danach stellte der geladene Zeisetzungszelle ein System von zwei Condensatoren der deren Belegungen resp. die beiden Elektroden und der Elektrolyt her deten.
- 836 Die Ansicht, dass eine Zersetzungszelle wie ein Combinator wich hat namentlich Herwig!) aufrecht zu erhalten versucht und die auch die polare Einstellung der Molecule des Elektrolytes hartist zogen.

Helmholtz, Pogg Ann. 150, p. 453 (873° - 2) Maxwell Test.
 p. 322, 1879, - 5) Variety, Phil. Trans. 161, p. 129, 1872° - 4 her wig, Wied. Ann. 2, 266, 1867°.

mitete den Strom einer Batterie S (Fig. 185) einiger Grove'mente durch eine Tangentenbussole T, eine Stemens'scha adsscala B<sub>1</sub> und einen Commutator C, welcher durch einen D von kleinem Widerstand (0,1 Q-E.) geschlossen war. Von den



Enden des letzteren führte eine Leitung durch eine zweite Widerstandsscala B., die Zersetzungszelle Z und ein Spiegelgalvanometer G. Letztere Leitung hatte cipen mehrals 1000 mal grösseren Widerstand als A.D. so dass die Potentialdifferenz in Folge des Stromes im Kreise S TCDACB, S an den Enden von A D kaum durch den Wilderstand des Zweiges AB, ZG beeinflusst words. Je nach der Stellung des Commutators wird die Zelie Z bei beliebiger Potentialdifferenz laden oder entladen.

Ist i die aus dem Ausschlage des Spiegelgalvanometers berechnete Intensität des Ladungsstromes zur Zeit I, E die pri-

entialdifferenz in A and D, Q die durch die Ladung erzeugte ditterenz in Z, R der Drahtwiderstand des Kreises  $AB_2$   $GZD_1$ 

$$i = \frac{E - Q}{R}$$
.

I etwa no h ein Theil der Elektricitäten durch Convection durch hindurch (also indem das Wasser derselben Luft enthalt) und f etwa dahei den "Convectionswiderstand" ic. welcher von dem üschen Widerstand während der wirklichen Zersetzung durch Strome verschieden ist, ist endlich e die Capacitat der Zelle.

$$e = \frac{Q}{w} - r \frac{dQ}{dt}$$

ar f = 0 auch Q = 0 ist, so folgt aux beiden Gleichungen

$$i = \frac{E}{R + i\epsilon} \left[ 1 + \frac{i\epsilon}{R} e^{-\frac{\epsilon}{\epsilon} \left(\frac{1}{R} + \frac{1}{k}\right)} \right], \qquad \dots$$
 (1)

If note  $t_0 = E/R$  for  $t_0 = \sigma$  ist  $t_0 = E/(R + \sigma)$ . We then the meaning that  $t_0 = R$  for  $t_$ 

also

Für den Entladungsstrom ist

Für / = 0 ist

also, wie oben, gleich i, - io.

Boi allen Versuchen lag E innerhalb der Grenzen 0.002 to 0,306 Grove, R zwischen 104 bis 3854 Ohm. Die Plattendistass trug 2 bis 80 mm.

Für die Dauer des Ladungs- und Entladungsstromes nimmt Berrig jedesmal w bei jedem einzelnen Versuche als constant an; bei der muschiedenen Versuchen ändert sich w zwischen 724 und 47 500 Ohm.

## 837 Dann folgt aus den Versuchen:

Die Capacität c wächst sehr stark mit der Zeit; ihr Werth ist an Entladungsstrom im Wesentlichen der gleiche nach gleichen Zeitzs wie im Ladungsstrom, so dass also alle zur Ladung erforderliche Eikstricität bei der Entladung wieder ausgeglichen wird. Da Q für beide Ströme entgegengesetzt, c aber gleich verläuft, so soll c nicht von der Grösse der elektromotorischen Kraft, sondern von der Schnelligkeit der Ladens und Entladens abhängen, so dass eine grössere Schnelligkeit eine kleinere Capacität bedingt.

In allen diesen Erscheinungen sicht Herwig den Nachweis dafte, dass sich bei der Elektrolyse die Molecule des Elektrolyten drehen, wedem sie ihr negatives Ion der positiven, ihr positives der negatives Elektrode zuwenden. Der Drehung sollen, ähnlich wie dies bei der Einstellung der magnetischen Molecule stattfindet, innere Widerstams entgegenstehen, so dass sie mit Anwachsen der primären elektroderischen Kraft an den Elektroden sich immer mehr mit ihren lonen in die der Verbindungslinie der Elektroden entsprechende "axiale" Lage einstellen. Ist letztere erreicht, so ist auch das Maximum der Polani-Alore erreicht, stärkere primäre Krafte bewirken eine Trennung der lonen.

<sup>1)</sup> Bei der Einführung des Gliedes Q'm in die Formeln durfte es hab freglich som, ob die durch Convection fortgeführten Elektricitaten der Lasif Q der Elektroden auch nur annähernd proportional gesetzt werden habenmal, weil die Ladung Q nicht allem an der Oberführte der Elektrode weilt, dann weil auch nicht anzunehmen ist, dass der nur in einer gant bestimmten Menge im Elektrolyt geloobe Sauerstoff eich stets mit einer der land Q, d. h. der an der positiven Elektrode abgeschiedenen Menge Wasserstoff perportionalen Menge verbindet und durch neuen Sauerstoff ersetzt wird.

den Elektroden selbst sollen die Drehungen unter günstigeren Begungen stattfinden, als im Innern der Flüssigkeit. Da nun die Polation von der Schnelligkeit der Ladung abhängen soll, so soll auch die hung der Molecule eine gewisse Zeit brauchen. Da ferner nur bei er continuirlichen Flüssigkeit die Ladung und Entladung erfolgt, so en sich die Molecule der ganzen Flüssigkeitsschicht dabei hin- und drehen. Bei der Entladung einer polarisierten Zelle sollen sich die leeule in ihre Lagen zurückdrehen.

Wenn nun auch anzunehmen ist, dass eine derartige Einstellung 838 Molecule des Elektrolyten stattfindet, so ist es doch sehr fraglich, ob der Lösung, in welcher wir uns die Molecule als frei beweglich zu ken pflegen, besondere Richtkrafte existiren können, die sie in bemuten Lagen festhalten und ob die Molecule sich mit ihren lonen at sofort vollstäudig in die axiale Lage einstellen. Die Erscheinunaber, welche Herwig auf diese hypothetische, durch einen intralecularen Widerstand bedingte Einstellung der Molecule zurückst, lassen sich aus der experimentell nachweisbaren Occlusion der in den Elektroden und ihrem allmählichen Fortwandern von der erfläche in das Innere, sowie der Lösung in dem Elektrolyten absen 1).

Indem immer grössere Quantitäten der Ionen, z. B. des Wasser-Hs<sup>2</sup>), in die Elektroden eindringen, wächst die Capacität; findet das Laa schnell statt, so sättigt sich schnell die Oberfläche des Platins, z. B. k Wasserstoff, das erreichbare Maximum der Polarisation ist eingetreten, hrend in das Innere des Platins noch wenig Wasserstoff eingedrungen

Die Gesammtsumme der Polarisation, welche der ganzen Quantität Wasserstoffs in der Elektrode entspricht, 1st also bei schnellem Laden iner.

Aus der Occlusion leitet sich auch eine Reihe anderer Resultate von 839

1) Meist ist abwechselnd vom Normalen die Capacität im Ladungscom anfangs größer als im Entladungsstrom und spater umgekehrt,
dass die Gesammtintensität beider Ströme die gleiche ist. Daraus
ird auf eine leichtere anfängliche Drehung der Molecule durch den
dungsstrom und eine remanente Drehung geschlossen, wodurch der
atladungsstrom schwächer wird.

Es ist klar, dass zuerst, wenn sich durch den Strom der Wasserstoff grosser Dichtigkeit auf der Elektrode angesammelt hat, das Einwanrn in dieselbe schneller erfolgt, als nachher, und so die Capacitat im

i) G. W. — ?) Wir wollen im Folgenden immer nur den Wasserstoff erinnen; in geringerem Grade gilt dasseibe von den anderen (sasen. Amb den wir die Occlusion mit der Lösung in dem Klektrolyten zusammentassen.

Ladungsstrom zuerst grösser ersell im Entiadungsstrom erfolgen mut der Elektrode vom Gase eutblösd ovoludirte Gas wieder heraustritt.

- 2) Häutig ist bei wiederholten stärker, während die Entladungen Erhöhnug der Beweglichkeit der I wenn durch den ersten Entladun depolarisirt ist, in ihrem Inneren mit Sanerstoff angehäuft sein und so i Ladungestrom entwickelte Wassers
- 8) Daher findet Herwig oft swischengeschalteten Entladungen muthet deshalb eine nach einer bu permanente Drehung der Molecule beruht auf der im Inneren der Emit Gas.
- 4) Dass mit wachsender elektresp. Capacität der beladenen Elektrenamentlich in der ersten Zeit der St Abfall der Beladung der Elektroden Gase schneller eindringen und die aufnehmen kann. Herwig hatt motorischer Kraft gesteigerte Wech rüle gefolgert, welche sich dadurch stellen sollten.

Dass bei Verminderung des ä Stromintensität aus denselben Ui schnelleren Eindringens zunimmt, i

5) Bei Annaherung der Elekti Elektrolyt wird die Capacitat aufa der Convectionswiderstand ac dabei widerstand derselbe bleibt. Hierau Einstellung der Molecüle bei geringe diese Erscheinung auf der geringen durch sie sich in der Nahe der Ele sen sättigt. Treten die Gase bis 2 über, so könnte nachher die Polarie

Auf dieselben Verhaltnisse lass zellen gegen sehr kurz dauernde St führen. So bestimmte Herwig 1) o durch einen einzelnen Geffnungs-

<sup>1)</sup> Herwig, Pogg. Ann. 159, p.



beapparates, in dessen Kreis ein Voltameter eingeschaltet war, und etate letzteres durch Drabtwiderstände, um den Widerstand den Volbeters zu messen.

Er leitete sodann durch die Drahtwiderstände den Strom einer so esen Grove'schen Saule, dass die Intensitat dieselbe wurde wie vorber. d konnte auf diese Weise die von den Inductionsströmen beforderte geamte Elektricitätsmenge bestimmen. Als Flüssigkeiten wurde käuflicher kohol, Gemenge von Alkohol und Wasser, Alkohol und Aether und sohol-Terpentinöl, auch sehr verdunnte Zinkvitriollösung zwischen tin- und amalgamirten Zinkelektroden verwendet. Er fand, dass bei chsender elektromotorischer Kraft der Induction, bei Ahnahme des erschnitts der Flussigkeit und bei Zunahme ihrer Länge der specihe Widerstand der Flüssigkeit scheinbar abnimmt. - Dies beruht bl darauf, dass die elektromotorische Kraft der Polarisation bei dichen Strömen sich einem Maximum nahert!) und bei langeren Flüssigdeschichten relativ weniger Einfluss auf die Bestimmung ausubt. as bei wiederholtem Durchleiten desselben Stromes der Widerstand einbar wachst, berüht ebenfalls auf einem Anwachsen der Überflächenadung, nachdem sich schon das Innere der Elektroden mit Wasserstoff hr und mehr erfallt hat. Bei einem kleinen Inductor durchfliesst die ktrientat den Schliessungskreis schneller; also selbst bei gleicher ktricitatsmenge ist wegen des geringeren Eindringens des Wasserdis in die Elektrode in der kurzeren Zeit die Policiestion der Oberche gro-ser, als bei einem grosseren Inductor 2).

Bei höherer Temperatur nehmen nach Herwig in ganz verdünn- 841 Schwefelsaure bei den Entladungsstromen die Convectionswiderstande ar stark ab, und zwar bei kleineren elektromotorischen Kraften stärker bei schwächeren. Deshalb fliessen dann bei Verbindung der Elekden kleinere Quantitaten durch den verbindenden Draht. Die durchanittliche Capacitat der Zelle (die durch Convection und durch Elekdyee zusammen sich ausgleichenden Elektrieitaten) ist bei hoberen imperaturen grosser. Daber verlauft die Ent adung bei hoheren Temraturen langsamer. - Hieraun folgert Herwig 1) eine leichtere Orienrung der Mob cale, die Erschemungen konnten aber auch durch leichres Eandringen des Wasserstoffs in das Platin erklärt werden. - Den beseren elektromotorischen Kräften entspricht bei niederen Temperaturen langsamerer Entladungsverlanf, ber hohen ein eben so schneiler; Siseren Elektrodenflachen bei beiden Temperaturen ein langsamerer rlanf, namentlich aber bei den mederen. Auch hier dürfte man die sterschiede zwischen der Wirkung verschieden starker polaristrender fifte auf das dem schnelleren Eindringen entsprech nde schnellere

<sup>1)</sup> Wegen der Dichtigkeit der Aldazerung des Wasserstoffe tritt dann 2. B. ch. schen bei Piatophitten in Zickeitt. orung eine Polaticali ; auf. Erklarung 10a G. W. - 3) Herwig, Wied Aug. II, p. 661, 1680.

Wiederhinaustreten des Wasserstoffs aus dem Platin, welches eine schnelleren Verlauf der Depolarisation bedingt, vereint mit einer geringeren Oberflüchenbeladung des Platins überhaupt, zurückführen könbes

Dass die Erhitzung des mittleren Theils der Flüssigkeit ebne Eufluss ist, ist von vernherein zu erwarten. Bei Erhitzung von nur ene Elektrode, namentlich der Anode, soll der Convectionswiderstand weste lich verkleinert werden. Die Ladungsquantitäten werden größer be Erhitzung der Kathode, namenlich am Anfang der Versuche, werst Herwig schliesst, dass sich namentlich von der Kathode aus die Orsttirung der Molecüle vollzieht.

Die nicht instantan erfolgende Drehung der Molecule in der Elektrolyten will Herwig 1) auch durch die besonderen Warmeentwickelts gen in ihnen durch abwechselnd gerichtete Ströme nachweisen.

Der Strom von 2 bis 3 Grove'schen Elementen ging durch einen Inversor und verzweigte sich dann durch einen Draht von kleinem Webstand und einen zweiten Zweig, der zuerst die Flüssigkeitszelle entern bestehend aus zweien Platinblechen von etwa 400 qmm Oberfläche, welcie durch einen mit verdünnter Schwefelsäure († 1000) befeuchteten Leinwardlappen getrennt, um ein langes Thermometergefass gewickelt, und mit diesem von einem sehr dünnwaudigen Glaszöhrchen umschlossen warrz. Die Platinbleche waren durch Blechstreifen und dieke Platindrähte mit der Leitung verbunden. In denselben Zweig wurde ein dünner Neunlber draht, welcher um ein zweites ähnliches und ebenfalls in einem dünner Glaszöhrchen stehendes Thermometer gewickelt war, in denselben Schliessungskreis eingeschaltet. Die Lufttemperatur wurde beobsetztet und der Wasserwerth der Thermometer durch Erkaltungsversuche bestimmt.

Wirken kleinere elektromotorische Kräfte E (0.53 bis 0.96 Grovel in der Flüssigkeitszelle, so steigt anfangs mit wachsender Zahl der Stromwechsel in ihr die Erwärmung stärker an, als in dem Draht, worst eben auf eine Wärmewirkung bei der Drehung der Molecute geschlessen wird, da bei diesen Kräften eine wirkliche Zersetzung noch nicht eintretes woll. — Es kann dies aber sehr wohl davon herrühren, dass bei werder zahlreichen Stromwechseln die elektrolytisch ausgeschiedenen Gase pasifiedem Strom zum Theil in das Innere der Elektroden eindringen, sam Theil auch sieh in der Flüssigkeit lösen und so die alternirend ausgeschiedenen Gase sieh nicht mehr vollständig wieder vereinen, was sehon beschwächeren elektromotorischen Kräften geschehen könnte, als die sieh welche unter gewohnlichen Verhältnissen Wasser sichtbar zerseizen.

<sup>1)</sup> Herwig, Wied. Ann 4, p. 187, 1878. — 2: Siehe die weiteren le führungen von Herwig Le und ebendaselbst p. 465 die Berechnung der beiteiner Medeculschicht, in welcher sich die an die Platinplatten gebindete bei triestatsschicht befinden soll. Da bei 1,7 Volts die Capacitat der Plattes al

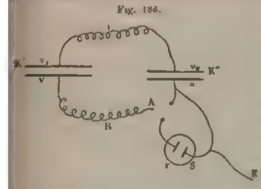
Auch bei stäckeren elektromotorischen Kräften, die nur kurze Zeit eken, treten nach lierwig ähnliche Verhältnisse ein 1).

Vor der Annahme der hier supponinten Drehung der durch Molearkräfte gesichteten Molecüle dürfte nach den obigen Ausführungen enfalls noch erst mit Bestimmtheit nachzuweisen sein, dass die Occlun der elektrolytisch ausgeschiedenen Gase und die Convection derselnicht zur Erklärung des Verlaufs der Polarisationsströme genügt,

Durch directe Versuche nach der Methode von Fuchs unter Andung des Lippmann'schen Elektrometers (Thl. I, §, 448) hat übrins Bouty<sup>3</sup>) nachgewiesen, dass bei Aenderung der elektromotorischen ist im Verhältnisse von 1:32, der Stromintensität im Verhältnisse von 176 (von 1282.10<sup>-9</sup> bis 2255.10<sup>-7</sup>) der Widerstand eines Flüssigitsfadens bei den schwächsten Strömen höchstens um 1/10. bei stärken um 1/10 schwankt, so dass die Leitung von den Vorgängen an den sktroden, der Polarisation daselbst durchaus unabhängig ist.

Eine Entscheidung, ob das Voltameter als ein Condensator wirkt, 843 been beide Belegungen die Elektroden sind, oder als ein System von zei Condensatoren, welche durch einen Körper von einem gewissen Widerind, den Elektrolyten, getrennt in den Schliessungskreis eingeschalt sind, also wie jede gewohnliche Kette, an deren Metaliplatten beiderits elektromotorische Krafte auftreten, liefert eine Versuchsreihe von 511 cy 3).

Der eine Pol einer Stule S von der elektromotorischen Kraft V sei F Erde abgeleitet. Der andere Pol kann durch einen Schlüssel A mit



emer Leitung verbunden werden, bestehend aus den Drahtwiderständen R und r und zwei gleichen Condensatoren K' und K'', von deuen K'' mit seiner unteren Belegung zur Erde abgeleitet ist. Wird der Schlussel Aumgelegt, so werden beide Condensatoren für sich mit der Drahtleitung geschlossen.

gein Flicke berler Elektriden gleich 0.000395 Farad ist und der Durchgang wer Elektri itstamenge durch das Wasser 0,000 7. hig Wasser zersetzt, so sil he Elektri itstamenge in betterer Wiesermenge enthalten sem, hi unf 2 < 1 pm atin vertleint ware. Die lijeke der behicht seite alsoni, he lo brum en dit in Betzelf der weiteren Details missen wir auf die Originalsche Wiese B. p. 200, 1879 rerweisen — It Boutt, Compt. reset B4 y 1.55 1 m., 22 3, de Phys. [2] 1, p. 260°; Beild B, p. 287°. — 3; Colley, Wiese Nun p. 206, 1879°

Bei der ersten Verbindung laden sich die Condensatoren, bei zu zweiten entladen sie sich. Die Condensatoren seien aus zwei must trischen Hüllen gebildet, so dass die zu den unteren Belegnugen istührten Elektricitätsmengen den von den oberen entweichenen at gegongesetzten gleich sind.

lst bei der Ladung in einem gegebenen Moment t nach der Vebindung mit der Saule (wobei die Zeit, in der sich R und r auf ihr Oberfläche laden, als verschwindend angeschen werde) die Potentsfunction auf den beiden Belegungen von K' gleich v und v, as is oberen Belegung von K'' gleich v, auf dessen unterer sie stets Maartso sind die durch jeden Querschnitt von R und r in der Zett stromenden Elektricitatsmengen beide gleich, namlich  $(V-r,R) = (v_i - v_n) R$ , dt. Ist die Capacität beider Condensatoren gleich Car ist ersterer Werth gleich  $Cd(v-v_i)$  dt, dt, letzterer gleich Cde dt statist dass der Widerstand eines jeden derselben v ist, so thessen durbeide Condensatoren noch die Elektricitatsmengen  $2(v-r_i)$  w, dt ist  $2v_n$  w, dt. Danach ist

$$\frac{v-v}{R} = 2 \frac{v-v_i}{w} + C \frac{d(v-v_i)}{dt} \text{ and } \frac{v_i-v_a}{r} = 2 \frac{v_a}{w} + C \frac{dv_i}{dt}$$

For t=0 mass  $v=v_i=0$  and  $v_n=0$  sein. Daraus for

$$\frac{V-r}{R} = \frac{r_1 - \epsilon_0}{r} - \frac{V}{R+r+w} + \frac{V}{R+r} + \frac{1}{1+\frac{R+r}{w}} + \frac{r_1 - \frac{r_2}{\epsilon(R+r)}(\epsilon + \frac{R+r}{2})}{r}$$

In dieser Formel kommen R und r nur in der Summe R - r sor es ist also gleichgültig, an welcher Stelle der unveränderten Gommatleitung R |- r der Condensator K' eingeschaltet wird.

Verschwindet der Widerstand r, so liegen die beiden Condensation unmittelbar auf einander und bilden eine Cascadenbatterie von im gleichen Elementen, deren Capacitat die doppelte von der jedes die zehnen ist. Setzen wir demnach in der Formel r=0 und  $C'=\frac{1}{2}$  so stellt sie die Verhältnisse dar, wie wenn nur ein Condensater r der Capacitat C' durch den Widerstand K unt der Säule verbunde. Senderseits abgeleitet wäre. Dann ist

$$\frac{V - \tau}{R} = \frac{V}{R + w} + \frac{V}{R} \cdot \frac{1}{1 + \frac{R}{w}} e^{-\frac{t}{c-R} \left(1 + \frac{R}{w}\right)} \dots$$

Ist w sehr gross, so werden die Formeln

$$\frac{V-v}{R} = \frac{V}{w} + \frac{V}{R+v} \cdot e^{-\frac{2I}{C(R+v)}}$$

und

Ist w - w, fällt also der Strom durch das Dielektricum fort, so schwindet V w.

Bei den Versuchen wurden entweder alternirende oder constante 811





hre von der Form der Fig. 187, in welches bei b und e zwei mit Platinthten verschweisste, 65 mm lange und 18 mm breite Platinelektroden
gesetzt waren. Durch Drehen des (\_ förmig dur. bbehrten Hahns H
nute einmal der kurze Theil bHe oder der lange bHde in den Stromsis eines stromerregenden Apparates D eingelugt werden

Bei der Anwendung alternirender Strome diente als Stromerreger in einem Drahtgewinde his zu 25 mal in der Secunde umlaufende gnetisirte Stahlscheibe, wodurch bei 29,87 halben Umdrehungen eine ktromotorische Kraft von 0,748 D geliefert wurde. Der Strom durchf bei den Hauptversuchen zuerst die Flussigkeit in dem langen Schendes Rohres und ein Elektrodynamometer (mit parallel gestellten Hen). In die Gleichung Ia) ist dann, da sich V periodisch ändert,

$$V = \frac{k}{T} \sin \left( \frac{t}{\hat{T}} - p \frac{d}{dt} \left( \frac{V - v}{R} \right) \right)$$

musetzen, wo T die Zeit einer halben Umdrehung der Stahlscheibe " I und p Constante sind. So wird bei geeigneter Wahl des Aufangsuktes für zwei Condensatoren

$$i = \frac{V - v}{R} + \frac{k}{T} \sin \pi \frac{t}{\hat{T}} \left[ (R + r)^j + \left( \frac{2T}{C\pi} - p \frac{\pi}{T} \right)^j \right]^{-1}$$
 (b)

Für einen Condensator ergrebt sich

1) Ashnich F. Kohlenusch, Wood, Ann B, p. 138, 146, 1869.

$$i = \frac{V-v}{R} = \frac{k}{T} \sin \pi \frac{t}{T} \left\{ R^{g} + \left( \frac{T}{C \cdot \pi} - p \frac{\pi}{T} \right)^{i} \right\}^{-1_{k}} \qquad \text{(i. )}$$

Da die Ablenkungen am Dynamometer fit dt proportional und

werden sie für zwei Condensatoren

$$A_1 = \frac{k^2}{2 T^2} \left\{ (R + r)^2 + \left( \frac{2T}{C\pi} - p \frac{\pi}{T} \right)^2 \right\}^{-1}, \dots$$
 is

und für einen

Hierbei polarisirte sich die Zelle nur zum kleinsten Theil, wo die ihre Capacität als unendlich anzunehmen war. Dann wurde der Strat durch den kurzen Schenkel geleitet und durch Einfügung eines Einstaten der Ausschlag auf das frühere gebracht. Darauf wurde au Stede der Inductionsapparates eine Säule von sechs Daniell'schen Elementen. Eistelle des Dynamometers ein Galvsnometer eingefügt und die Abenburg desselben bei Fanschaltung des langen Schenkels, resp. des kurzen und der früheren Rheostatenlänge beobachtet. Sowohl bei Schwefenaut (5 und 15 Proc.) wie bei destillirtem Wasser und concentrirter Lount von salpetersaurem Silber liegen die Differenzen der Bestimmungen zu in den letzten beiden Fällen innerhalb der Beobachtungsgrenzen.

Nach diesen Versuchen tritt die Flussigkeit im Condensator bei det schwachen Strömen ganz ebenso mit ihrem Widerstand r in Wirkert keit wie bei den starken, dieselben zersetzenden.

Bei Verauchen mit constanten Kotten wurde der Strom eine Daniell'schen Elementes gauz ebenso erst durch den langen Schrabe geleitet und seine Intensität durch den ersten Ausschlag mit einen Weiner Zweigleitung zur Hauptschliessung befindlichen Galvanometer gener sen. Dann wurde der Strom durch den kurzen Schenkel geleitet war rend durch Entfernen eines, zwei Quecksilbernäpfe in der Hauptschliessung verbindenden dicken Kupferbügels eine Rheostatenlänge in letztere der gefügt wurde, welche der Differenz der Widerstände der beiden Schrabe der mit verdünnter Schwefelsäure gefüllten Rohre gleich war, so der der Ausschlag des Galvanometers der frühere war. Nachher liese mat den Strom längere Zeit durch den Kreis einenhren, bis er nur noch sie kleine Intensität besass, und wiederholte die beiden erwähnten Vernunk Auch jetzt blieben die Ausschlage in beiden Fallen die gleichen

Ber einer dritten Reihe von Versuchen wurde der Strem der Dantell'schen Elementes abwechselnd durch zwei mit verdamter Stefelsäure gefüllte Zersetzungszellen mit Platinplattenelektroden von 100-976 und 2640 quim Obertlache neben einander geleitet, und 100-durch die Polarisation abnehmende Intensität i an dem in eine Zere

itung eingeschalteten Galvanometer abgelesen. In einem bestimmten oment wurde mittelst einer Wippe die grössere Zersetzungszelle aus er Schliessung plotzlich ausgeschaltet und aus der allmahlich erfolgenn weiteren Abnahme der Intensität ihr Werth is im Moment der usschaltung berechnet. Das Verhaltuiss i : in blieb zu verschiedeen Zeiten ganz dasseibe. In der Formel Ia) muss also das Glied (R + r).c-11 C(R+r) schon nach sehr kurzer Zeit sehr klein gegen w sein; die Verminderung der Oberflache der Elektroden, durch welche in gleichem Verhältniss vermindert, wie so vermehrt wird, wirkt wesentch nur auf dieses Glied.

Somit ist die Hypothese, wonach der Elektrolyt mit seinen gerichten Moleculen nur als ein Condensator dient, zu verlassen.

Bestimmt man die Einwirkung des Ladungsstromes auf das Elektro- 846 rnamometer, so ist dieselbe dem Quadrat der Intenutät proportional; Folge dessen verschwindet der Einfluss des kleinen Convectionsstroms w Gleich, I a) gegen die übrigen Strome. Beim Galvanometer wirkt wohl dieser als auch der momentane Ladungsstrom. Bestimmt man on ersten Ausschlag bei heiden Instrumenten, welche auf absolute Eineiten graduirt sind, so kann man r und C bestimmen, wobei angenomaen wird, dass der Convectionsstrom in geometrischer Progression mit achsender Zeit abnehme. Auch könnte man von vornherein r bestimeen, und dann aus den Ablenkungen jedes Instrumentes Cableiten. Daras ergiebt sich bei Anwendung eines Daniell'schen Elementes die Caacităt pro Quadrateentimeter der Platinplatten in Schwefelsaure (5 Proc.) attelst beider Instrumente gleich 157 bis 142 Mikrofarads (vgl. §. 824).

Bei einer Kette Zink-Cadmium in den Lösungen der entsprechenden alze, für welche die elektromotorische Kraft 0 32 D ist, war die Capatat 88 Mikrofarad. Sie nimmt also mit der Potentialdifferenz auf den Belegen der Condensatorzelle zu.

Vergleicht man diese Capacität mit der eines gewöhnlichen Doppelondensators von derselben Überflache wie die Elektroden, dessen Belegunen durch eine dunne Gasschicht von derselben Dielektricitatsconstante, vie die Luft, getreunt sind, so kann man die Dieke z derselben berechen. Ist die Oberfläche der Elektroden 8, so ist die Capacität in elekromagnetischen Funheiten C, = s'inr und in elektrostatischen C. = 1010 s 4 px c2. Ber Ladung mit der Zinkcadminimkette folgt also die Dicke  $x = 59, 10^{-9} \, \text{mm}$ .

Wenn nach obigen Erfahrungen eine Zersetzungezeile, deren Elektro- 847 en durch schwächere Kruite, welche eine dauernde Zersetzung des Elekrolytes noch nicht hervorbringen, polarisirt sind, sich wie ein System von wei Condensatoren verhält, so ist es darum doch durchaus noch nicht jöthig die Belegungen dieser Condensatoren als aus den Elektroden und den liektrolyten gebildet anzuschen, welche durch eine nichtleitende Schicht,

bestehend aus den mit wachsender elektromotorischer Kraft in mar grösserer Dichtigkeit abgeschiedenen Gasen, von einander getrennt ward

Dagegen kann man in Anschluss an die sonst gebrauchheben bestellungen annehmen, einzelne Molecüle des Elektrolyts, derer for eine grossere Geschwindigkeit besässen, als der mittleren entsprett beslieder Dissociation näher lägen, erhielten durch die auf sie von se Elektroden aus wirkenden Anzichungskräfte eine solche Geschwindiger dass sie sich trennten, wodurch z. B. die negative Elektrode mit Wisserstoff, die positive mit Sauerstoff beladen würde.

Diese Beladung würde nicht in der Bildung einer isolirendes für schicht bestehen, welche die Leitung hemmte, denn dann müsste dass in erhöhtem Mansse auch bei starken Strömen stattfinden, her welttst das Maximum der Polarisation überschritten ist. Die Ströme konnes hierbei den Elektrolyten nur in diruptiven Entladungen durchüsset welche nicht pachzuweisen sind.

Vielmehr verbinden sich die Gase, ganz ebenso wie in der Gassate nur wegen der innigeren Berührung bei der elektrolytischen Abschezung resp. weil sie dabei im activen Zustande auftreten, viel energischer mit dem Stoffe der Elektroden, theils zu einer chemischen Legirung, vor Palladium - Wasserstoff, theils werden sie in ihnen occludirt. Eventzekönnten sie auch auf ihrer Oberfläche zu festen, besonders elektronoterisch wirkenden Schichten condensirt werden.

Indem die so mit den Gasen beladenen Platten gerade entgezengesetzt elektromotorisch auf den Elektrolyt wirken und diese Wirkung sich mit wachsender Beladung steigert, wird bald die peimer elektromotorische Kraft compensist. Erst wenn die elektromotorische Kraft der Kette so gross wird, dass sie der Maximalpotentialdifferent zwischen den beladenen Elektroden und den entsprechenden lonen an-Elektrolyts gleichkommt, tritt eine dauernde Zersetzung ein lieben beruht das condensatorabuliche Verbalten der Zerzetzungszelle dama! dass sich in und auf den Elektroden eine grosse Menge der loues it. sammelt und bei der Verbindung der Elektroden mit einander ein Pasrisationsstrom so lange andauert, bis dieselben indirect unter Zersetzer: des Elektrolyts wieder verschwunden sind. Die gesammte Elektrotätsmenge, welche zur Trennung der ionen verwendet wurde, misbei ihrem Verschwinden wieder gewonnen werden. Der Verlauf der Ladungs- und Entladungsströme hangt ganz von den §. 816 erwährte. Bedingungen der Occlusion, der Schnelligkeit des Durchwanderas der occludirten Gase durch das Metall der Elektroden u. s. f. ab 1).

<sup>1)</sup> G. Wiedemann. Als einen Gegenbeweis gegen desse Anzeld bat am wohl gelten lassen, dass bei sehr schnell erfolgender wiederholter bei in gener Zersetzungszelle voll Jodkaliumstrikekleister zwischen Plannbecken einer Sade von 5 Daniell schen Elementen, einem Galvannster u.t. wefort erfolgen der Schliesung der Zells mit letzterem durch einem dagen fer keine Zersetzung und kein Strom im Galvanomster beobschiet werden kome

Besteht die Elektrode aus einer Flussigkeit, z. B. Quecksilber, so rde sich ihre Capillaritätsspannung ebenso wohl durch die elektrische ladung, wie durch ihre chemische Veranderung ändern (vgl. §. 788 Agde.). Weiteres siehe im Capitel Strome beim ungleichzeitigen Einichen der Elektroden (§. 916).

Einfluss des Druckes, des Erschütterns und Erwärmens auf die Polarisation durch Gase.

Verminderung des Druckes in einem polarisirten Voltameter 848 mindert kaum die Polarisation 1).

So hat Crova ) ein durch einen Strom von 4 Daniell'schen Elenten bis zum Maximum polarisirtes Voltameter unter die Glocke der stpumpe gebracht, und nur kurze Zeit nach dem Auspumpen der Luft auf bedeutende Verdünnungen eine ganz schwache Abnahme der Polaation beobachtet, welche sich indes sehr bald wieder ausglich.

Da eine Kette von der elektromotorischen Kraft eines Grove'en oder Bunsen'schen Elementes, 1,8 D, gerade die durch den Strom
selben in einem Voltameter erzeugte elektromotorische Kruft der Pozisation (1,74 — 1,98) ausgleicht oder ein wenig überwiegt, so kann
non ein solches Element eine äusserst schwache, dauernde Wasserzerzung hervorrufen, die bei Verminderung des Druckes sichtbar hervortt, da die entweichenden Gasblasen mit Abnahme des Druckes an
Alumen zunehmen.

Diese Volumzunahme der elektrolytisch entwickelten Gase bei geagerem Druck bei unveränderter Gewichtsmenge derselben hat zu der Ethunlichen Annahme geführt, dass mit Abnahme des Druckes auf das den Stromkreis eingefügte Voltameter die Stromintensität in dem feise zunehme, die Polarisation sich also verringere.

Erschütterungen der Elektroden vermindern die Adhasion der S49 arisirenden Gase an denselben und so auch ihre Polarisation Schütten daher einen zugleich mit einem Voltameter in den Stromkreis der Säule eingefügten Zersetzungsapparat, welcher verdungte Schwefel-

s die Zeit zwischen Durchleitung der Stromes und Schliessung der Zelle in sich idner als 3,0055 Secunden war. Die Polarisation verschward alsosofort (Colley, Ied. Ann. 7, p. 206, 1879). Dies trau ht indess nicht derin zu hegen, dass is Polanital lefferenz zur Zersetzung nicht genügte, senlern kaun sehr wicht frauf berühren, dass die geringe Menge der abgeschiedenen linen sich sofort irch den Polarisationistrom rüchwarts wieder mit den lonen vom ersten Stiom ir verhand.

bgendorff, Pogg. Ann 61, p. 620, 1844°. — Drova, Ann. de China et Phys. [4] 68, p. 485, 1865°.

säure zwischen Platinplatten enthält, so steigt die Intensität des vomes. Schüttelt man nur die eine Platinplatte desselben, so steigt a Intensität am bedeutendsten bei Erschuttern der mit Wassersted vladenen negativen Elektrode 1).

Dieser Unterschied zeigt sich nur bei der Polarisation durch schwieStröme. Bei starken Strömen sind die durch beide Gase erregten Paurisationen fast gleich. Hier vermehrt daher das Erschuttern der posti ven oder der negativen Elektrode die Intensität des Stromes in nuttsehr verschiedenem Mansse.

850 Eine Reihe von Versuchen hierüber ist von Holmholtz Der stellt worden, wobei er die zu erschütternden Elektroden, Platudisation 0,5 mm Dicke und 60 mm Länge, welche da, wo sie die Oberfielte der Flüssigkeit, sehr verdünnter Schwefelshure, durchsetzten, in 638 röhren eingeschmolzen waren, an einem Neef'schen Hammer befest at oder durch eine Röhre, in deren Mündung sie eingelegt waren. Flaskeit an ihnen vorheiströmen liess.

Ist der erschütterte Draht die Kathode für einen starken prinare Strom, so sind die Erschütterungsströme kathodisch, d. h. von ders der Richtung und verstärken den primären Strom; ist der erschutterte Drah die Anode oder hei schwachen Strömen auch die Kathode des primäre Stromes, so sind die Erschütterungsströme anodisch oder entgegen gesetzt.

Verbindet man zwei gleiche und gleichartig behandelte Elektroken durch den Multiplicator, bis der primäre Strom aufhört, so ist in der Regel die erschütterte Elektrode die Anode des Erschütterungsströmer welcher um so stärker ist, je stürker dieselbe mit Wasserstoff behaden ist Werden schwach mit Wasserstoff beladene Elektroden mit Sauerstoff polariziert, so geben sie nur hei starker Beladung mit letzterem deutsche anodische Erschütterungsströme, wasserstoffreiche dagegen sehr starkt selbst wenn sie vorher im Stromkreise kathodische Strome zeigten Letztere geben oft noch in den ersten Momenten nach dem Loskesen sit dem primären Stromkreise kathodische Strome, in Folge von starket Wasserstoffheladung der Oberfläche, die aber bald in das Inners sit dringt. — Nach sehr intensiver, lange dauernder Beladung mit Wasserstoff treten nur kathodische Ströme auf.

Die direct oder durch Erschütterungen bewirkten Plussicheströme an den Elektroden führen einmal Substanzen von grooff Widerstande fort, z. B. die stark verdünnte Lösung an der negating Elektrode bei der Elektrolyse von Schwofelsäure, wodurch ein tatt discher Strom bei Erschutterung der Kathode bedingt sein kant Dann verschieben sie die der Elektrode nahe liegenden Grenzschabb!

<sup>1)</sup> Vorsselmann de Heer, Pogg. Ann. 49, p. 109, 1840 - 7 He = Indix, Wied. Ann. 11, p. 737, 1880

thelten. Dadurch kann aus der Elektrode die entgegengesetzte Elektrote die entgegengesetzte Elektrote die entgegengesetzte Elektrote austroten, neues Ion berantreten und die Doppelschieht sich ieder herstellen. Dann entsteht an der positiven Elektrode ein anodiber, an der negativen ein kathodischer Strom, welcher um so starker ist, grossere Mengen Ion angesammelt sind, wie bei stärkeren zersetzenn elektromotorischen Kräften, bei grösseren positiven resp. negativen ptentialdifferenzen zwischen der Flüssigkeit, dem Ion und dem Platin ir die anodischen resp. kathodischen Ströme.

Wir müssen dabei annehmen, dass wasserstofffreies Platin schrichwach positiv gegen die sehr verdünnte Schwefelsäure ist, dass schwach it Wasserstoff beladenes Platin stärker positiv ist, also sich in der lüssigkeit eine stärkere negative Beladungsschicht daran bildet, bei ihr starker Beladung sich aber auf dem Platin selbst eine stark positie Beladungsschicht von Wasserstoff ansammelt (vergl. §, 818).

Enthält der Zersetzungsapparat Salpetersäure zwischen Platinelek- Sil poden, so trutt auch beim Erschüttern der negativen Elektrode eine shwache Steigerung der Stromintensität ein, da hierdorch die durch den ektrolytisch abgeschiedenen Wasserstoff aus der Salpetersäure an jener lektrode gehildete schwach polarisirende Untersalpetersäure und der twa unoxydirt gebliebene Wasserstoff entfernt wird.

Auch wenn der Zersetzungsapparat Kupfervitriollosung zwischen inpferelektroden oder eine Lösung von salpetersaurem Silberoxyd zwischen Silberelektroden enthalt, vermehrt sich, wenigstens bei etwas dichten Stromen, durch Erschuttern der positiven Elektrode die Intensität er Ströme 1); ein Beweis, dass nicht aller an der Elektrode ausgeschiehne Sauerstoff sich mit ihr verbindet und so auch hier eine Polarisation intritt, wie dies übrigens auch die Messungen von Buff (§ 775) und feumann (§ 778) ergeben. Dagegen vermehrt das Erschüttern der agstiven Elektrode die Intensität des Stromes fast gar nicht, so dass ier fast kein freier Wasserstoff auftritt.

Erhöhung der Temperatur vermindert gleichfull- die Polan- 852 ation. Dies hat Poggendorff') mit Hulfe der, wie in Fig. 108, \$ 747 aggeordneten, mit einem erwärmten und einem kulten Voltameter verandenen Wippe beobachtet.

Robinson<sup>3</sup>) fand die elektromotorische Kraft p der Polarisation on Platinplatten in verdünnter Schwelelsaure bei der Temperatur !

> t 16 57,5 91° ν 2,055 1,947 1,817 D

D die elektromotorische Kraft der Daniell'schen Kette.

<sup>1)</sup> Beetz, Pogg. Ann 70, p sa 1850' - 3) Poggenderff, Pogg Ann. R. p 61s, 1844' - 3) Rebinson, Transact. Irish Acad. 21, p Tol. 1848.

From her one sufficiente Untersuchung in Betriff der Vormentung in Termet vermittelst der Compensationmethole travelligen vormehtung in 730 f.

Worden und die seinem konnecke Kraft der bruvelight in die grow als die der Daniell'schen Kette Dut

The Cours T made day & 74th angeführten Methode die Pidi com T stamptom ber of mid 1000 bei verschiedenen Stromstärke, stampto tampto die Falameation pe und Pies

J	g <sub>n</sub>	pa lett.	Free	P100 ber. fo
- hpp	2,14	2 7 3 7	9,235	2,227
~	2.503	2 4 .9	2,329	2.399
, , , ,	1,025	1.971	4,409	2,461
* E.A.	3 76%	1, 443	2,492	2,534
2.04	3 16	3, #4	2,334	2,574

In It Severes der Polarisationen bei 0 und 100° sind abei mit element Streinstanden test dieseiben. Die berechneten Wei Polarisati in lassen sich durch die Formeln

dans et to home de in der vorigen Tabelle angefahrte.

o bere tot and from hie Internatat eines Stromes, der in eine Masser zersetzt. D die elektromotorische Kraft der Panie Actus of

De tve Robinson und Beetn gefundenen Zahlen stimm ich mit einen der eine Nach denselben nimmt die Polarisch in trimmt, nal der Temperaturerhabung ab. Sie ist bei 100. Beetn eine ge. h der ies trove sehen Elementes, nach Roseins am is Proc. (mach Crova um etwa 17 Proc.) grosser.

The his Polarisation der Platinplatten in verdünnter Schwieder 100 C. etwas kleiner ist als die elektromotorische Kraft eines wied Plementes in kann man durch ein solches Flement sauf in einem auf line C. erwärmten Voltameter dauernd zersetzen

<sup>5</sup> Reets Pogg Ann 79, p 109, 1850°. - 5) Crova, Ann &

chiterem Wasser nicht gelingt. Dies zeigt sich namentlich gut, wenn die Kette durch einen Commutator mit dem erwärmten Voltameter verunden wird. Bei plötzlichem Umkehren des Stromes addirt sich im esten Moment der Polarisationsstrom des Voltameters zu dem der Kette und es tritt eine sturmische Gasentwickelung ein.

Durch einen Versuch von l'oggandorff') lässt sich die eben be-

prochene Wirkung des Erwärmens recht deutlich zeigen.

Senkt man zwei durch Behandeln mit Actzkali und concentrirter Schwefel-aure sehr wohl gereinigte blanke oder auch platinirte Platinplatten in verdungte Schwefelsaure und verbindet sie mit den Polen einen It a niell'schen oder Grove'schen Elementes, so bemerkt man im ersten Falle keine, im letzteren eine sehr schwache Wasserzersetzung. Wird die Flussigkeit auf 1000 C. erwärmt, so erscheint bei Anwendung eines Daniell'schen Elementes keine Zersetzung, da auch dann noch die elektromotorische Kraft der Polarisation grosser als die des Elementes ist, Beim Grove'schen Element nimmt indess die Gasentwickelung so zu. dass ein starkes Aufwallen der Flüssigkeit stattfindet. Beim Oeffnen der Kette hört dies sogleich auf, tritt aber bei wiederholtem Schlieuen noch stärker ein, da in der Zeit der Oeffnung die Polarisation sich vermndert hat. - Bei wiederholten Umkehrungen des Stromes entwickelt sich namentlich an der positiven Elektrode Gas. Durch das Erwarmen scheint also vorzüglich die Adhüsion des Sauerstoffs an das Platin vermindert zu werden - Platinirte Platten verhalten sich ebenso.

Genauere Bestimmungen über die Abnahme der Polarisation 835 beim Erwärmen der einzelnen Elektroden verdanken wir Beetz?).

Die Platinelektroden standen in zwei Reagirgläsern voll verdünnter Schweselshure, welche durch ein Aförmiges Heberrohr verbunden waren. Bei Einschaltung des Apparates in den Stromkreis von 1 bis 2 Grove'schen Elementen und Erwärmen des einen oder anderen Glases ergabsich der Ausschlag a der Nadel eines gleichzeitig in den Stromkreis eingeschalteten Galvanometers wie solgt:

Poggendorff, Pogg. Ann. 70, p. 198, 1847". — 2j Beetz, Pogg. Ann. 79, p. 103, 1850".

Temp	eratur		
der pegativen Elektrode	der positiven Eisktrode	G.	
	Zw	el Gros	
****	1 .000 C. 1	75.7	
22 <sup>0</sup> C.	100,0"	75,7	
22º C.	77	56	
22° C,			
- - -	77	56	
- - - -	77 63	56 54	
	77 69 51	56 54 52	

220 C.	100° C.	10	
- 1	80	8	
- 1	60	6,5	
_	40	5,5	
	23	4.5	

Bei Polarisirung der Platinelektrod tensität nimmt hiernach die Polarisatio anderen Elektrode ziemlich gleich sta aber viel stärker beim Erwärmen der ven Elektrode.

856 Das letztere Resultat zeigt sich : la Rive 1). Als derselbe an zwei en verdünnter Schwefelsäure gefülltes Gefä verbundene Platindrähte tauchte und d gehaltene Weingeistflamme erwärmte, Stromkreis eingeschalteten Galvanome Lampe auf die eine Seite geschoben wu trode abkühlte und nur die negative E

<sup>1)</sup> De la Rive, Recherches sur la ca 1836°; Ann. de Chim. et de Phys. 39, p. 2: 1837°; Pogg. Ann. 15, p. 108, 1822°, 101d.

consität des Stromes kaum, wurde die Lampe aber zur positiven ode hingeschoben, so sank dieselbe wieder auf 12°C. De la Rive zur Erklärung dieser Erscheinung annehmen zu müssen, dass krine den Uebergang der positiven Elektricität von den Flüssigsu den Metallen, nicht aber umgekehrt von den Metallen zu den gkeiten erleichtere. Offenbar ist die Ursache der Erscheinung infür die stärkere Verminderung der Polarisation durch den Wasser-

7. Schmidt?) hat bei seinen Widerstandsbestimmungen (Bd. 1. 857) zugleich die Polarisation p der Kochsalz- und Salpeterlösungen erschiedenem Procentgehalt s bei verschiedenen Temperaturen terschiedenen Stromintensitäten i untersucht. Er fand folgende

	£	- 1	p	t		P
		Koch	salzlösu	ng		
758	16,5° C.	0,923	0,969]	29,3° C.	[0,959	0,883
100	10,000.	0,284	0,735	25, 17, 67	0,342	0,521
74	h & ++	[1,019	1,157	120 11	1,226	1,944
1.40	18,7	0,268	0,926	29,2	0,330	0,762
37	17.0	(0,616	1,259}	12.1	[0,807	0,965
.34	17,6	(0,190	0,892	31,5	0,274	0,519
180	14.6	[0,44B	0,9841)	7.6. B	(0,619	1,113
J.Ger.	17,5	0,187	0,710	30,7	0,264	0,873
		Salp	oterlösni	) g		
		[0,854	1,442)		[0.68T	1,230
67	19,3	0,260	1,338	23,8	(0,282	1,007
		[0,618	1,330)		0 838	1,192
40	17,9	0,208	1,223	26,7	0,248	0,967
		[0,293	1,008)	4.4.4	0,346	0,5/74
64	64 19,2	0,157	1 027	26,1	0,172	1,025

Die Polarisation in Kochsalzlösungen nimmt also mit der Concenp ab, in Salpeterlösungen zu.

Worsselmann de Heer, Pogg. Ann. 49, p 109, 1840'. - 2 W. Schmidt, Ann. 107, p. 561, 1859'.

Mit Erhöhung der Temperal ebenso mit Verminderung der St

858 Werden zwei mit Wasserstelladene Platinplatten in verdannts stellt und je die eine Elektrode Strom vom kalten zum warmen i vom warmen zum kalten!), wie von der Oberfläche der Elektrot stoffbrladene weniger positiv, tiv wird.

III. Polarisation an der (

E. du Bois-Reymond?) 1
verschiedener Elektrolyte aufgefu
und durch heberförmige Röhren
gen mit Blase verschlossen sind,
e und f andererseits verbunden.
zwischen ihnen und a und b ent
fässen e und d stehen Kupferelek
en verbunden sind. Die Heber zw
Kochsalzlosung, ebenso die Gefäss
mit Papier bekleidete Platinelel
platten von E. du Bois-Reymo
und fl in Verbindung stehen.

Die Gefässe a und b wurder entweder durch Heber o mit cap Heber verbunden, deren Oeffmu scheiben bedeckt waren, welche

Diese Heber waren mit Flü-Gewicht gefüllt, als das der Lösu

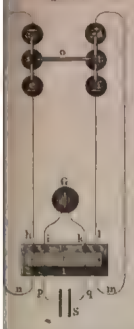
Durch eine Wippe r mit zwe ten einmal die Leitungsdrähte p Elementen) mit den Drahten nun in dem Kreise SpncaobdmyS c der Wippe vermittelst eines I hrw

<sup>1)</sup> Herwig, Wied Ann. 11, p. Monatsber, der Berl, Akad, 17, 5uli

n i und k eines Multipheators G von 24160 Windungen!) in Verung gesetzt werden.

Der durch die Polarisation an den Berührungsflächen der Flüssigm in a und b und Heber o entstehende Strom erzeugt dann einen schlag der Nadel des Galvanometers G.

Fig. 188.



Sind die Gläser a und b und der Heber o mit Kochsalzlösung gefüllt, ebenso wie die Glaser e und f, so zeigt sieh auch nach längerem Durchleiten des Stromes nuch dem Umschlagen der Wippe kein Strom in dem Galvanometer.

Enthält dagegen das Heberrohr verdannte Schwefelsture (1 H. SO, mit 8 Vol. Wasser), so zeigt das Galyanometer schon nach einem 5 Seeunden dauernden Durchleiten des Stromes einen durch die Elektrolyte in entgegengesetzter Richtung, wie der primare Strom, fliessenden Polarisationsstrom. Derselbe dauert indess nur kurze Zeit. (Enthalten auch die Gefasse a und b verdunute Schwefelsäure, so erhalt man, wie zu erwarten, keinen Polarisationsstrom.) Achnliche, nur in absteigender Reihe schwächere Polarisationsstrome geben: Chlorwasserstoffsaure, gewohnliche Salpetersäure, diese ibe verdunnt mit einem gleichen Volumen Wasser, Ammomak, gesattigte Salpeterlösung.

Dagegen geben Kalihydrat, Brunnenwasser, destillirtes Wasser, Hühnererweiss

I die demselben nahestehenden thierischen Stoffe einen dem primaren ber gleichgerichteten Polarisationsstrom.

Statt der Heberrehren ac. bd kann man bei Anwendung gut leitenFlüssigkeiten Bausche von Flüssigspier, welche mit Kupfervitriollosung
fänkt sind, etstt der Heber ca, fb mit Kochsalzlosung getrinkte
ische verwenden, auf diese Bausche statt der mit Kochsalzlosung geten Gläser a und b mit Kochsalzlösung getränkte Bausche legen, und
Heber o durch andere, letztere Bausche verbindende, quer gelegte,
matische, vierseitige Bäusche ersetzen. Man kann dann auch direct
im prismatischen, mit Schwefelsäure u. s. f. getränkten Bausch zuerst
die Zuleitungsbausche in e und d und sodann auf die Zuleitungsische zum Multiplicator legen, welche sich in den Gläsern e und f
inden. Man thut gut, zwischen die Zuleitungsbausche und den
matischen Bausch einige logen Fliesspapier zu legen, welche in ihren

<sup>)</sup> E. du Bois-Reymond, Unterrachungen 1, p. 446.

unteren Lagen resp. mit Kochsalzlösung und Kupfervitriellösung et trankt sind (sogenannte Sicherheitsbäusche), um jene Bänsene nu nerhalten.

Legt man den prismatischen, mit Schweselsaure getränkten litzt mit anderen Stellen auf die Zuleitungsbäusche des Multiplicators auf die sind, mit denen er auch auf den Zuleitungsbauschen der Säuse ut lag, so erhält man keinen Polarisationsstrom. Die Polarisation ut aus üt den Grenzflächen der sich berührenden heterogenen Flussigkeiten ders den primaren Strom erzeugt worden, wie die gewöhnliche Polarisation an der Grenze von Metallelektroden und Flüssigkeiten. — Dass er zu dort, wie hier, aus der Summe der Polarisationen an den beiderseitigt Grenzflächen zusammensetzt, beweist folgender Versuch.

Verbindet man die Bäusche in den Gläsern e und f durch ensprismatischen, mit Schwefelsäure getrankten Bausch, die Bäusche in 12 Glasern e und d durch einen, denselben kreuzenden, prismatischen k esalzbausch, so erhalt man beim Umschlagen der Wippe im Multiplicate einen, jetzt nur durch die Polarisation einer Berührungsstelle der berögenen Flüssigkeiten bewirkten Strom. Derselbe ist stets dem printenstrom der Säule entgegengerichtet, mag der Strom der Säule vom Salzur Säure oder umgekehrt fliessen.

Die elektromotorische Kraft dieser Ladung zwischen Schwefelsten und Kochsalz ist sehr gering, viel kleiner als die einer Kali-Säusekelle mit Platinplatten.

Baut man aus Papierscheiben, welche mit Kochsalz- und Kalikup getränkt sind, eine Saule auf, und verbindet ihre Enden usch einabt mit den Polen der Säule und dem Multiplicator, so erhält man in dem Ladungssäule einen kräftigen Strom von gleicher Richtung wie der Strom der Saule.

Es ist nicht anzunehmen, dass die hier betrachteten Ströme Thermoströme sind, bewirkt durch die Erwärmung der Beruhrungsstellen die heterogenen Elektrolyte vermittelst des primaren Stromes. Ein Thermometer zeigte, dass die Temperatur derselben von der Richtung des permären Stromes unabhängig ist. — Die Strome sind also wohl sieher dedurch bedingt, dass sich au den Contactstellen durch den elektrolytischer Process neue, elektromotorisch wirkende Substanzen bilden. Diese tscheidung folgt nuch aus den §. 672 u. figdin mitgetheilten Verauchen

Bildet 1) man die Zuleitungsbansche der Säule in e und d in F so von Keilen, deren vordere Kaute vertical ist, und legt an diese Kantes einen pri-matischen Bausch an, den man mit einer sehr schlecht lesst den Flüssigkeit, z. B. Wasser, getraukt hat, druckt sodann an zus er liebige Punkte des letzteren die gleichfalls keilformigen Zuleitszer

E. du Bois-Reymond, Monatsber, der Berl, Akad. 4, August 1877.
 Januar 1858.

sche des Galvanometers an, so erhält man beim Umschlagen der ppe wiederum einen Polarisationsstrom, welcher nur von elektromotorien Erregungen im Inneren des prismatischen Bausches herrühren kann. Se Erscheinung wird von E du Bois-Reymond mit dem Namen inneren Polarisation bezeichnet. — Hühnereiweiss. Ammoniak, Spsäure an Stelle des Wassers zeigen dieselhe Erscheinung, wenn man ihnen den prismatischen Bausch tränkt, bei Losung von schwefelrem Kupferoxyd ist sie fast unmerklich, ebenso nimmt sie beim Zuzvon Alkohol zum Wasser ab.

Die Flussigkeiten für sich zeigen die innere Polarisation nicht.

Unorganische poröse Körper, Kreide, Kalkstein, Sandstein, Thonliefer, Bimsstein, Hydrophan, Gyps, plastischer Thon, zeigen alle die ere Polarisation.

Thoubres giebt eine immer noch deutliche, aber schwächere Wirag als lufttrockner Thon. Beim Umrühren desselben wahrend des schlagens der Wippe hort sie indess auf.

Mit Schwefelsäure, Kochsalz- und Kanilösung getränkt, geben die sannten Korper keine innere Polarisation, mit Ausnahme von Bimstu mit Schwefelsäure und Kreide mit Kanbydrat. — Asbest, Magnesia Schwefelblumen, mit Wasser getrankt, geben ebenfalls keinen Polationsstrom, ebenso wenig Eis, trockne Krystalle von Zinkvitriol und apfervitriol.

Organische Körper, geronnenes Eiweiss und Faserstoff, Seife, Blattble zeigen die innere Polarisation, namentlich auch Holzstabe, die mit
unnenwasser gesotten worden sind, und durch welche der primare
com von Querschnitt zu Querschnitt geleitet wird. Blutkuchen, erkriter Leim, seidene Schnur, Käse geben die innere Polarisation nicht.

Mit Erhohung der Temperatur vermindert sich die innere Polarition (bei einer mit Wasser getrankten Hanfschnur, Thon-chiefer und dischwamm).

Eine ganz analoge Polarisation nimmt man an besser leitenden, mit a-sigkeiten durchtrankten Leitern wahr, z. B. an gut ausgeglühter lzkohle oder Cylindern von starrem Leim, in welchen Messingteile theilt and.

Wenn auch die genannten Körper, Thon, Holz, im Ganzen den Strom allt leiten, so wird sich doch durch jede ihrer feinen Lamellen, wenn i mit einer Flussigkeit getrankt sind, ein Theil des durch letztere hingehiehenden Stromes verzweigen, und dabei eine Abseleidung der nen der Flussigkeit auf denselben statifinden, durch welche bei Verhalung der Korper mit dem Galvanometer ein Pokur-ationsstrom ernigt werden muss. Je nach dem relativen Leitungswiderstande der flussigkeit und des getrankten Korpers muss diese Polarisation in ihrer fre variiren. Sie ist deshalb in Fliesspapier, welches mit verdunnin Alkohol getränkt ist, schwach, starker in Fliesspapier mit Wasser, er schwacher mit Ammoniak oder Kupfervittiol, und verschwindet bes

der gut leitenden Kochsalzlosung n.s.f. — Schwefelblumen n.s.f. her den Strom so schlecht, dass durch sie kein Stromtheil bindurch der Bei ihnen findet sich daher die innere Polarisation nicht. — Inchasserhaltuisse des porosen Korpers und der Lösung haben einen antere Einfluss. — Ebenso müssen auch die verschiedenen elektromot were Krafte des Halbleiters mit den an ihm abgeschiedenen Ionen der Flusskeit die Grosse der inneren Polarisation bedingen.

Bezeichnet L die Lange des zwischen den Zuleitungsbauscher ket Säule, n. L. die Länge des zwischen den Zuleitungsbauschen des Mosplicators liegenden Theiles des polarisirten prismatischen Halbleiten y seinen Querschnitt, a seinen specifischen Widerstand, I die Internation primären polarisirenden Stromes, M und S die Widerstände der Scharzung des Multiplicators und der Säule mit Ausnahme des polarisires Halbleiters, so ist, da die Zahl der polarisirten Theile des Halbleiters einer Länge proportional ist und die Quantitut der in der Zeitenstet an jenen Theilen abgeschiedenen Ionen der ihn erfüllenden Flosigneder Dichtigkeit des polarisirenden Stromes oder dem Querschnit Habbleiters umgekehrt entspricht, innerhalb gewisser Grenzen die Austromotorische Kraft Ei der Polarisation demselben Werthe proportionalso

$$E_1 = \frac{nL}{q}I$$
 const.

Aendert man Querschnitt und Länge des Halbleiters in gleiches Verhältnisse, so bleibt der Widerstand dessechen, mithin I ungesteht. Ehenso bleibt nach dem Umschlagen der Wippe der Widerstand im kreides finlvanometers ungeändert; es muss daher auch der Ausschlag seher Nadel denselben Werth für die Intensität des Polarisationsstromes ergebon.

E. du Bois-Reymond hat dieses Resultat bestätigt, indem et resp. I his 6 Zoll lange Stabe von in Wasser gesottenem Weisslacketcholk von 1,24 his 6 34 Quadratzoll Querschnitt auf die oben angegebese Weise polarisirte. Die Ausschlage des Spiegels eines die Intrasitet ursprünglichen Stromes messenden Galvanometers und der Nadel bes den Polarisationsstrom messenden Multiplicators zeigten im Vert. sinch zu der bedeutenden Aenderung der Lange und des Querschnitts der pelarisirten Stäbe nur geringe Abweichungen bei den verschiedenen Versuchen.

Es lässt sich berechnen, dass die Intensität des seeundaren l'exesationsstromes ein Maximum haben muss, wenn der Widerstand des pour risirten Halbleiters

$$r = \frac{1}{s} \sqrt{\frac{S.M}{N}}$$

ist. Bei gleich bleibender Länge muss also die Dicke, bei gleich Heiberder Dicke die Länge jenes Korpers geändert werden, um jenes Maximus urreichen. In beiden Fällen hat E. du Bois-Reymond das Maxiu nachgewiesen. Um hierbei die Dicke des Halbleiters bequem zu Andern, wurde derselbe aus einzelnen Streifen von Birkenfournieren ammengelegt, welche in Kochsalx- oder Kupfervitriollösung gesotten an.

Hierher gehört wohl auch die interessante Beobachtung von Grottes 1), dass, als er in ein Gefäss voll Lösung von salpetersaurem Silbert eine geschlossene, mit der-elben Losung gefüllte Glassöhre stellte, einen kleinen Riss hatte, beim Einsenken der Elektroden in das Geund die Rohre sich an dem Riss zur Seite der positiven Elektrode Inflisches Silber, zur Seite der negativen Elektrode Gas abschied, hatten wohl gleichfalls die dunnen Glasschichten an dem Riss den om geleitet.

## IV. Polarisation durch Bildung von festen Schichten an der Oberfläche der Elektroden. Anomale Polarisation.

Wir betrachten jetzt die dritte Art, in welcher durch den elektro- 861 ti-chen Proce-s Veränderungen in der elektromotorischen Kraft im hitteseungskreise hervorgerufen werden.

Wir haben schon \$, 708 erwähnt, dass nach Sinsteden bei der Zertzung von verdungter Schwefelsäure zwischen Blei- oder Nickel- oder bereicktroden das auf der positiven Elektrode gebildete Superoxyd sich aktronegativ gegen die metallisch bleibende und ausserdem noch mit asseratoff beladene pegative blektrode verhalt. Dass hierbei die elekomotorische Kraft nicht durch eine ganz besondere Wirkung des Stroes, sondern nur secundar durch die elektrolytische Abscheidung des cisuperoxyds bedingt ist, kann man nachweisen, wenn man die eine terplatte durch Einsenken in ozonisirten Sauerstoff mit einer Supervolschicht bedeckt. Die elektromotorische Kraft derselben gegen eine ine Bleiplatte ist die gleiche, wie bei elektrolytischer Herstellung des aperoxyds, abgeschen von der geringen, im letzteren Faile durch die oncentrationsänderung der Schwefelsäure erzengten elektromotorischen raft. Da das Superoxyd relativ schlocht leitet, entsteht auch zugleich L'chergangswiderstand. Die elektromotorische Kraft einer durch nen Strom mit Superoxyden beladenen Platinplatte gegen eine reme Intte ist nach Raoult?) (vergl. §. 798), wenn D = 100 ist.

<sup>1</sup> Grotthus, Gift Ann. 61 p 65, 1819° - 3) Raoult, Ann. de Chim. de Phys. [4] 2, p. 373, 1884°.

784

Platin mit AgO<sub>2</sub> in Platin mit PhO<sub>2</sub> in Platin mit MnO<sub>2</sub> ii

S62 Distarting and under E rom Massestabe construct in suche in surgesteinten Masses Zwei gleiche, 0,6 m land Fig. 189, werden unter Zwisch



1 cm Breite und 1 ; cm Diele wieder zwei Kautschukstreiß Cylinder von Holz oder Meta Die Spiralen werden durch i von Gattapercha in ihrer n gesetzten Enden der Bleipis

de Chim. et de Phys. (4) 15,

ringen der Klemmschrauben bestimmt sind. Die Platten werden in n Glascylinder gebracht und daselbst durch kleine Guttaperchastiscke stigt. Der Cylinder wird mit verdünnter sulpetersäuretreier Schwelelze (\* 19) gefüllt und mit einem Hartgummideckel bedeckt.

Due Streifen an den Bleiplatten sind durch die Klemm-chrauben G

H mit den Polen einer Säule von 2 Bunsen'schen Elementen verden. Der eine ist ausserdem mit der Klemme H nuf dem Deckel
erbindung, der andere unter dem. einen beweglichen Knopf tragenMetallbügel B hingeführt. Unter demselben liegt eine nach oben
beende, mit der Klemme R verbundene Feder von hartem Messing.
Ditelet man die Klemmen H und R mit irgend einem Leiter, einem
men Platindraht F, und drückt durch den Knopf B herunter, so ist
secundäre Element zugleich mit der Batterie und mit Platindraht
erbunden, welcher durch seinen Strom ins Glühen gerath. Man kann
durch einen der Thl. I, § 319 u. flyde, erwähnten Gyrotrope das
ndäre Element von der polarisirenden Kette loslösen und in einen
sebigen Schliessungskreis eintügen.

Bei der Ladung der Batterie von Sinsteden-Planté erscheint zubei schwachen Strömen an der positiven Elektrode schweselsaures
5 die Wirkung hört bald aus. Bei Verstärkung des Stromes verindet das schweselsaure Blei, und Bleisuperoxyd bildet sich. — In
22 ähnlicher Weise wird direct auf zwei in verdunnte Schweselsäure
20 senkten und mit schweselsaurem Blei und Pergamentpapier bedeckPlatinelektroden durch einen hindurchgeleitelen Strom einerseits
20 sammiges Blei, andererseits Bleisuperoxyd aus dem Bleisulfat gebildet.

Eine mit wenig Bleisuperoxyd bedeckte Bleiplatte in verdunnter twefelsäure überzicht sich in Folge der Localstrome zwischen dem peroxyd umi Blei bald mit schweselsaurem Blei, so dass in den Kettvon Planté (oder Sinsteden) das Superoxyd allmählich unabagig von dem Hauptstrome vernichtet wird. Dieser Process geht sehr gsam vor sich, wohl weil das gebildete schweselsaure Blei sich zwien das restirende Superoxyd und die Bleiplatte legt und so die Localome sehr vermindert werden. Ohne die Bildung von schweselsaurem i würde bald alles Superoxyd verzehrt werden. Nachher wird das zweselsaure Blei durch Wasserstoff reducirt und schwammiges Blei gestet, welches sich beim neuen Durchleiten eines Stromes leichter zu peroxyd oxydirt. Die Menge desselben wachst daher bei wiederholten lungen!).

Das auf der positiven Bleiplatte der Secundärkette gehildete Superyd hedeckt dieselbe mit einer ziemlich undurchdringlichen Schieht, woreh die weitere Bildung des Superoxyds verhindert wird. Di shalb lässt

<sup>4)</sup> Gladstone u. Tribe, Nature, 25, p. 221, 461, 26, p. 6-2, 1482 ( Betth. a. 687.

Wiedowann, historial. II.

Planté die Kette ruhen, wobei die eben erwähnte Bildung von schwesaurem Blei eintritt.

Wechselt man öfter die Richtung des durch die beschriebenen ih mente hindurchgeleiteten Stromes, so wird das Element in Folge der is wechselnden Oxydation und Reduction durch die Oberflächenändern der bis in die Tiefe krystallinisch werdenden Bleiplatten besonden zweignet, nach längerem Durchleiten eines primären Stromes eine et lange dauernde Polarisation in Folge sehr reichlicher Bildung von las superoxyd anzunchmen. Auch wenn die Bleiplatten längere Zeit in Saule verweilen, nimmt die Polarisiebarkeit zu. Man kaun sie auch eilängere Zeit in Salpetersäure (1,2) einsenken und nach dem Abwaste verwenden. Sie erhalten dann bei wiederholten Stromeswechseln schreiter das Maximum ihrer Wirksamkeit 1). Der Strom von zwei klein Bunsen schen Elementen ist gerade für eine gute Ladung georgest

Bei der Ladung der secundaren Elemente erhält man oft ter a liche Mengen von Ozon.

Wird ein secundares Element in sich geschlossen, so verminder al die Ladung und Stromintensität allmähliel, indess bleibt bei Em-clativon etwa 50 m Kupferdraht von 1 qum Querschuitt der Strom decu :- eine Stunde constant.

Ist ein Element unthatig geworden, und öffnet man es eine lang, so zeigt es bei neuer Schliessung wieder eine Wirkung, inten is bei der Schliessung auf der früheren nicht mit Superoxyd bedecktenten platte eine dunne Schicht desselben angehäuft hatte, welche der Schinnuf der anderen Platte elektromotorisch entgegenwirkt und währent Oeffnens langsam aufgelost wird.

Die elektromatorische Kraft der secundären Elemente ist 145 k.
1,50 von der eines Bunsen schen Elementes (etwa 2.6 bis 2.7 b). De Widerstand eines der beschriebenen Elemente ist etwa dem eines 2 k.
3 m langen, 1 mm dieken Kupferdrahtes gleick, also etwa gleich 0,030s.

S65 Stellt man nach Planté je zwei Bleiplatten a und h (von 20 Lânge und Breite) in einem mit verdundter Schweisl-äure get. E Kasten einander gegenüber und verbindet durch den Muller e Commutator (\$.717) die Platten a einer Anxahl (40) solcher Kasten is dem einen, die Platten b mit dem anderen Pol einer Saule, so dass it Strom alle Bleiplattenelemente neben einander durchfliesst, so ja 1215 sie sich alle gleichzeitig. Verbindet man sie dann durch Breitag is

<sup>1)</sup> Plante, Compt. rend. 95 p. 418, 1881.

amutators alle hinter einander, so kann man auf diese Weise eine die von grosser elektromotorischer Kraft herstellen, durch welche man ischen Kohlenspitzen einen Lichtbogen erzeugen kann u. s. f. Selbstatandlich kann man zum Aufbau dieser Säulen auch Elemente aus raligen Bleiplatten verwenden u. s. f.

An diesen Elementen hat man für praktische Zwecke verschiedene 866
difficationen vorgenommen.

So umgiebt Faure in seinem Accumulator die Bleiplatten mit unige, welche durch Filzstreifen darauf festgehalten wird. Man spart rdurch theilweise den durch den Strom der primären Kette für die bildung des Bleies in Superoxyd erforderlichen Sauerstoff, indem die nange schon direct durch die Säure in Superoxyd und schwefelsaures in übergeführt wird, welches letztere durch den Strom ebenfalls Superyd liefert. Da dieselben die Oberflache der Mennige bedecken, geht die dung nur langsam vor sich (nach 120 Minuten sind erst 18,1 Procent maige umgewandelt). Auch ist das Quantum des möglicherweise zu denden Superoxyds grösser, das geladene Element wirkt länger. Zuieh wird an der negativen Flektrode die Mennige in schwammiges i verwandelt, welches sich bei der Schliessung des Flementes in sich ydirt.

Leicht kann hierbei alle Schwefelsaure der Lösung entzogen

Die Versuche zeigen, dass dieser Process zuerst sehr vollständig vor b geht, nachher wird der Wasserstoff weiter vollständig oxydirt, vom nerstoff wird aber ein bedeutender Theil (über die Hälfte) nicht abbirt!).

Pilleux?) legt eine Anzahl Bleischüsseln auf einander, zwischen 86? Iche ein dünner Brei von mit Schwefelsäure angesäuertem schwefelsaum Blei, ein Tuchlappen und ein Brei von Bleioxyd und Essig gebracht rd u. s. f. — d'Arsonval?) empfiehlt, die secundaren Elemente aus her mit feinen Bleigranahen resp. Bleistanb umgebenen Kohlenplatte id einer amalgamirten Zinkplatte herzustellen, welche sich beide in neentrirter Zinkvitriollösung befinden. Der Strom wird so hindurehleitet, dass an der Zinkplatte Zink, au der sehr grossen Oberflache Bleise Bleisuperoxyd abgeschieden wird. Die elektromotorische Krait polarisirten Elementes betragt 2,1 Volts. Das abgeschiedene Zink id bei der Schliessung des Elementes wieder gelöst, während hei den rinkt verdünnter Schwefelsäure geladenen Elementen inchr oder weger Wasserstoff ungenntzt entweichen kann.

<sup>1)</sup> Oladstone and Tribe, l.c. + 2) Polleux, Lumber dectrops 3, 417, 1881'. - 3) d'Armanyal, Compt. rend. 90, p. 166, 1890', Week, 4, 219'

Rousse 1) setzt die secundüren Elemente aus einer Palladumplate als negative, und einer Bleiplatte als positive Elektrode in verdatzer Schwefelsäure zusammen. Auch verwendet er eine Eisenblechplatte ober einen Eisenmangancylinder in Losung von schwefelsaurem Ammorat (\* 10 bis 240) als negative, eine mit Bleiglatte oder Bleiweiss umgehet Bleiplatte als positive Elektrode. Sutton?) nimmt eine positive Leitrode von amalgamietem Blei und eine negative von Kupfer in Kappervitriollosung.

Diese Elemente halten ihre Ladung, wenn sie geöffnet sind, seht zu bei; das Bleisuperoxyd löst sich nur sehr langsam. Man kann dieseben durch den an irgend einer Stelle vernattelst einer Wasser- oder Ramp kraft erzeugten Strom einer dynamoeiektrischen Maschine laden, aus einem anderen Orte transportiren und dort die Ladung zur Stromz zeugung verwenden. Durch den Strom kann man Wiemestriames hervorrufen, elektromagnetische Bewegungsmaschinen treiben a. s. f. die Kraft des Elementes erschöptt ist. Auf diese Weise vermig mit eine bestimmte in Kilogrammmetern messbare Arbeit an einem inte zu den Elementen aufzuspeichern und mit ihnen zu einem anderer sehr zuführen. Man bezeichnet deshalb derartige Elemente mit dem Namst Accumulatoren 3).

So soll z B. eine geladene Faure'sche Kette von 0,12 m Resund 0,24 m Breite, welche 8 kg Blei enthalt, wahrend 7<sup>1</sup>, Stand eine Arbeit von 1 Kilogrammmeter pro Secunde liefern konnen 1 die Nutzleistung 1,0 der zur Ladung aufgewendeten Arbeit, 20 w277 pro Kilogramm Blei je 4320 Kilogrammmeter Arbeit in ihr aufgetign

Genauere Versuche über die Leistung der Faure'schen hate haben Allard, Le Blanc, Potier und Tresca') angestellt.

Die gebrauchte Kette bestand aus 35 Elementen, deren jedes mider Flussigkeit (verdunnter Schwefelsaure 1 10) 43,7 kg wog. Sie ware auf den Quadratmeter Oberfläche mit etwa 10 kg Meninge versehen mit wurden durch einen mittelst eines Rheostaten auf der Intensität en 2 bis 3 Ampères erhaltenen Strom einer Siemens sehen dynamical trischen Maschine geladen.

<sup>1)</sup> Rousse, Campt. rend. 93, p. 545, 1881", Beibl. 5, p. 200" — 6 841 ton., Chem. News. 44, p. 208, 1881", 45, p. 27, 1882", Beibl. 6, p. 118" % Bib Behandlung der prektachen Seite desser Anwendung der ses aus Ketten gehort nicht herber. In Betreff verschiedener An udaungen bet kenten gehort nicht herber. In Betreff verschiedener An udaungen bet den nicht werden der Pierrer (Polyt. Nouzhl. 37, p. 11, 1882", Beibl. 6, p. 207". Statt der Beigen Herschie. (Nat. 25 p. 202, 1882", Beibl. 6, p. 207". Statt der Beigen der Kentenbehors wir in hiet verwenlicht Kalanti (Nat. 26 p. 1882", Beibl. 6 p. 6 81. Symions (Feitschief Opt. u. Mach. 3 p. 200"). Siehalter (Efektrotein Zeitschief 1882, p. 350"). Die Resplatien und ein dem Gebraue einst Schwefel genostett. — 4) Reynter, Compt. rend. 92 p. 19, 1881", Beibl. 5, p. 422, 1881" auch W. Thomson, Nature 24, p. 137, 128, 1881", Beibl. 5, p. 641". — 4) 1 and u. a. f., Compt. rend. 94, p. 600, 1882", Beibl. 6, p. 368".

Die Arbeit der Muschine wurde alle viertel Stunden durch ein Dynameter, die elektromotorische Kraft durch ein Elektrometer, die Inten-**at durch** ein Galvanometer nach Marcel Deprez und ein Elektromamometer von Siemens (nur für die Ladung) gemessen.

So ergab sich z. B., dass bei der Ladung während einer Gesammtbeit der Maschine, ohne die Nebenarbeit bei der Transmission von
7.761048 kgm, mit derselben 9569758 kgm, die elektromotorische Kraft
re Kette auf etwa 92 Volts stieg, und die aufgespeicherte Elektricitätsenge 694500 Coulombs betrug, bei der Entladung die elektromotorische
- Faft etwa 61,5 war, die Elektricitätsmenge 619600 ausgegeben wurde,
- Ind die äussere Arbeit dabei 3809000 kgm ausmachte.

To be der Entladung wiedergewonnene Elektricitätsmenge beträgt was etwa 90 Proc., die Arbeit etwa 40 Proc. der gesammten, was erklären eh ist, da die Entladung bei einer geringeren elektromotorischen Kraft or sich geht.

Anders ausgedrückt, verlangte die Ladung der Säule eine Arbeit von 1 Pferdekraft während 35 Stunden 26 Minuten, wovon nur 66 Proc. a derselben selbst aufgespeichert wurden. Von letzterem Antheil sind rieder nur 60 Proc. bei der Entladung verwerthet worden 1).

Eine ähnliche Polarisation durch feste Ueberzüge, wie bei der Bil- 869 lung von Superoxyden, bildet sich auf einer Aluminiumplatte, welche als sonitive Elektrode in verdünnter Schwefelsäure dient, durch eine Schicht von Suboxyd, welche stark negativ ist (vgl. §. 600).

- - aj. Leitet man mittelst einer Metallplatte (z. B. von Kupfer, Gold, Platin) 870 als negative Elektrode einen Strom durch eine Lösung eines Salzes, wel-Then dasselbe Metall enthält (z. B. von Kupfervitriol, Goldchlorid, Platin-'shlorid), und verbindet sie nachher mit einer frischen Platte von gleichem Metall in derselben Lösung, so entsteht im Allgemeinen kaum ein Polarisationsstrom, wenn die Concentrationsänderungen der Lösung an der ersten Platte nicht bedeutend sind, also der Strom nur kurze Zeit rewirkt hat. Wird der Strom mittelst einer negativen Elektrode (z. B. ron Kupfer) durch Lösungen von anderen Metallen (z. B. von Zinkvitriol) geleitet, so wird sie nach Abscheidung des letzteren Metalles gegen die frische Platte elektropositiv. Setzt man aber zu der letzteir ren Lösung eine Spur eines Salzes des Metalles der Elektrode (z. B. von Kupfervitriol), so ist die Polarisation nur in den ersten Momenten, bei schneller Umschaltung etwa durch eine Pendelvorrichtung, durch ein **用设备公** Galvanometer erkennbar 2), verschwindet aber sehr schnell, so dass sie

띡

<sup>1)</sup> Vgl. über die Leistungen auch Ayrton u. Perry, Chem. News 45, p. 97, 1882°; Beibl. 6, p. 687°. — 2) Macaluso, Atti dell' Acad. Giosnes di Scienze natur. 14 [3] p. 261°; Beibl. 4, p. 672, 1880°; vergl. auch Lippmann, J. de Phys. 8, p. 48°; Macaluso, R. Acad. d. Lincei. Trasunti [3] 5, p. 1, 1881°; Beibl. 5, p. 681°.

dann selbst durch ein Capillarelelt den kann 1), indem sich das sperst it der ersten Lösung (Zink) unter Fal wieder löst. Wie lange die Polaris det, richtet sich gang nach der Ma in der Lösung des ersten, nach d zuerst benutzten Stromes, nach der Salzes durch die Lösung zur Elekt fallen die Lösung en dem sweiten ! anch beim wiederholten Durchleite wird), nach der Schnelligkeit der FM von seiner elektromotorischen Diffe der Lösung abhängt u. s. f. Die Phi sehr compliciet. Kann sich, wie be Kupfervitriollosung das auf ihr p durch Diffusion in der Lösung erm Wasserstoff abgeschieden, welchel So wird dann das Platin starks Lippmann beobachtet hat, und der Hinterseite zeigen.

871 Bei den bisher besprochenen sation der Elektroden klar; indess voller Sicherheit die wirklich statt fläche verfolgen, da dieselben mei und durch chemische Reactionen

Senkt man zwei blanke Eise Grove'schen Saule verbunden si verbindet sie nach kurzer Schliess sich mit einem Galvanometer, so e welcher als positive Elektrode ged positiv.

Die Polarisation ist hier durwendung von Platindrähten, sie ist tiv, da der durch sie erzeugte Sti suhtrahirt.

Lüsst man aber die Kette etw Drähte öfter abwechselnd in ihrer des Galvanometerdrahtes ein, so l um; der als positive Elektrode dien entwickelt hat, wird elektropositiv

Lippmann, Compt. rend. 86
 Beibl. 3, p. 515°. — 3) Beetz, Pogg. tene, Mém. de Brux. 19, p. 1, 1845°

anomal oder positiv. Der durch sie erzeugte Strom addirt sich dem der primären Kette. – Wird der Strom der primären Kette in länger durch die Drahte geleitet, so kehrt sich noch einmal die arisation um, es tritt wieder eine normale Polarisation nuf, der ative Lisendraht verhält sich stark elektronegativ. Er hat jetzt die enschaft angenommen, welche man mit dem Namen der Passivität Eisens bezeichnet, und die, wie wir im nächsten Capitel ausführer begränden werden, wahrscheinlichst durch die Bildung einer dunnen doxydulhülle auf dem Eisen bedingt ist, welche ihm aber nichts von em metallischen Glanze raubt.

Verbindet man die auf diese Weise passiv gewordene Eisenelektrode gere Zeit durch das Galvanometer mit der zweiten Eisenelektrode oder einem frischen Eisendraht, so kehrt sich bald wirder die Polatität I. der vorher passive, elektronegative Draht verhalt sich wiederum utiv gegen den anderen Draht.

Eine Erklärung des Vorganges bei diesen merkwurdigen Polarisa- 872 neerschemungen kann man darm finden, dass man das zuietzt beschriebe Phänomen ebenso gut an emem, auf gewohnhehem Wege oxydiras, B. über einer Kerzenflamme angelaufenen Lisendraht beobachten an.

Senkt man einen angelaufenen Eisendruht zugleich mit einem mit a durch ein Galvanometer verbundenen, nicht angelaufenen, blanken endraht in Kochsalzlosung oder kanstische Lange, zo verhalt sich der tere negativ; indess hort der Strom bald auf. In verdunnter Säure urt sich der Strom hierbei um, um so schneller, je dünner die Oxydat auf dem angelautenen Draht ist.

Diese Erschemung rührt nicht von einer Polarisation her, da beim ewärmen, welches die polarisirenden tiase entfernen und daher die Poisation vermindern wurde, die Intensität des Stromes wachst. Der
und derselben ist vielmehr, wie oben, in der elektrolytischen Abscheiing von Wasserstoff an der Oberfläche des oxydirten Drahtes zu suchen,
ilcher die feine elektronegative Oxydhaut reducirt und ihm eine reine
itallische Oberfläche ertheilt.

Auch ein in Salpetersäure passivirter Eisendraht (s. weiter unten) rhalt sich ebenso wie ein über der Flamme angelaufener Draht, nur so man dann statt der verdunkten Saure eine Salpetersäure verwens, welche gerade die richtige Concentration hat, dass der passive Druht ihr nicht activ, der active nicht passiv wird.

Metallisches Eisen, sei es in einem Wasserstoffstrom oder auch in schmolzenem Wismuth erhitzt worden, verhalt sich immer gegen nicht sitztes positiv, gerade wie ein von seiner Oxydhulle la freiter, vorher gelaufener oder in Salpeter-saure passivirter Eisendraht.

Hochst wahrscheinlich ist demnach frischer Eisendraht mit einer gen remes Eisen sich negativ verhaltenden Schicht bedeckt. Disselbe wird durch das Erwärmen oder auch durch die Abscheidung der Serstoffs, wenn man den Draht als positive Elektrode verwendet, fortewemen, und der Draht verhält sich dann, wie reines Eisen, positive Die Schicht wird auch entfernt, wenn man, wie in unseren weten Berspiel, den Draht wirkheh oxydirt, und darauf die Oxydiae durch Wasserstoff reducirt. Jedesmal muss indess der Draht vor seint positiven Verhalten erst mit einer elektronegativen Oxydschicht be deckt sein.

Nickeldrähte verhalten sich ähnlich wie Eisendrähte, namestawenn man die Flüssigkeit erwärmt, in welcher sie als Elektroden beser werden, vermuthlich weil die auf ihrer Oberfläche gebildete Oxydnasich schwerer löst, als die Oxydhülle des Eisens.

873 Auch hei Elektroden von amalgamirtem Zink in Brunnetwasser und destillirtem Wasser zeigt sich nach E. du Bor-Reymond 1) die positive Polarisation. Verbindet man die in destar tem Wusser stehenden Elektroden durch eine Siemens'sche Wippe De wechselnd mit einer Saule und einem Galvanometer, so zeigt dieses wereme negative Polarisation der Elektroden an, welche zu Null wird wir bald in eine positive Polarisation übergeht. Hebt man dann den primite Strom auf, so nimmt guerst noch die positive Polarisation zu, wahrscheit lich weil die negative Polarisation, welche schueller erscheint, als de pe sitive, auch schneller als letztere abnimmt. - Schliesst man die Flekter den im Wasser länger in den Schliessungskreis der primaren Sauls om che man sie mit dem Galvanometer verbindet, so erscheint bei Answer dung schwacher Ströme sogleich eine positive Ladung, bei starken inder erst ein schwacher Ausschlag, welcher der negativen l'olarisation entstrutsich aber schnell in den entgegengesetzten umwandelt.

Auch Kupferdrähter) in Kupfervitriollosung zeigen bei Strömes von geringer Intersität Spuren einer positiven Polarisation.

Ein ganz ähnliches Beispiel dieser Art hat E. du Bois-Reymond' am käuflichen, eisenhaltigen Zink in Lösung von kauflichen Zinkvitriol beobachtet.

Leitet man durch einen Zersetzungsapparat, welcher Elektroden tos Zinkdraht in concentrirter Lösung von Zineum sulfurieum (Pharmae Berenthalt, den Strom eines Grove'schen Elementes während einiger Seconden, so erhalt man bei Verbindung der Druhte mit einem Galvan. 2016 vormittelst einer Wippe einen Ausschlag, welcher anzeigt, dass ihr helt troden, wie gewöhnlich, normal negativ polarisirt sind. Dasselbe 2 schieht, wenn man schwache Ströme während kurzer Zeit durch niet bedurch leitet. Läset man aber die schwachen Ströme längere Zeit ober

<sup>1)</sup> E. du Bors Reymond, Untersuchungen 1, p. 238 upd at 1 (448) Monatsberichte, 1859, p. 472°, — 2) Ibid. p. 474°, — 3/ Ibid. p. 450 u 401°.

L vermittelst einer Siemens'schen Wippe, oft hinter einander durch hindurchgeben, so beobachtet man beim I'mschlagen der Wippe eine regengesetzte, anomale, positive Polarisation. Besitzt das Galvanoter einen Magnet mit kurzer Schwingungsdauer, so zeigt sich poch rst ein kleiner Ausschlag, welcher der normalen Polarisation entschen warde, und dann erst eine Umkehr des Magnetes und eine Abkung desselben un Sinne der anomalen, positiven Polarisation.

Bride Polarisationen schemen also zu gleicher Zeit zu bestehen. Die litive Polarisation scheint aber mit wachsender Stromintensität in ge-

gerem Grade zuzunehmen, als die negative.

Ebenso braucht die erstere mehr Zeit zur Entwickelung, nimmt aber h Aufhebung des polarisirenden Stromes langsamer ab, als die nega-Polarisation.

In Folge der positiven Polarisation des käuflichen Zink« in Zinkriollosung kann es kommen, dass, wenn bei Verbindung zweier in jene bung gesenkter Zinkplatten durch einen Draht die Ungleichheit der erflächen beider Platten einen Strom zwischen ihnen erzeugt, dieser om durch die eintretende Polarisation nicht nur nicht auf hort, sondern Gegentheil an Intensitat zunimmt, so dass sich auch die Ungleichheit Platten vermehrt.

Eisendrähte in Lösung von käuflichem Zinkvitriol gea dieselben Erscheinungen.

Da chemisch remes Zink keine Spur einer positiven Polarisation gt, ist es wohl moglich, dass dieselbe beim kauflichen Zink durch men Ersengehalt bedingt ist und auf denselben Grunden beruht, wie 3. 871 beschriebene positive Polarisation des Eisens.

Durch diese Veränderungen der Elektroden entstehen leicht Stromes- 875 wankungen, welche in gewissen Fallen ein abwechselndes Auf- und beleigen der Stromintensität bedingen. Verwendet man z. B. Elektroden n Kupfer oder besser eine positive Elektrode von amalgamirtem Zink verdünnter Schwefelskure, so nimmt die Intensität des Stromes durch eintretende Polarisation ab. Protzlich beginnt sie aber wieder zu sigen, um von Neuem zu fallen. Bei jeder solchen Schwankung der densität bemerkt man weisse Wolken, welche sich auf der Elektrode lden 1) und wohl die Bildung von Oxyd-chichten anzeigen, welche sich die elektrolytische Wirkung des Stromes entstehen, sich aber aufsen, wenn der Strom zu einem gewissen Minimum berabgesunken ist, d dann die Oberfläche der Elektrode positiv polarisirt zurücklassen.

<sup>&</sup>quot;) Joula, Phd. Mag. [8] 24, p. 106, 1844".

# V. Unpolarisirbare Elektroden.

876 In gewissen l'allen, namentlich für physiologische Versuche, de von grosser Wichtigkeit, Elektroden in einer Lösung anzuwenden, wie wo möglich beim Hindurchleiten von Stromen gar keine Polatistit irgend einer Art zeigen. — Deshalb hat E. du Bois-Reymond of eine sorgfältige Untersuchung der Polarisation verschiedener Comtoutionen mit sehr empfindlichen Hülfsmitteln vorgenommen.

Ein Zersetzungsapparat, welcher die Elektroden und die Losung esthielt, konnte durch eine Siemens'sche Wippe abwechselnd in den hins eines primären Stromes eingefügt und mit einem Spiegelgalvanomehr verbunden werden, welches 12 000 Windungen eines ganz femen haut drabtes trug, and bei dem die Ablenkung des Spiegels an einer 225 126 outfernten Scala abgelesen wurde. - Der primare Strom wurde dars cine Daniell'sche Kette erzeugt, deren Pole durch einen Draht verbatden waren. Von zwei Pankten dieses Drahtes wurde eine Zweigler im zu dem Zersetzungsapparat geführt, so dass durch Veränderung dess Punkte die Intensität des durch denselben geführten Stromtheiles bebig abgeändert werden konnte (vergleiche Thl. I. \$. 631 Anm : De Schliessungskreis des primären Stromes enthielt ausserdem eine Wilstandsrolle von dem gleichen, sehr bedeutenden Widerstande wie das tiavanometer, so dass der Widerstand der beiden Schliessungskrepe des primaren und seeundaren Stromes als gleich angenommen werden kontte Durch einen Commutator konnte die Widerstandsrolle aus dem progiett in den secundaren, das Galvanometer aus dem secundaren Kreise in des primaren übergeführt werden. Das Verhältniss a der Ablenkungen der Spiegels des Galvanometers durch den secundären und primiren Street ist dann ein Maass für die Polarisation des Zersetzungeannarstes

Es ergab sich bei verschiedenen Drähten:

	Intensitat des primaren Stromes:		
	etwa die des Muskelstromes n	die des Stromes des ganzen Daniell'- schen Elementes g	
in verdunater Schwefelnure tem Volumen nach)	$ \begin{array}{c} 1 \\ \frac{1}{33} \\ \frac{1}{4,7} - \frac{1}{1,6} \\ \frac{1}{1,5} \end{array} $ Sehr klein $ \begin{array}{c} \frac{1}{1,7} - \frac{3}{2,6} \\ \frac{1}{5,5} - \frac{1}{2,3} \\ 1 & 1 \end{array} $	etwa 1 155	
reinem Zankvitriol	$\frac{1}{2,9} - \frac{1}{3,4}$ 0,125	75,3	
DENIFTER Zink in fasting you orealization.	0,244	Bedeutend	
inter Schweseläure	Schr ungleich	Sehr ungleich	
on in Serum von Pferdeblut	$\frac{1}{2,3} - \frac{1}{3,6}$	Bedoutend	
be in Zinkvitriollosung	0	U	
be in Chiorzinklösung	ō	0	

he in dieser Tabelle enthaltenen Werthe gelten nur für die bei ben benutzte Versuchsmethode. Bedient man sich einer Wippe, i die Umschaltung des Zersetzungsapparates aus dem Schliessungster der primaren Säule in den des den Polarisationsstrom mestalvanometers langsamer herstellt, so erhält man ganz andere a, da bei den verschiedenen Combinationen die Polarisation sich fieden schnell herstellt und ungleich schnell abnummt. — Leitan sinen Strom hinter einander durch eine Zelle, welche Plating

drähte in rauchender Salpetersäure, und eine zweite, welche Kupferbein Lösung von schwefelsaurem Kupferoxyd enthält, und schliest ist eine Poggen dorff'sche Wippe oder einen ahulichen, mit der Ess bewegten Commutator beide Zellen gegen einander mit dem tisaus meter zu einem Schliessungskreise, so überwiegt entgegen den oben ungegebenen Resultaten bei schwachen primären Strömen die Polarisstreder Platindrähte, bei starken die der Kupferdrähte. — Ebenso zeigt ist bei einem gleichen Verfahren die Polarisation von Silberdrähten in Schliesung bei schwachen Strömen bedeutend größer, bei starken ibst etwas kleiner als die der Kupferdrähte in Kupferlosung. — Bei was sender Strömintensität erreicht indess auch hier stets die Polarisation ein Maximum, welcher Art sie auch sein mag.

Nach der ohigen Tabelle ist allein die Anwendung von Eicktsden von amalgamirtem Zink in Lösung von Zinkvitriol oder Chierant von keiner merkharen Polarisation begleitet. Man kann hierbei tit liches, unreines Zink amalgamiren und Lösung von kauflichem Zuz vitriol anwenden, ohne das Resultat zu andern. — Die erstere Combattion hatte schon Matteucci<sup>1</sup>) empfohlen. Dagegen ist weder die wodenselben vorgeschlagene Benutzung von Elektroden von amalgamirten Zink in Chlorcalciumlosung, noch die von ihm und J. Regnam angegebene von reinem Zink in Zinkvitriolösung vom Maximum der Leitungsfähigkeit von den Finifüssen der Polarisation frei. — Auch zu sonst für unpolarisirbar gehaltenen Combinationen von Platinebektrokein rauchender Salpetersaure und von Kupfer in Kupfervitrisumskip zeigen noch eine schwache Polarisation.

Noch durch einen anderen Versuch überzeugte sieh du Bon-Reymond von der Nichtpolarisirbarkeit des amalgamirten Zinka a

Zinkvitriollösung.

Ein Trog voll Zinkvitriollösung mit zwei Elektroden von auch gemirtem Zink wurde zugleich mit dem Spiegelgalvanemeter is ier Schliessungskreis einer Grove'schen Kette eingefugt. Wurden und einander sieben amalgamirte Zinkbleche als Zwischenplatten zwiebedie Elektroden in den Kasten eingeschoben, so zeigte sich keine Ausderung des Ausschlages des Spiegels. — Nach diesen Verwuchen keine die Polarisation jeder Platte hochstens 1 1000 der elektrometers die Kraft des Grove'schen Elementes betragen. Der Widerstand ist Schliessung war dabei so gross, dass die Aenderung des Widerstandes des die Elektroden enthaltenden Kastens durch Einschieben der Ausplatten zu vernachlässigen war. — Bei Anwendung von Kupferströflösung und Kupferplatten zeigte sich bei diesem Verfahren ebenfankeine Polarisation, vielleicht weil die positive und negative Polarisation sich gerade aufhoben.

<sup>1)</sup> Mattencci, Compt. rend. 43, p. 234 m. 1054, 1858°, Phil. Trans. 18.7 1, p. 131°. -- 2) J. Regnauld, Compt. rend. 38, p. 891, 1854°.

-:

-

1

23

- "

Nach Patry 1) erweisen sich indess auch amalgamirte Zinkplatten in 877 - ... von käuflichem Zinkvitriol nicht absolut unpolarisirbar. Beim - chleiten des Stromes einer Säule durch eine derartige Zelle entwickelt - - an der negativen Elektrode Wasserstoff und bei ihrer Verbindung en die Platten eine kleine Polarisation, die sich je nach der Stromesatung von der durch die Ungleichheit der Platten selbst erzeugten - - \*\* tromotorischen Kraft subtrahirt oder zu ihr addirt. Bei Verbindung Platten mit einem Daniell'schen Element im einen oder anderen an und Messung der Ausschläge eines in den Stromkreis eingeschal-Galvanometers mit sehr grossem Widerstand, sowie bei Abswei-Spang von nur etwa 1/100 des Stromes eines Daniell'schen Elementes zu n Platten, ergab sich die elektromotorische Kraft

> für die Ungleichheit der Platten  $e_n = 0.00024 D$ , 19  $e_{\rm p} = 0.00018 \ D_{\rm s}$ 10

322 Diese Erscheinungen rühren zum grossen Theil von der freien Säure F.31 - 31 der Lösung her. Wird letztere einige Stunden mit kohlenssurem inkoxyd digerirt, so wird die elektromotorische Kraft der Ungleichheit par en = 0,00018 D und die Polarisation verschwindet.

Verdünnte Schwefelsäure (specif. Gew. 1,08 bei 27°C.) gab zwischen W. - malgamirten Zinkelektroden

 $e_u = 0.00052$  and  $e_v = 0.000312$ .

Fæ. Leitet man nach Oberbeck\*) nicht zu schwache Ströme (von 878 <u>-</u> 2 Grove'schen Elementen unter Einschaltung eines erheblichen Widerstandes) durch zwei amalgamirte Zinkplatten in neutralen, sehr verdünnten oder auch concentrirten Lösungen von Zinkvitriol, so erweist sich bei Verbindung mit einer frischen amalgamirten Zinkplatte die Platte. welche als positive Elektrode für den Strom gedient hatte, negativ, die andere positiv polarisirt.

Da Quecksilber-Zinkamalgam bei einem grösseren Gehalt an Zink selbst bei bedeutenden Aenderungen des letzteren seine Stellung in der Spannungsreihe nicht ändert, so dürfte, wenn durch den Strom an der einen Elektrode Zink aufgelöst, an der anderen abgeschieden wird, die Unpolarisirbarkeit auf dieser Eigenschaft beruhen. Bei geringerem Gehalt an Zink würde das Zinkamalgam nicht mehr das gleiche Verhalten zeigen, da es dann mit Aenderung des Zinkgehalts seine Stellung in der Spannungsreihe wesentlich ändert (vgl. Thl. I, §. 649).

Patry, Archives de Genève, N. S. 33, p. 199, 1868°; Pogg. Ann. 136,
 p. 495, 1869°. — 3) Oberbeck, Pogg. Ann. 154, p. 445, 1875°. Vergleiche auch über die Polarisation von amalgamirten Zinkplatten die Versuche von Wietlisbach, §. 632.

#### VI. Polarisation in den Ketten.

879 Alle Ursachen, welche in einem Zersetzungsupparat eine Polarsethervorrusen können, vermögen dieselbe auch in den von den Steaudurchflossenen Elementen selbst zu erzeugen.

Wir haben schon früher angeführt, dass auf den Erregerphitet einer Kette von Zink und Kupfer oder Platin in verdünnter Schwessaure, Salzwasser u. s. f. sich durch die Ablagerung des Wasserdin auf dem elektronegativen Metall bei der Schliessung der Kette mit Polarisation herstellt, welche den Strom der Kette bald auf ein Minimizereducirt; dass aber in diesem Falle die Polarisation durch den elektronegativen Bestandtheil der Lösung, z. B. durch den Sauerstoff bei in wendung von verdünnter Schwefelshure, oder durch Chlor bei Anwendung von Kochsalzlösung, fortfällt, da sich dieselben mit dem Zink verbinder Daher vermag eine eine Zeit lang geschlossene Saule, wie schon Ritterft bemerkte, weniger elektrolytisch zu wirken, als eine frisch zusammer gesetzte.

Man kann diese Polarisation der negativen Erregerplatten darch im Wasserstoff nachweisen, wenn man eine Zinkplatte mit einer Silberplats in verdünnter Kochsalzlösung († 15) verbindet, und dann die Silberplate mit einer gleichfalls in die Lösung gestellten, nicht mit der Zinkpatte in Verbindung stehenden Silberplatte durch ein Galvanometer verbindet. Die erste Silberplatte ist positiv gegen die zweite. Ebense verhalt sit eine Goldplatte u. s. f. Hierdurch ändert sich scheinhar die Stellung der negativen Metalle, Silber, Kupfer u. s. f. in der Spannungsreihe 1).

Hat sich bei der Schliessung eines einfachen Elementes durch Abscheidung von Wasserstoff eine Polarisation gebildet, so findet in Folge der dadurch bewirkten Verminderung der Stromintensität die femere Abscheidung von Wasserstoff immer langsamer statt. So nimmt die leiste sation erst schnell, dann langsamer bis zu einem Maximum zu, unt is gleichem Verhältniss die Intensität des Stromos bis zu einem Minimas ab

Die Polarisation übt auf die ursprüngliche elektromotorische krut der Kette selbst direct keinen ändernden Einfluss aus; sie subtrisst sich eintach von derseiben. Dies hat Poggendorff?) gezeigt. Er bestimmte durch die Compensationsmethode die elektromotorische Krut  $E_1$  einer Kette (K) aus Zink und Platin in verdünnter Schwefelssur — 21,62 bis 21,81, und die eines Grove'schen Elementes (G) E=23.42 his 23,26. Drei Grove'sche Elemente wurden nun mit dem Element K

<sup>1)</sup> Ritter, Gill. Ann. 13, p. 274, 1803°. — 7) Marianini Sagmo Aude Chim et de Phys. 33, p. 113, 1876; Schweige, Journ. 49, p. 28°. — 4 1°2 gendor 17, Pogg. Ann. 67, p. 532, 1846°.

der des Zankplatinelementes entgegenwirkte. Hierbei wurde die Platinplatte des letzteren mit Sauerstoff, die Zinkplatte mit Wasserstoff polariset. Die elektromotorische Kraft p der Polarisation Pto + Zun ergiebt auch direct = 18.74 bis 19.50. Es musate also die elektromotorische Kraft der Ketten mit der Polarisation zusammen schwanken zwischen

Bei verschiedenen Stromintensitäten ergab sie sich bei directen Beabachtungen = 27.60 bis 35,16.

Nur in dem Falle, wo die ursprüngliche elektromotorische Kraft eines Elementes grüsser ist, als die darin sich bildende Polarisation, kann dasselbe bei einfacher Schliessung durch einen Metalldraht einen dauernden Strom liefern und das Wasser seiner erregeuden Flüssigkeit andanernd zersetzen. Dies kann z. B. geschehen in einem aus einer amalgamirten Zink- und Platinplatte in verdünnter Schwefelsaure bestehenden blement, dessen elektromotorische Kraft etwa im Verhältniss von 25 bis 30 zu 21 größer ist, als die in demselben allein auftretende Polarisation des Platins durch Wasserstoff<sup>1</sup>). Achaliche Elemente aus Eisen und Platin oder Eisen und Kupfer, deren elektromotorische Kräfte sieh zu der der Polarisation des Platins oder Kupfers in ihnen nur wie 20 bis 15 zu 21 und 11 zu 21 verhalten, sollten dagegen keinen dauernden Strom hefern können.

Da indess die polarisirenden Gase durch die Flüssigkeit, durch Occlusion u. s. f. beständig fortgeschafft werden (vgl. §. 816 u. f.), so bleibt auch bei schwachen elektromotorischen Kralten in dem Schliessungskreise der Kette immer ein geringer Strom und eine schwache Wasserzerzetzung übrig.

Wenn ein einzelnes Element bei der Schlieseung durch einen Metalldraht in seiner Erregerifüssigkeit das Wasser nicht dauernd zersetzen und einen Strom liefern kann, so kann dies auch nicht in einer Saule von n solchen Elementen stattlinden, da in jedem einzelnen Element die eiektromotorische Kraft durch die Polazisation aufgehoben wird?).

Da die Grösse der Polarisation innerhalb gewieser Grenzen von der 881 Dichtigkeit der Ströme abhängt, so ist sie auch in den einfachen Elementen unter sonst gleichen I metänden um so kleiner, die Abnahme der Intensität des durch dieselben erzeugten Stromes um so geringer, je grösser der Gesammtwiderstand des Schlieseubgakreises des Elementes ist.

Das Gleiche gilt selbstrerstandlich auch von den Strömen einer aus mehreren Elementen zusammengesetzten Saule - Bei verschiedenen, aus gleichen Elementen erbauten Säulen ist her gleicher Schliessung die Polarisation um so stärker, die Intensität des Strouies nimmt um so

<sup>\*)</sup> Poggerdorff, Pogg Ann 70 p bec 1841", - ?) Vg) meh Poggen-dorff, Pogg, Ann 70 p 177, 1747"

schneller ab. je grösser die Anzahl der Elemente der Säule ist, dit i diezer die Intensität des primaren Stromes zummint. — Je meziter hussere Widerstand gegen den inneren Widerstand der Säulen verschieße det, deste mehr ist die Wirkungsahnahme bei Säulen von verschieße Elementenzahl die gleiche, da dann die Intensität ihrer Ströme vor ex Eintritt der Polavisation gleichfalls immer mehr die gleiche ist 1).

Bei gleicher Stromintensität nimmt ferner die Kraft eines Elementes mit grossen Metalloberfischen viel langsamer ab., als die eines unt kleinen Oberflächen, da in jenem die Stromesdichtigkeit geringer ist. De nun in den einfachen Elementen die Polarisation wesentlich durch du Abscheidung des Wasserstoffs bedingt ist, so wird, wenn man die hutter oder Platinplatte eines solchen Elementes grösser macht als die Antplatte, die elektromotorische Kraft desselben durch die Polarisation weniger geschwächt, als wenn die Zinkplatte bedeutend grosser als in Kupfer- oder Platinplatte ist. Deshalb umgiebt man in cylindriche Elementen lieber einen kleinen Zinkcylinder mit einem weiteren Kuphreylinder, als umgekehrt.

Ein Verhältniss der Oberftächen von 1:8 bis 1:16 scheint im Algemeinen hierbei zur Erreichung des Maximums des Effectes zu genupt Diese Resultate gehen auch schon aus den Versuchen von Fechner aber

den Uebergangswiderstand (§. 723) hervor.

Bei Elementen, in denen keine wesentliche Polarisation stattfiedet. z. B. Daniell'schen und Grove'schen Elementen, ist es dagegen gleichgültig, welche der beiden Erregerplatten die grössere ist 1).

282 Da sich nach Crova (§, 750) die Abhängigkeit der elektromstare schen Kraft p der Polarisation von der Intensität I des polarisations Stromes durch eine Gleichung

$$p = A - Be^{-\epsilon I}$$

dar-tellen lässt, wo A, B und a Constante sind, so erzeugt ein incontartes Element von der ursprünglichen elektromotorischen Kraft E und den inneren Widerstand R, wenn es durch eine Leitung vom Widerstand i geschlossen wird, einen Strom, dessen Intensität

$$I = \frac{E - p}{R + r} = \frac{E - A + Be^{-at}}{R + r} = \frac{C + Be^{-at}}{R + r}$$

ist, wo C = E - A gesetzt wird.

Bestimmt man bei Einschaltung zweier Widerstände r und statter Stromintensität, wo Be "I nahezu gleich Null zu setzen ist, den entsprechenden Werth I und daraus den Werth R, so kann man direct bei grosseren Widerständen durch Messung der nunmehr variablen, kleiseren lutensität I die Formel prüfen. Nach Crova") lässt meh bei versche

<sup>1)</sup> Usher diesen sowie die folgenden Punkte siehe namentleh Perchaer: Massabestimmungen - 2) Marianini l. c - 3) Danie II, Post Installes. 2, p. 140°. - 4) Croya, Ann. de Chim et de Phys [4] 4, p. 47, 1700°.

cen, mit verdünnter Schwefelsaure gefüllten Elementen, deren Metalleten 12 cm hoch, 7 mm breit sind, und welche alle im Vacuo untersucht rden, um die Einwirkung des Sauerstoffs der Luft zu beseitigen, die ensität I darstellen durch die Wertho

Zink-Platin: 
$$I = \frac{26,898 + 2,886 e^{-27,58}I}{33,2 + r}$$
.

Zink-Kohle:  $I = \frac{15,239 + 10,376 e^{-12,638}I}{28,86 + r}$ .

Zink-Eisen:  $I = \frac{15,736 + 7,635 e^{-13,638}I}{33,8 + r}$ .

Zink-Kupfer:  $I = \frac{15,677 + 3,869 e^{-13,693}I}{23,8 + r}$ .

Als Einheiten der elektromotorischen Kraft und des Widerstandes ad die §. 750 augeführten gewählt!).

Wird eine aus einer Flüssigkeit und zwei Metallen zusammen- 883 stellte Kette nach dem Gebrauch eine Zeit lang geöffnet, so wirkt sie

<sup>1)</sup> Branty (Compt. rend, 74 p. 528, 1872) (vgl & 738) hat the Polarization in Kupfer-Zunkkette wahrend des Stromes in folgender We, se gemessen In einem it verdunnter Schwefelsaure († 50) gefulten, 40 cm langen und 4 cm weiten astrege standen an den zwei Enden 4 qem greese Platten von amalgamitrem ak und Kupfer Z und C im Abstand von 17,5 cm einauder gegentiber. Beide atten waren durch einen firsbit von verschwindendem Widerstand unter minder verbunden. Zwischen diesen Platten befanden sich in Abstanden von 75, 2,3 und 27,2 cm ven C zwei andere, sicht weinig in die Flüssigkeit tau bende 19ferplatten C<sub>1</sub> und C<sub>2</sub>. Vermittelst eines etwas abgeanderten Thomson's ben Quadrantelektrometers wirden die Potentinklicherungen zwischen den einhau Paatten gemessen. Bestimmt man die Differenzen C C<sub>2</sub> — C C<sub>1</sub> oder C<sub>3</sub> — Z C<sub>4</sub>, so ergeben disselben, divelirt durch den Abstand C<sub>4</sub> C<sub>2</sub>, das Gede der Spannungen für 1 cm in der Keite (), 341 Wird dieser Werth mit 17,5 altspiert, so eilalt man die elektrometer ische Kraft E<sub>1</sub> — p der geschlossen Keite (20,57). Wird ebenso von der Spannung C C<sub>4</sub> (35,5) die dem Gefülle 2 siem entsprechende hyannung (5,02) subtrahirt, an erhalt man die elektroptunkliche Kraft der Polarization des Kupfers 45,48. Bei Verhündung der Polarization Kotte mit dem Elektrometer ergieht sich die dektrom terische Exer der Schliessung, welche gleich Eine gesetzt ist. Ist die Interetit zus Stromes, der in einer Minute 9,45 ng Kupfer alse concentriter Kupferening alsecheidet, gleich Eine, so folgt aus den Versuchen

I	E	$E_1 - p$	р
1000	1	0,29	0,68
203	1	0,41	0.58
36,5	t t	4,67	1947
17	1	0,97	0,02

Die Polazisation nimmt also mit abnehmender Strominteneität sehr schnell. Die elektrom is rische Kraft der geschlossenen Katte  $E_1$  ist der der geschlossenen Littere in Lieuwick in der Differenzen doch zu klann, die darauf itere Schlosse zu bauen.

beim Schliessen wieder stärker!), indem sich namentlich der polazismere Wasserstoff allmählich in der Flussigkeit auflost?).

Wird ferner der Schliessungskreis einer Kette verändert, inden min denselben grossere Widerstände als vorher einführt, so verminder na dadurch die Stromintensität und zugleich die Polarisation, wenn mit noch nach der Einschaltung der neuen Widerstände die Intensitat in bedeutend ist, dass die Polarisation das Maximum ihres Werthes bevut Stellt man daher nach Entfernung derselben die alte Schliessung with her, so ist die Intensität des Stromes in derselben anfänglich graze als vorher.

Wird umgekehrt während der Schliessung der Widerstand verwegert, so nimmt die Polarisation zu, und die Intensität des Stromes bei Wiederherstellung der Schliessung gegen vorher vermindert.

Wird während der Schliessung eines einfachen Elementes die Mefläche seiner negativen Erregerplatte verringert, so wächst dadurch be Polarisation, da auf der freien Oberfläche jener Platte die Inchezer des Stromes, mithin auch die Dichtigkeit des abgelagerten Wasserit de zunimmt. Bei Wiederherstellung der früheren Verhältnisse zeigt medaher die Stromintensität verringert. — Bei einer gleichen Academiad der Oberfläche der positiven Erregerplatte tritt dies nicht ein, da beselbe nicht polarisirt wird.

Man bezeichnet die durch diese und ahnliche Umstände in Feleder Polarisation stattfindenden Aenderungen der Intensität des Struct einer Kette mit dem Namen des Wogens der Kraft der Kette.

Da innerhalb gewisser Grenzen die Polarisation mit der Dahtgled des Stromes bis zu einem Maximum zunimmt, so ist der Untieg 20 Wogens um so kleiner, je größer der Widerstaud des Schließungskraus einer Kette ist 3). Das Wogen ist daher in einer mit Brunnenwasser geladenen Kette bedeutender, als in einer mit reinem Wasser gelakten. Istangen Schließungen kleiner als bei kurzen. Es ist ferner bei gleiche Stromintensität geringer bei Elementen mit großen Erregerplatten. 40 bei solchen mit kleinen u. s. f.

Da die Polarisation durch Wasserstoff von dem Metall abbirr welches damit beladen ist, so muss auch die elektromotorische Kraft der nach Art der Smee'schen Kette construirten Elemente Zink oder Naturs amalgam, verdünnte Schwefelsaure, Platin oder Silber oder Kupfer ist längerem Gebrauch je nach der Natur des letzteren Metalls verscheit sein, wie sich auch bei ihrer Messung mit dem Elektrometer zeigt bir die elektromotorische Kraft des Daniell'schen Elementes D. so ist nach Beetz ) bei offener Kette und drei Minuten nach der Schlessung die elektromotorische Kraft

<sup>4)</sup> Ritter, Gib. Ann. 13, p. 285, 1803° - 2) Honrici, Page Ann 67 p. 442, 1850°, - 5) Ohm, Schweigg, Journ. 64, p. 138, 1832° - 4) Beers Wied, Ann 10, p. 358, 1880°.

	Zn-Pt	Zn-Cu	Zn-Ag	
offen	1,52	0.98	1,23	
geschlossen	0,72	0,46	0,51	
4	0,80	0,54	0,72	
	Na-Pt	Na-Cu	Na-Ag	Na-Zn
offen	2,31	1,79	2,05	0,78
geschlossen	1,33	1,14	1,22	0.68
4	0,98	0,65	0,83	0,10

Die drei ersten Elemente enthielten die Elektroden in zwei durch winen lieber verbundenen feläsern, die vier letzten das diekbresige Natziumnalgam in einem Thoncylinder.

Die Differenz der elektromotorischen Kräfte zwischen den entsprechendez Zink- und Natriumelementen ist hier vor und nach der Schliessung 4.79 bis 0.82 (direct beob. 0.78) und 0.61 bis 0.71 (direct beob. 0.68).

Ganz ähnliche Versuche haben später Naccari und Guglielmo!)

angestellt, bei denen sie bei geschlossener Kette die Stromintensität durch

ungeschaltete Rheostatenlangen änderten, die Ketten in einem gegebe
ten Moment aus der Schliessung loslösten und mit dem Elektrometer

verbanden. Hiernach betrug die elektrometorische Kraft

	Zn Pt	plat. Pt	Kohle	Cu
bei offenem Element	1,41	1,56	1,38	0,96
beim stärksten Strom	0,60	0,71	0,44 bis 0,30	0,53

Der Einfluss der Stromintensität zeigt sich bei Einschaltung der Widerstände, mögen sie wachsen oder abnehmen, stets in dem Sinn, dass unt wachsender Stromintensität die elektromotorische Krast abnummt und umgekehrt. Bei Platin findet diese Aenderung sehr schnell mit veränderter Intensität statt, bei Kohle sehr langsam; bei platinirtem Platin sinkt die elektromotorische Krast nur wenig unter 0,75, selbat wenn man noch in gleichem Sinne mit dem Eigenstrom des Elementes den Strom von zwei Bunsen'schen Elementen bindurchleitet.

Hier ist also in keiner Weise die elektromotorische Kraft von der Natur der negativen Elektrode unabhängig, obgleich z. B. bei der Combination Na-Zn von Beetz das Zink nicht von den Sauren aufgelöst wird. Die Elektrode dient also nicht allein als Leiter; vielmehr ist die Polarisation p, welche jedenfalls von der Abscheidung des Wasserstoffs an ihr herrührt, auch nach ihrer Natur verschieden, und z. B. bei den Natriumelementen, welche eine stärkere elektromotorische Kraft betzen, auch größer. Ebenso erlangen die Elemente nach dem Oeffnen um so langsamer ihre Kraft wieder, je stärker die negative Elektrode den Wasserstoff festhält, wie z. B. Platin 7).

<sup>1)</sup> Naccari und Guglielmo, Atti di Torino 16, 1881°; Beibl. 5, p. 451° — 2) Die gegentheilige Ansicht (F. Exner, Wien Ber. [2] 78, p. 347°, 80, p. 18, 1879°, Wied. Ann. 6, p. 353, 1879°, 10, p. 268, 1880°) wonsch die

Die Differenz  $\mathcal{A}$  der elektromotorischen Kräfte vor und nach er Schliessen (z. B. bei der Zink-Platinkette nach Beetz  $\mathcal{A} = 0.80 \times 30$  spricht vollständig der direct gefundenen elektromotorischen Krafte achen dem reinen und dem mit Wasserstoff beladenen Metalle (z. k. k. und H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> verd., Pt = 0.814 D). In ähnlicher Weise verhalt sie bei der Polarisation der Metalle durch andere Gase.

885 Wir haben schon \$, 766 erwähnt, dass eine mit Wasserstoff beiden Platinplatte während der Schliessung eine viel grössere Polarisation in nimmt, als die elektromotorische Kraft eines geoffneten Smee'schie Er mentes Zn, verd. H. SO, Pt, Cu u. s. f., so dass sein Strom dabei fait 32 Null sinkt, Nach Fromme 1) ist sie z. B. nach Versuchen mittels & Methode von Fuchs (\$. 736) bei einem ausseren Widerstand gleich M. wenn die Platinfläche nur 1 qmm gross ist, 0,025 D, bei 1000 Q -k ausserem Widerstand gleich 0,394. Nach Guglielmo2) ist me met der Methode von Mance im Mittel 0,48 D. Sehr schnell nach dem Of pen steigt sie aber auf  $0.7 D_{\odot}$  da die Polarisation schnell auf 1.5 - 0.7- 0,8 D fallt. Eben dieselbe Kraft ergiebt sich bei der Schliessung se fort, wenn die Metalle des Elementes nicht in getrennten Glasern steter. sondern in demselben nahe bei einander unverbunden verweilen, -0 das der durch die Einwirkung des Zinks auf die Schwefelsaure entwickt te Wasserstoff zum Platin gelangt 1). Je kleiner die Oberflache des Plate ist, desto schneller nähert sich hierbei die elektromotorische Kratt de-Worth 0.7. Wird Wasserstoff an der Platinplatte durch die Flaingter geleitet, so sinkt die elektromotorische Kraft schon im geöffneten D mente auf 0.708 D.

Bei langerem Oeffnen des polarisirten Elementes bleibt seine elet tromotorische Kraft 0,7 D, dus Platin behält seine Beladung mit Wasserst f

Bei einem Element Zn, H<sub>2</sub> SO<sub>4</sub>, Au zeigt sich die Polarisation schwecher; nach dem Orffnen des Stroms steigt bei denselben, sowie bei Eralides Goldes durch Silber und Kupfer, der Ausschlag des mit dem Fleme verbundenen Elektrometors der Reihe nach immer schneller, so dass mader absorbirte Wasserstoff langsam ablost 1).

Alle Ursachen, welche die polarisirenden Gase von den Obertlächen 5.
Erregerplatten eines Elementes entfernen, vermehren seine Wirksanis.

elektromotomsche Kraft der nach Art der Smee'schen Elemente aus Zink der Behwefelseure und einem benebigen indifferenten Metall einbinisten hausen vin der Natur des letzteren unabhangig sein und stets 9,7% D ware with beim Ersatz des Wassenstoffs in der verdunnten Schwefelseure durch Zinke zeugten Warme entsprechen sollte, siehe Arbeitaleistungen bei der Elektropsist demmach nicht aufrecht zu erhalten.

1/ Vgl. Fromme, Wied. Ann. 12, p. 399, 1881°. Derselbe fand die cel-tromotorischen Kristie der Elemente Zn, verd. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, M vor der S. v. mittelst des Quadrantelektrometers: M = Pt 1,50? D. Au 1,4 5, C 1 1 2 5, 1,214, Cu 0,77?. — 3) Gaglielmo, Rivista Scient. Industr 13, p. 201, 130. Beibl. 6, p. 295°.

Attelt man daher ein aus einer Zink- und Kupferplatte in verdünnter wesselsaure bestehendes und durch ein Galvanometer geschlossenes ment, oder bewegt man die Kupferplatte allein oder reibt ihre Obertee mit der Fahne einer Feder, so wird durch die Fortschaffung des Farisirenden Wasserstoffs (resp. der daselbst gebildeten schlecht leitenverdünnten Säure) die Stromintensität gesteigert.

Aus demselben Grunde vermehrt sich die Intensität des Stromes — ser Saule vorübergehend, wenn man sie unter die Glocke einer Luftmpe setzt und die Luft auspumpt 1), da sich hierdurch die Polariion durch den Wasserstoff vorübergehend vermindert. Sehr bald
mut jedoch die Intensität wieder ab, und die Säule wird unwirksamer
in der Luft, deren Sauerstoff den polarisirenden Wasserstoff oxyt (s. u.). Umgekehrt vermindert Steigerung des Luftdrucks die Intentat des Stromes vorübergehend 1).

Giesst man an dem negativen Metall eines Kupferzinkelementes nach am Aufhören seines Stromes neue Säure ein, so verdrängt sie die um Kupfer liegende, mit Wasserstoff gesättigte Flüssigkeitsschicht, der is Kupferplatte polarisirende Wasserstoff löst sich zum Theil auf, und er Strom beginnt von Neuem. Alleiniges Zugiessen von Säure zur Zinklatte hat selbstverständlich keinen Erfolg.

Die Erhöhung der Temperatur der erregenden Flüssigkeit des Elenentes vermindert an der negativen Erregerplatte die Polarisation durch
Wasserstoff (vgl. §. 852 u. figde.). — Die durch diese Verminderung der
Polarisation erfolgende Zunahme der Stromintensität 3) bleibt dann auch
beim Abkühlen noch einige Zeit bei, bis sich die Polarisation wieder in
ihrer früheren (frösse herstellt. — Deshalb glaubte Marianini 4), dass
durch einmaliges Erwärmen die Leitungsfähigkeit der Lösungen dauern d
verbessert werden könnte.

Auch wenn von aussen dem Wasser der einfachen Kupfer-Zink-Kette 887
Substanzen zugeführt werden, welche den an ihrer negativen Erregerder platte auftretenden Wasserstoff vernichten, erhöht sich ihre Wirksamkeit.

Während daher die Intensität des Stromes einer Volta'schen Säule in Stickstoff, Wasserstoff, dem luftleeren Raume schnell abnimmt, behält sie ihre Wirksamkeit in der Luft oder besser noch im Sauerstoffgas länger bei 5). Dabei wird das Sauerstoffgas allmählich von der Säule absorbirt 6).

þ

<sup>1)</sup> Haldane, Nicholson's J. 4, p. 241°; Gilb. Ann. 7, p. 192, 1801°. Biot and Cuvier, Ann. de Chin. 39, p. 242, 1802°; Gilb. Ann. 10, p. 161°. — 2) De la Rive, Archives de l'Electr. 3, p. 161°. — 2) Gay-Lussac und Thénard, Recherches physico-chimiques 1, p. 24, Paris 1811°; Gilb. Ann. 38, p. 141°. — 4) Marianini, Saggio u. Schwegg, Journ. 49, p. 45 u. 266, 1827°. — 5) Biot u. Cuvier, Ann. de Chim. et de Phys. 39, p. 242, 1802°; Gilb. Ann. 10, p. 31 u. 161, 1802°; van Marum, Gilb. Ann. 10, p. 155, 1802°. — 6) Davy, Nicholson's Journ. 4, p. 837, 380 und 394; Gilb. Aun. 8, p. 1, 1801°. Mal-dane, b. c.

Deshalb vermehrt sich auch momentan die Intensität des Streeeines einfachen Elementes, wenn man die negative Erregerplatte au de Flüssigkeit heraushebt und sie wieder in dieselbe einsenkt. — In em Wasserstoffatmosphare ist derselbe Process ohne Erfolg 1).

In gleicher Weise bewirkt auch in Folge des Luftzutrittes das Lufteneiner zusammengepressten Volta'schen Säule eine vorübergehende Innahme ihrer Kraft.

RASS Die Vermuthung, dass hierbei der Sauerstoff durch directe Oxydtion der positiven (Zink-) Platten in der Saule wirksam sei, ust umg. da der gewöhnliche Sauerstoff sehr schwach elektromotorisch wirkt 1) (z. R. in der Gaskette). - Dies ergiebt sich noch deutlicher aus Versuchen von Beotz 6), hei welchen er zwei gleiche Platin-Zinkelemente, das eine mit Infthaltigem, das andere mit luftfreiem Wasser füllte, und sie non is einem Stromkreis einauder entgegenstellte. Ein zugleich eingestigter Galvanometer zeigte keinen Ausschlag, so dass beide Elemente gate gleiche elektromotorische Kräfte besitzen. Stellte er indess die bedes Elemente erst in gleicher Stellung hinter einander in den Stromkraudass in ihnen ein Strom entstehen konnte, der zersetzend wirkte, ie zegubei nachheriger Entgegenstellung das Element mit lufthaltigem Wasser 🖘 Uebergewicht, da jetzt in ihm die Polarisation in Folge der Oxydation des polarisirenden Wasserstoffes durch den Sauerstoff der Luft geragegeworden ist.

Auch direct hat Beetz gezeigt, dass der Sauerstoff der Luft pur auf die negative Platte der Säule depolarisirend, nicht aber durch seint aydirenden Eigenschaften auf die positive elektromotorisch erregend with Er setzte auf ein Glas einen Kork, durch welchen zwei Glasschren hodurch gesteckt waren. In der einen (P) war ein Platinstraif, in der im deren (Z) ein Zinkstreif vermittelst oben auf die Röhren aufgesetzte luftdicht schliessender Korke befestigt. Von den Streifen gingen Draste zu einem Galvanometer. Der ganze Apparat wurde mit ausgekeit tem Wasser gefüllt. Der Strom des so bereiteten Elementes wurde bad durch die eintretende Polarisation ausserat schwach. Blies man 200 durch ein durch den Kork auf dem Glase gehendes Capillarrohr emp Luftblasen zu der Zinkplatte im Rohr Z, so stieg die am Galvanomste beobachtete Intensität des Stromes sehr wenig und nur im erster Moment, vermuthlich nur durch die Erschütterung des Apparates, Be-Einblasen von Luft in das den Platinstreif enthaltende Rohr Punks dagegen die Intensität des Stromes sehr stark zu 1).

<sup>1)</sup> Joule, Phil. Mag. 20, p. 101, 1842". — 2) Parrot, Oilt Anu I. p. 192, 1845". — 3) Adie, Edinb. n. Phil Journ. 38, p. 97 u. 39, p. 27 " D. Mag. 31 p. 350, 1647". de la Rive, Archives de Conève I, p. 167, 1846". — 4) Beetz, Pogg. Ann. 74, p. 381, 1849". — 5) Vergl auch Viard, Ann. 30 Chim. et de Phys. 36, p. 129, 1852", und 42, p. 5, 1854".

Aus demselben Grunde kann man die durch die Polarisation ge- 889 schwächte Wirksamkeit einer langer geschlossenen Säule temporar wieder herstellen, wenn man durch sie den Strom einer starkeren Säule in der Richtung hindurchleitet, dass er dem Strom der ersten Saule entgegenwirkt. Durch die elektrolytische Wirkung der zweiten Säule wird hierbei Sauerstoff an den durch Wasserstoff polarisirten Platten der ersten Säule entwickelt, und so ihre Polarisation aufgehoben 1).

Wird daher eine Kette, welche für sich in Folge der Polarisation nur eine schwache Wirkung zeigt, einer stärkeren entgegengestellt, deren Strom ihre Polarisation vernichtet, so scheint sie in dieser Verbindung eine stärkere elektromotorische Kraft zu entwickeln, als für sich allein; die im Schliessungskreise thätige elektromotorische Kraft ist kleiner als die Differenz der ursprünglichen elektromotorischen Krafte. Dies kann selbst bei entgegengesetzter Verbindung zweier constanter Ketten, einer Grove'schen und Daniell'schen, geschehen, wo sich dann auf der Zinkplatte der letzteren der stärker elektromotorische Wasserstoff abscheidet. Durch diese Polarisation wird die Constanz des Stromes beeinträchtigt. Bei Verbindung der Ketten in gleicher Richtung ist dagegen der Strom constant, und die elektromotorische Kraft der Summe der ursprünglichen Kräfte gleich.

Ebenso wie der Sauerstoff selbst bewirken andere Stoffe, welche zu SM der Flüssigkeit einer einfachen Kette hinzugesetzt werden, wenn sie das Erscheinen des polarisirenden Wasserstoffs verhindern, eine großere Constanz ihrer Wirkung, so z.B., wie schon Davy?) beobachtete, der Zusatz von Eisenoxydlosungen oder Salpetersäure zu dem Wasser einer aus Zink und Kupfer oder Platin oder Kohlenplatten zusammengestellten Saule.

Selbstverständlich braucht der das Auftreten des Wasserstoffs verhindernde Stoff nur an der negativen Erregerplatie der Kette angehäuft zu sein. Aus diesem Grunde bedient man sich jetzt allgemein der Elemente mit zwei Flüssigkeiten. In den Elementen von Grove, Bunsen und den Eisenedementen geschieht die Oxydation des Wasserstoffs durch Umgeben des Platins, der Kohlen- oder Eiseneylinder mit Salpetersäure, und letztere wird hierbei zu Untersalpatersäure reducirt, welche in rothen Dampfen entweicht. Bei Ersatz der Salpetersäure durch Chromsäure oder ein Gemisch von chromsaurem Kali und Schwefelsäure reducirt sich entsprechend die Chromsäure zu Chromoxyd. Ebenso erscheint in der Daniell'schen Kette kein Wasserstoff, sondern es reducirt sich dafür metallisches Kupter an der negativen Kupferplatte derselben aus der umgebenden Losung von schwefelsaurem Kupferoxyd, während die Säure und der Sauerstoff des letzteren mit dem Wasserstoff der die Zinkplatte umgebenden Schwefelsäure an der Grenzfläche beider Flüssigkeiten zusammenden Schwefelsäure an der Grenzfläche beider Flüssigkeiten zusammen-

Poggendorff Pogg, Ann. 55, p. 56, (842°, -- 2) Davy, Nicholson's Journ. 4, p. 296, 337, 380, 394 and 527; Gilb. Ann. 8, p. 310, 1801°.

trifft. Ist indess die Lösung des schwefelsauren Kupferoxyds sauer un nach längerem Gebrauch der Säule, so scheidet sich auch etwas Wassestoff auf der Kupferplatte aus und dann vermehrt z. B. Erschuttern ein Zuleiten von Luft zu derselben die Intensität dez Stromes ein wenig er deutlicher Beweis, dass auch bei dieser sogenannten constanten täte eine geringe Polarisation eingetreten war<sup>1</sup>).

Auch die Pelarisation durch elektromotorisch wirkende seste betruge, durch Abscheidung der Ionen in der Lösung u. s. s. kann sich z den Elementen bilden. — Ebenso kann sich die innere Polarisation und die Polarisation au der Grenzstäche zweier Lösungen in Elementez untwei Flüssigkeiten herstellen, in denen letztere durch porose Wände von einander getrennt sind. Indess sind die elektromotorischen Krätte dieser letzteren Polarisationen so gering, dass sie gegen die elektromotorischen Kräfte der Kraft der Ketten selbst fast verschwinden.

In den Gasketten 2), die s. B. aus Platinblechen erbaut sind, welche abwechselnd in Röhren voll Wasserstoff und Röhren voll ausgekeetter verdünnter Schwefelsäure eintauchen, vermindert sich bald die Strouintensitat durch elektrolytische Abscheidung von Wasserstoff auf den Platinblechen in der verdünnten Säure. Enthalten letztere Röhren der gegen Sauerstoffgas, welches selbst nur sehr schwach elektrometensch wirkt, so verbindet sich dasselbe am Platin mit dem in statu nasceoch abgeschiedenen Wasserstoff, und die Polarisation wird aufgehoben, der Strom dauert fort. Ebenso ist eine Gaskette, wie die beschriebene, wens sie unter eine Glasglocke voll Stickstoff gestellt wird, bald ganz unthätig während sie in der Luft und unter einer Glocke voll Sauerstoff langeam durch die verdünzte Säure des Gaselomentes absorbirt 2).

Dass auch bei diesen Ketten der etwa im Wasser gelöste Sauerstoff die primäre elektromotorische Kraft nicht andert, hat Beetz 1 gezogt

In die Schenkel eines Uförmigen Glasrohres, welches an der Biegung eine Deffnung hatte, waren sorgfältiget gereinigte Platindrähte eingelothet. Das Rohr wurde mit verdunnter Schwefelsaure gefüllt, mit der Deffnung nach oben in ein Gefäss mit Schwefelsaure gelegt und soszfältiget längere Zeit, zuletzt unter dem Recipienten der Quecksilberintpumpe, ausgekocht. Wurde dann der eine Schenkel mit Wasserstoff gefüllt, so ergab sich am Elektrometer die elektromotorische Kraft zwiehen beiden Platindrähten sofort und resp. nach 1, 5, 10 Minuten gleich 0.5 0,6, 0,7 und 0,82 D, indem sich allmählich das Platin mit Wasserstoff sattigte. Nach längerer Zeit diffundirte derselbe zum anderen Draht und die elektromotorische Kraft nahm ab. Der Werth 0,82 D stammt zu

<sup>1)</sup> Beetz, Pogg Ann. 79, p. 101, 1850°. — 31 Grove, Phil Mag 24 p. 268°, Phil. Trans. 1843, 2, p. 1° — 3) Vgl. auch de la Rive, Archive b 1 El. 3, p. 525, 1843°. — 4) Beetz, Wied. Ann. 10, p. 358, 1880°.

früher von Bestz (0,814) und Peirce (0,807) bei weniger sorgausgekochtem Wasser erhaltenen überein.

Setzt man zwischen die Kupfer- und Zinkplatte eines gewöhnlichen, 892 verdünnter Saure geladenen Elementes eine Platinplatte oder baut eine gewöhnliche Volta'sche Säule aus einzelnen Metallplatten, von Zink und Kupfer, und befeuchteten Tuchscheiben auf, und bt in die Saule Zwischenplatten von Platin oder Kupfer ein, wie in folgendem Schema:

Zink, Tuch, Kupfer, Tuch, Platin, Tuch, Zink, Tuch, Kupfer,

serden die Zwischenplatten bei der Schliessung der Saule auf beiden en durch die elektrolytisch ausgeschiedenen Gase polarisirt, und der m der Saule nimmt sehr stark ab. Diese Abnahme wachst mit der ahl der Zwischenplatten.

Verbindet man zwei Zwischenplatten einer geschlossenen Saule mitt zweier Drahte mit einem Galvanometer, so erhält man in demselben ome, die aus dem Hauptstrom der Säule abgeleitet sind.

Je nach der Grosse der durch die Polarisation der Zwischenplatten hwächten elektromotorischen Kraft der ausserhalb und zwischen den schenplatten liegenden Theile der Säule können diese Ströme veredene Intensitat und Richtung haben. Die Gesetze derselben folgen ess unmittelbar nach dem Ohm'schen Gesetz aus den in jedem Zweige Schliessung vorhandenen elektromotorischen Kräften und Wider-

Dadurch sind die vielen, oft sehr verworrenen und widersprechen-Augaben über die Wirkung der Zwischenplatten völlig ins Klare gecht und fortan ohne weiteres Interesse 1).

Folgende Erscheinung gehört ebenfalls hierher: Leitet man durch 893 en mit einem beseuchteten Faden umgebenen Draht abed einen Strom b nach c, so scheiden sich die Ionen der Flüssigkeit in b und c aus d erzeugen dadurch nach dem Oeffnen des Stromes Polarisationsstrome, in den einzelnen Theilen des Drahtes resp. von e nach b. von a nach you c nuch d, und in dem umgebenden Faden entgegengesetzt flussen. a mit zweien, zwischen a und b, b und c, c und d liegenden Stellen Drahtes verbundenes (inlyanometer zeigt daher Ströme an, die im Ben Fall dem primären Strom in be entgegen-, in den beiden letzten ichgerichtet und. Sie steigen je nach der Natur des Drahtes und Flonen in ab (Platindraht und Kupfervitriollösung) oder in cd (Bleitht mit Weingeist und Glycerin) schneller an 1).

<sup>1)</sup> Matteucci, Compt. rend 2, p 205, 1836', Pohl, Pogg Ann 16, p 161, p°, 46, p. 585, 1839', 50, p 497, 1840', Pfaff, Pogg Ann. 49, p 481 1840', Addere. — 2) Matteucci, Compt. rend. 56, p. 760, 1863'; M. Schiff, ndische Mitthedung.

### Drittes Capitel.

Veränderungen der elektromotorischen Kraft der Metaldurch Einwirkung der sie umgebenden Flüssigkeit.

### I. Passivität.

An die in den vorigen Capiteln betrachteten Veränderungen wollt die elektromotorische Kraft und der Widerstand im Schliessandekreit einer Kette durch die elektrolytischen Processe erfahren, schliesse wird die Darstellung ähulicher Veränderungen, welche die Oberflächt betrachte in elektromotorischer Beziehung durch eine Reihe von Vorestgen, namentlich aber durch Einwirkung der sie umgebenden Flasskeiten erleidet.

Wir beginnen mit der Betrachtung der schon §. 871 erwihnet. Passivität des Eisens, welche zuerst im Jahre 1790 von Keir hood achtet wurde. Wir begnügen uns hierbei, die wichtigsten von den wefach abgeänderten Versuchen über den betreffenden Gegenstand with theilen.

Ein Eisendraht kann passiv gemacht werden:

1) Durch Eintauchen in Salpetersäure!) oder ander schr stark oxydirende Lösungen. Taucht man einen Lieutes in concentrirte Salpetersäure vom specif. Gewicht 1,48 cm., so were nicht von derselben angegriffen, sondern bewahrt seine blanke Oberflet Wird er nachher in verdünntere Salpetersäure getaucht, so heibt vauch in dieser unverändert, falls sie nicht auf 1 Vol. reiner Saure sott als 15 Vol. Wasser enthält?). In verdünnterer Salpetersaure vom specials

<sup>1)</sup> Kofr, Phil. Trans 1790, p. 359°; Schweigg, J. 53, p. 151° Vols Versuche von Keir sind später von Wetzlar Schweigg, J. 49, p. 47, 12.° 50, p. 88, 1827° und 56 p. 208, 1829°), weicher dieselben nicht kanne midemselben Erfolge wiederholt worden. — 2) Schonbern, Pogg Aun 37; 19-1837°.

richt 1,35 wird dagegen ein frischer Eisendraht angegriffen. Er ist lerselben activ; zieht man ihn aber nach dem Eintauchen aus der re heraus, sonkt ihn wieder ein, und wiederholt dieses Verfahren meh-Male, so wird er zuletzt gleichfalls nicht mehr angegriffen, und seine arfläche wird völlig blank 1).

Ein solcher passiver Eisendraht verhält sich (§. 871) in Säuren geeinen gewöhnlichen activen Eisendraht negativ elektromotorisch, de chenso gegen einen Kupferdraht 3), gegen welchen ein activer Eisenht positiv ist. Es folgen demnach in der elektromotorischen Reihe

+ actives Eisen, Kupfer, passives Eisen -

f einander.

Stellt man daher in ein Glas ein Gefäss von perösem Thon, füllt Glas mit verdunnter Schwefelsaure, die Thonzelle mit sehr concenter Salpetersäure, und senkt in die Schwefelsaure einen Kupferdraht, die Salpetersäure einen in derselben passiv werdenden Eisendraht, so ht bei der Verbindung beider Drähte mit einem Galvanometer der rom positiver Elektricität durch die Flüssigkeiten vom Kupfer zum en. Nimmt man statt der concentrirten Salpetersäure verdünntere, bleibt ein frischer Eisendraht darin activ. Der Strom geht vom Easen sich die Flüssigkeiten zum Kupfer. – Diese von Beetz<sup>3</sup>) angegebene athode ist das geeignetste Mittel zur Untersuchung, ob sich ein Draht verschiedenen Substauzen, welche man an die Stelle der Salpetersäure tzt, oder nachdem man ihn in verschiedener Art behandelt hat, activ er passiv verhalt.

Auch in rauchender Salpetersture wird ein Eisendraht passiv. buso in salpetrichtsaurer Schwefelsaure\*). Indess wirkt hierbei nach brachel's Angabe die salpetrichte Säure nicht selbst passivirend, sonen vermindert im Gegentheil die passivirende Wirkung des mit ihr mischten Stoffes'). - Verdunnt man nach Bootz (l. c.) Salpeterare mit Wasser so weit, dass ein Eisendenht noch gerade darin pasirt wird, und leitet dann salpetrichte Saure hindurch, so wird der raht activ und verhält sich bei der von Beetz angewandten Verchamethode positiv gegen Kupfer. Kocht man ferner rothe rauchende spetersaure bis zur Entfarbung und verdunnt sie nach dem Abthlen mit Wasser, so bleibt darin ein Eisendraht noch passiv, wahnd bei gleicher Verdunnung der Draht in der nicht entfärbten Säure Liv wird. - Aus diesem Grunde verhert Salpetershure, in der öfter sendrahte passivirt worden sind, nach und nach die Fähigkeit, noch rner die Passivitat zu erzeugen, indem sie sich dabei allmahlich durch byabe von Saueratoff mit salpetrichter Saure beladet. - Eben deshalb

<sup>1)</sup> Schönbein, Pogg. Ann. 38, p. 444, 1836°. — 2) Martens, Pogg. Ann. , p. 127, 1844°. — 3) Beetz, Pogg. Ann. 67, p. 188, 1846°. — 4) Schonlin, Pogg. Ann. 41, p. 13, 1837°. — 5) Herschel, Ann. de Chim. et de 198, 54, p. 67, 1833°; Pogg. Ann. 32, p. 213, 1834°.

kann ein Eisendraht durch wiederholtes Eintauchen oder Umrühren DN: in mässig verdunnter Salpetersäure passiv werden, da er dabe ar frischen, von salpetrichter Säure freien Stellen der Salpetersäure in Brührung kommt.

Taucht man einen Eisendraht in salpetrichtsaure Schwefeisaure, we bewirkt nur der Ueberzug von concentrater Schwefelsaure, dass ben nachherigen Eintauchen des Drahtes in verdünntere Salpetersause beseich in der nachsten Nahe des Drahtes concentrirt, und der Drahten der so concentrirten Saure passiv wird.

Durch die angeführten Versuche wird die Ansicht 1) widerlegt wewenn die Passivität des Eisens in Salpetersäure auf der Bildung eun Gashülle von salpetrichter Säure beruhe 1).

Wird Eisen in gewöhnlicher Salpetersäure nicht passiv, so wirde in derselben passiv bei Zusatz von Chromsäure oder Schwefelsaure 226 Uebermangansäure 3).

Ausser in Salpetersäure kann man nach Beetz (l. c.) einer Eisendraht passiv machen, wenn man ihn z.B. in concentrate Schwebsäure taucht und Stucke von chlorsaurem oder jodsaurem Kail hoen-wirft. Ersetzt man daher in dem oben beschriebenen Versucht die Salpetersäure in der Thouzelle durch concentrirte Schwefelskure se geht der Strom vom Eisendraht durch die Flüssigkeiten zum Kupier Sobald man aber jene Salze in die Säure geworfen hat, flüsst bestrom in entgegengesetzter Richtung. Das Eisen wird also in see Flüssigkeiten passiv, in denen es direct oxydirt wird. Dass die Passivetät nicht durch einen l'eberzug von salpetersaurem Eisen bedingt ein kann, der in Salpetersäure unföslich ist, folgt schon aus diesen Versuchen.

Die Unrichtigkeit der Angabe von Martena'), dass Eisen auch Essigsäure und absolutem Alkohol passiv werde, ist von Beetzele dargelegt worden. Das Eisen ist in diesen Flussigkeiten stets penkungen Kupfer.

2) Durch Erhitzen in der Luft oder in Sauerstoffgabis zum Anlausen wird ein Eisendraht gleichfalls passiv. Wird er solcher Draht in verdünntere Salpetersäure getaucht, so wird er mit angegriffen, verhält sich also auch in ihr passiv.). Durch Erhitzen zusuerstofffreien Gasen, z. B. Wasserstoff, wird ein Eisendraht nur passiv wenn das Gas Wasserdamps enthält. Beim Erhitzen in reinem Wasserstoff bleibt ein Eisendraht activ; er wird beim Eintauchen in vertäustere Salpetersäure angegriffen.); ebenso, wenn man ihn in geschmelte

<sup>1)</sup> Monsaon, Pogg. Ann. 39, p. 330, 1836". Vergl anch Helit J' prakt. Ohemie, 90, p. 246, 1864". — 2) Wiederholt von Varenne, Compt pon SP p. 780, 1879"; Baibl. 4, p. 142" angenommen. — 3) Boutmy u Charite Commos 19, p. 117, 1881". — 4) Martens, Pogg. Ann. 55, p. 437 1846".

6) Schonboin, Pogg. Ann. 37, p. 393, 1836". — 6) Boetz, Pogg. Am. 62, p. 234 u. 63, p. 415, 1844".

. Wismuth erhitzt hat. Die Passivwirkung kann also nicht, wie Marsi') annahm, nur durch die Erwärmung des Drahtes allein hervorafen sein. — In elektromotorischer Beziehung verhält sich ein durch nitzen an der Luft passivirter Eisendraht wie ein durch Einsenken Salpetersäure passiv gemachter.

Schon diese Versuche deuten darauf hin, dass man den Grund der saivität des Eisens in der Bildung einer ganz dünnen, in Salpetersäure Löslichen, und gegen gewöhnliches Eisen und Kupfer elektronegativen nicht zu suchen hat, wolche sich ganz analog einer Oxyd-Oxydullicht verhält [Faraday]<sup>2</sup>).

Wir wollen von diesem Gesichtspunkte aus die verschiedenen ferren Beobachtungen über die Passivität des Eisens zu erklären versuzu, wie dies namentlich auch von Beets (l. c.) geschehen ist.

3) Ein Eisendraht wird passiv, wenn man ihn als positive Elek- 896 rode einer Säule in eine sauerstoffhaltige Flüssigkeit intaucht, nachdem man in dieselbe die negative Elektrode eingesenkt at. An dem Drahte scheidet sich ozonisirter Sauerstoff ab, welcher ihn assivirt.

Dieser Versuch gelingt sowohl in ganz verdünnter Salpetersäure, vie in verdünnter Schweselsäure und Phosphorsäure. — Auf dieser Passivität beruht die Fähigkeit des Eisens, als positive Elektrode, z. B. in echweselsäurehaltigem Wasser, alkalischen und Salzlösungen, gerade wie zin edles Metall, Sauerstoff an sich frei werden zu lassen, wenn man das Eisen so in die Flüssigkeit einführt, wie oben angegeben ist. Als positive Elektrode in sauerstoffreien Flüssigkeiten, z. B. Wasserstoffsäuren und reducirenden Lösungen, z. B. von unterschwestichtsaurem Natron, wird ein Eisendraht als positive Elektrode nicht passiv, und es entwickelt sich an ihm kein Sauerstoff<sup>1</sup>).

医胃

ق

5 5 Um dieses verschiedene Verhalten des Eisens in verschiedenen Lösungen bequem zu prüfen, verhand Beetz (l. c.) den in den Flüssigkeiten stehenden Eisendraht zuerst durch eine Wippe als positive Elektrode mit einer Säule, sodann durch Umschlagen der Wippe mit einem Kupferdraht, welcher sich in einer besonderen, in die Flüssigkeit gestellten porösen Thonzelle befand. Ein bei dieser Verbindung in den Schliessungskreis eingefügtes Galvanometer gab zu erkennen, ob der Eisendraht sich gegen den Kupferdraht positiv oder negativ verhielt, d. h. activ oder nessiv war.

In nicht allzu verdünnter Salpetersäure wird ein Eisendraht pas- 897 siv. wenn man ihn darin mit einer Kohle, einem Platin- oder Gold-

Martens, Mém. de Bruxelles 19, p. 21, 1845°; Pogg. Ann. 63, p. 412, 1844°. — 3) Faraday, Phil. Mag. 9, p. 00 u. 10, p. 175, 1837°. — 3) Nehlin-bein, Pogg. Ann. 38, p. 493, 1836°.

draht berührt, oder auch an dem zuerst eingetauchten Ende mit Besuperoxyd oder Silbersuperoxyd vor dem Eintauchen bedeckt (inden auch ihn als positive Elektrode in einer Lösung von essigsaurem liteoryd oder salpetersaurem Silberoxyd verwendet); ferner, wenn man auf de Eisendraht durch ein Galvanometer mit einem Gold- oder Platindaht oder einer Kohle verbindet, und beide gleichzeitig in die Säure eintauht. Der aufangs heftig angegriffene Eisendraht wird bald passiv 1). – h diesen Fällen entsteht zwischen dem Eisen und den berührenden ehstronegativen Körpern ein Strom vom Eisen zu den letzteren durch de Flüssigkeit, welcher auf dem Eisen Sauerstoff abscheidet und es so posiviren kann. Zugleich bildet sich Wasserstoff auf dem elektronegautet Körper. Das Bleisuperoxyd und Silbersuperoxyd wird daher nach menach aufgelöst.

Da Stahl mehr elektronegative Kohlentheilehen enthält, als Eset, so wird er in Folge der Localströme auf seiner Oberfläche leichter passtauch wenn die Salpetersäure Untersalpetersäure u. s. f. enthält.

Auch wonn man einen frischen, activen Eisendraht langent an einem passiven, in nicht zu starker Salpetersäure stehenden Eisendrag in die Saure hineingleiten lässt, wird der frische Draht, der sonst in der Salpetersäure angegriffen wurde, passiv, indem sich hier der passit-Draht wie ein anderes elektronegatives Metall, Platin u. a. f. verialt Dase durch den entstchenden Strom, welcher am activen Drahte den the passivirenden ozonisirten Sauerstoff abscheidet, nicht gleichzeitig in Folge der Abscheidung einer äquivalenten Menge Wasserstoff die elektronggative Oxydechicht des passiven Drahtes reducirt wird, beruht der auf, dass dieser Wasserstoff bei dem langsamen Einsenken des fracten Drahtes in sehr geringer Dichtigkeit auf dem passiven Drahte erscheint und so zum grössten Theile durch die umgebende Salpetersäure zu Warzer oxydirt werden kann. Berührt man aber z. B. einen passiven braht mit einem activen in der Salpetersaure selbst, so wird derrelbe gleubfalls activ, da nun der plotzlich in grosseren Mengen abgeschiedeze Wasserstoff die passivirende Oxydhalle reducirt,

Hat man einen frischen Eisendraht auf die soeben angegebene Weise passivirt, so kann man an ihm einen zweiten frischen Eisendraht in de

Saure gleiten lassen u. s. f., und alle Drahte werden passiv.

Ganz dem entsprechend wird ein Eisendraht in massig verdünnter Salpetersaure passiv, wenn man ihn erst an dem einen Ende in einer Flamme anlaufen lässt, also daselbst passiv macht, und nun allmähnib mit diesem Ende zuerst in die Salpetersaure eintaucht. Man kann auch hierbei den Draht nach dem Glüben des einen Endes zu einer Afbeiar gen Gabel umbiegen, und ihn so mit dem geglühten Ende zuerst in die Säure einsenken<sup>3</sup>). Tauchen beide Enden der Gabel in zwei getrante-

<sup>4)</sup> Schonbein, Pogg. Ann. 37, p. 395, 1836° u. 43, p. 101, 1838° ~
2) Schonbein, Pogg. Ann. 37, p. 395, 1836°.

alpetersäure gefüllte Gläser, so kann selbstverständlich kein Strom chen ihnen durch die Saure entstehen, und das nicht gegluhte Ende brahtes bleibt activ. Sind die Gefüsse durch einen engen Heber verlen, so ist die Dichtigkeit des entstehenden Stromes zu klein, als der an dem ungeglühten Ende auftretende Sauerstoff die directe wirkung der Saure verhindern und das Ende passiviren konnto.

Verbindet man zwei. Salpetersäure haltende Gefässe A und B. 190, mittelst eines Kupferdrahtes kk, und senkt in A das ange-Tone Ende p eines Eisendrahtes pp, sodann in B das nicht angelauo Ende p1, so wird letzteres passiv. Da das passive Ende p sich stär-





ker negativ gegen das Kupfer k verhalt, als das active Eisen p, gegen das Kupfer k, positiv ist, so entsteht in dem Schliessungskreise em Strom von p durch Draht pp1 zu p1 u. s. f. So dient p1 als positive Elektrode in der Fluxsigkeit B und wird pas-

iviet. - Bei Anwendung eines an beiden Enden activen Eisendrahtes a Stelle von Ak, findet dasselbe in noch hoherem Grade statt, da dann he Erregung zwischen k, und p1 fortfallt, und p gegen k noch negaever ist, als un vorigen Falle!).

Wegen des stark elektronagativen Verhaltens des passiven Eisens 898 serming ein passiver Eisendraht aus einer Losung von schwefelsaurem Kupteroxyd kein Kupfer niederzuschlagen. Mischt man daher gleiche Flicile rauchender Salpetersaure und concentrirter Lösung von Kupfervitriol, so bleibt ein hineingesenkter Eisenstab völlig blank 1).

Wollte man aber durch Eintauchen in die Kupfervitriollösung selbst einen Eisendraht passiv machen, den man z. B. nur an dem einen Ende vergeldet, verplatinirt oder geglüht hat, so gelingt dies nicht, sondern metailisches Kupfer schlägt sich auf seinem frischen Ende nieder. Die elektrische Bifferenz zwischen dem veränderten und frischen Ende des Drahtes ist zu gering, und die dadurch entstehenden Ströme sind zu schwach, als dass sich Sauerstoff in hitlangheber Menge auf dem activen Thetle des Drahtes auszuscheiden vermochte, um denselben vor dem Niederschlag des Kupfers passiv zu machen. Dagegen werden die Drahte vor dem Niederschlage des Kupfers geschützt, wenn man sie am Ende mit Bleisuperoxyd oder Silbersuperoxyd (auf galvanischem Wege) über-

<sup>15</sup> Schonbein, Pogg. Aun. 40, p. 193, 1837°. - 2) Schweigger-Swidel, Schweigg, J. 53, p. 170, 1858'.

zieht. Die elektrische Differenz zwischen den Enden des Brahtes ist den bedeutender, die an den activen Theilen seiner Obertfache ausgeschude. Sauerstoffmenge grosser.

Füllt man die zwei Gläser A und B, Fig. 190, mit Kupferrand lösung, taucht in A ein mit Bleisuperoxyd überzogenes Ende p ensendrahtes pp<sub>1</sub> und einen zweiten frischen Eisendraht kk<sub>1</sub> ein, auf senkt die anderen Enden beider Drähte in das Gläs B, so wird das kall p<sub>1</sub> passiv, und es schlägt sich an demselben kein Kupfer nieder. Ucher haupt kann man hier die analogen Erscheinungen, wie oben beim kusenken eines am einen Ende passiven und eines activen Prabtes in zwi Gläser voll Salpetersäure, erhalten 1).

899 Beim Eintauchen eines Eigendrahtes in eine sehr con centrirte Lösung von salpetersaurem Silberoxyd wud der selbo gleichfalls passiv oder elektronegativ gegen Silber?). Aus der Auflösung schlagt sich kein Silber auf ihm meder. Der Draht bleibt auch passiv in Salpetersäure, welche soweit verdünnt ist, dass ein gewohnlicher Lisendraht darin activ wird. Hat sich namlich durch die zwisters den night homogenen Stellen des Eisens stattfindenden Localitrone 44 einzelnen Stellen desselben Silber niedergeschlagen, so entsteht eine abbtromotorische Erregung zwischen Silber und Eisen, wobei letzteres poo tiv ist. An dem Eisen schendet sich also in der Silberläsung Sanerdoff und Saure ab. Ist die Lösung concentrirt, so ist es die abgeschiedere Saure gleichfalls, und der Eisendraht wird passiv. Er wird hierdunt elektronegativ, wie man dies mit Hulfe des Galvanometers bei seiner Verbindung mit einem Silberdraht beobachten kann. Nun kann sich auf ihm kein Silber mehr aus der Lösung abscheiden. Im Gegeuthal der otwa niedergeschlagene Silber löst sich auf ), indem sich die Strome richtung zwischen dem Draht und dem Eisen umgekehrt hat. -- Eir ... passivirter Eisendraht vermag dann auch aus Kupferlosungen kein Kurfet zu fällen, da er sich auch gegen letzteres negativ verhält. - Bein br hitzen der Silberlösung hört das Eisen auf, passiv zu sein, und Suler schlagt sich auf ihm nieder 1).

In einer verdünnteren Lösung von salpetersaurem Silberoxyd wurdes Eisen gleichfalls noch passiv, indess bald bilden sich an einzemen Stellen seiner Oberfläche schwarze Flecke von Silber. Das Eisen wird dann allmahlich auf der ganzen Oberfläche activ.

Verbindet man hierbei den in der Lösung befindlichen Eisendraht mit einer eisernen Condensatorplatte, während die Lösung durch enen feuchten Streifen mit dem Erdboden verbunden ist, so erthult der Eisen

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Schönbein, Pogg Ann. 41, p. 51, 1857. — <sup>2</sup>) Kair, Le. — <sup>3</sup>) Berg mann, Dissortat, de diversa Phlogisti quantitate in Metallie 3, p 155. <sup>4</sup>) Keir, Le.

trant, so lange er passiv ist, dem Condensator eine positive Ladung; sobald er aber activ wird, eine negative 1).

In noch verdünnteren Lösungen wird ein Eisendraht nicht mehr passiv, da die in Folge der sich bildenden Localströme an ihm abgeschiedene Salpetersäure und Sauerstoff zu wenig concentrat sind, als dass der Draht durch sie passivirt werden könnte.

Verbindet man indess einen in concentrirter Lösung von salpetersaurem Silberoxyd passivirten Eisendraht mit einem in derselben Lösung stehenden Kupferdraht, gegen welchen er sich negativ verhalt, und verdunnt die Lösung, so bewahrt der Draht seine Passivität eine längere Zeit, bis die soeben beschriebenen Vorgänge seine Passivität vernichten und ihn activ und positiv gegen Kupfer machen. Dieses Verhalten ist dem des Eisens in verdünnter Salpetersäure völlig analog.

Wird aber umgekehrt ein Eisendraht mit einem Kupferdraht in Wasser oder in einer so verdünnten Lösung verbunden, dass der Eisendraht darm activ bleibt, so ändert sich dieses Verhalten auch nicht, wenn man so viel concentrirte Silberlösung zu der ersten Lösung hinzufügt, dass ein mit einem Kupferdraht eingesenkter frischer Eisendraht sich nun in ihr passiv verhalten würde 1).

Auch in einer ganz concentrirten neutralen Lösung von salpeter- 900 saurem Kupferoxyd ist ein Eisendraht passiv und schlägt aus derelben kein Kupfer nieder 3).

Tropft man eine ziemlich concentrirte Lösung dieses Salzes auf einselne Stellen einer Eisenplatte, so wird in einigen Tropfen sehr schnell Kupfer auf der Oberflache des Eisens niedergeschlagen; in anderen dauert is langer, in noch anderen erfolgt gar kein Niederschlag. Liegen nömlich stark elektronegative Theilchen (z. B. Kohlentheilchen) in dem Eisen serstreut, so verhindern die zwischen ihnen und dem reinen Eisen in den Tropfen stattfindenden Ströme die Passivirung des Fäsens und den Niederschlag des Kupfers. In anderen Tropfen, wo dies nicht der Fall ist, fällt aber das Kupfer nieder. — Stahl wird hierbei sehr leicht passiv und fällt kein Kupfer nieder. — Vereint man zwei Tropfen mit einander, in deren einem das Kupfer niedergefallen ist, in deren anderem sich kein Kupfer abgesetzt hat, so fällt sogleich auch aus dem letzteren das Kupfer nieder, da nun der zwischen dem niedergefallenen Kupfer und passiven Eisen entstehende Strom letzteres activ macht 1). — Bei höheren Temperaturen setzt sich sogleich aus allen Tropfen Kupfer auf dem Eisen ab.

In ciner alkoholischen, selbst sauren Lösung von salpetersaurem Kupferoxyd ist ein Eisendraht sogleich passiv, ebenso in einer Lösung fon weinsaurem Kupferoxyd-Kali'), und bleibt es sogar beim Kochen

<sup>1)</sup> Fechner, Pogg Ann 47. p. 15, 1837 - 2) Fechner, 1.c. - 2) Keir, 1.c. - 4) Wetzlar, Schweigg J. 49. p. 477, 1827. - 4) Wetzlar, Schweigg. 7, ibid 50, p. 89, 1827.

Wiedeman, Blobteietitt, II.

dieser letzteren Lösung. — Aus einer Lösung von Kupferoxyd-Anneniak fällt gleichfalls ein Eisendraht kein Kupfer, da die gebildete kisst oxydulhulle sich nicht in der Lösung auflösen kann.

Dagegen löst sich in einer Lösung von schwefelsaurem Kupferoxyl das durch die entstehenden Localströme gebildete Oxyll in der gleichtetig an dem Eisendrahte auftretenden Schwefelsäure auf; der Draht bwahrt seine Passivität nicht und fällt Kupfer aus der Lösung.

Auch in concentrirten Lösungen von salpetersaurem Bleioxyd und Quecksilberoxyd(ul) wird Eisen passiv 1); ebeuso in denen der Nitrate san

Aluminium, Nickel, Cobalt, Eisen und Ammon 1).

- 901 Bei verschiedenen Eisensorten tritt die Erscheinung der Passivituwie wir dies schon bei Gelegenheit der Versuche von Wetzlar (§. 9001
  erwähnt haben, verschieden leicht auf. Namentlich Stahldraht zeigt dezelbe sehr leicht. Bemerkenswerth ist, dass einzelne Sorten von Meteoreisen, z. B. die Meteoreisenungsen des Pallas, von Braunau, Bontmilitz, Toluca. Schwetz, Green County, Redriver und dem Cap passisind, also Kupfer aus Lösungen von Kupfervitriol nicht fällen, dagegez
  die Meteoreisen von Lenarto, Chester-County, Rasgata, Mexiko, Senegal
  und Bithurg activ sind und das Kupfer fällen. So wie man aber die passiven Eisensücke unter der Lösung des Kupfervitriols mit einem Stocks
  activen Eisens berührt oder zu der Losung ein wenig Saure hinzweist,
  werden sie activ 3).
- Alle Gründe, welche das Verschwinden der passivirenden Oxydschicht von der Oberfläche des Fasens vernulausen heben seine Passivität auf. Dabei ist die Passivität eines is der Luft geglühten oder durch wiederholtes Eintauchen in Salpetersaure passivirten Fasendrahtes beständiger, als die eines auf anderem Wege passivirten Drahtes!), wohl deshalb, weil durch jene Processe die Oxylschicht dicker erhalten wird.

Wird der passive Draht in einem Wasserstoffstrome geglüht, www.wird or activ und verliert dabei au Gewicht. ).

Dass ferner durch Zuleiten von salpetrichter Säure ein in micht in concentrirter Salpetersäure passivirter Braht activ werden kann, folgt schon aus den §. 894 mitgetheilten Versuchen.

Feilt oder reibt man die passive Oberfläche mit Glaspapier ab. wird der Draht gleichfalls activ. Zuweilen genügt (wenn z B der Draht in salpetersaurem Silberoxyd passivirt ist) ein gelindes Abwischen; in anderen Fällen muss die dickere Oxydhülle sehr sorpfalisientfernt werden, da sonst die zwischen den nicht gereinigten und der

<sup>1)</sup> Keir, l. e. — 2) Ramann, Chem. Ber. 14, p. 1430, 1880°, Ber. 5 p. 483°, — 3) Wöhler, Pogg. Ann. 85, p. 448, 1852°, — 4) Schonbert Per. Ann. 38, p. 445, 1836°, — 5) Boutmy n. Chatenu, Coamos 19, p. 117, 19

gereinigten Stellen der Überfläche entstehenden Ströme letztere wiederum passiviren.

Auch beim Erwärmen auf etwa 40° hört Eisen auf, passiv zu sein. Stahl verhert seine Passivität erst bei hoherer Temperatur 1).

Wird ein passiver Draht als negative Elektrode in einer Flüssigkeit, z. B. verdünnter Schwetelsäure u. s. f., benutzt, so wird er durch den an ihm auftretenden Wasserstoff von der passivirenden Oxydhülle befreit. — Auf diese Weise wird der Draht auch activ, wenn man ihn in der Flüssigkeit mit einem positiveren Drahte, z. B. von Kupfer, Zinn, Zink, Wismuth, Antimon, Blei²) oder activem Eisen, oder ausserhalb derselben mit einem zugleich in die Saure eingetauchten Kupferdraht oder activen Eisendraht berührt. Bei Berührung mit negativeren Metallen bleibt der Draht dagegen passiv.

Dass hierbei wirklich die entstehenden galvanischen Ströme durch ihre elektrolytische Wirkung die Activitung des Drahtes bewirken, zeigt folgender Versuch!). Umgiebt man einen Eisendraht in der Mitte mit einem Ringe von Wachs und taucht ihn ganz in Salpetersaure, in welcher er passiv wird, so wird er bei Berührung einer Stelle seiner Oberfläche mit einem positiveren Drahte ganz und gar notiv, da nun die Strome zwischen letzterem und dem passiven Drahte zu allen Thollen seiner Oberfläche fliessen. Hebt man aber den passiven Draht aus der Salpetersäure und berührt nur sein eines Ende mit dem positiven Drahte, so wird nur dieses Ende bis zum Wachsringe passiv, da durch letzteren die die Ströme zwischen den beiden Drahten leitende Flüssigkeitsschicht unterbrochen ist.

Senkt man einen passiven Stabl- oder Eisendraht in eine etwas saure und verdünnte Losung von schwefelsaurem oder salpetersaurem Kupferoxyd, aus welcher sich an der Oberflache des Drahtes kein Kupfer abscheidet, so bedeckt sich der Draht bei Berührung mit Kupferdraht oder einem gewöhnlienen activen Eisendraht in der Lösung sogleich mit Kupfer!), ebenso wenn man den activen und passiven Draht an den beiden Enden des Brahtes eines Galvanometers befestigt, und sie so in die Losung eintaucht, da der passive Braht hierdurch activ wird. Im ersten Moment des Eintauchens zeigt noch die Ablenkung der Nadel des Galvanometers die Negativität des passiven Drahtes an. ).

Aus dem eben entwickelten Grunde wird auch ein an dem einen Ende passivirter Eisendraht activ, wenn man ihn mit dem anderen actiren Ende zuerst und dann auch mit dem passiven Ende in verdünnte Salpetersäure eintaucht.

Auch starkes Schutteln eines passiven Fisendrahtes in müssig verdunnter Salpetersäure mucht ihn activ. indem dabei die oberen activen

<sup>1)</sup> St Edmé, Compt. read. 52 p 220, 1861<sup>4</sup>. — 2) Herschel, Pogg. Ann. 32 p 212, 1884<sup>5</sup>. — 3, Herschel, L. c. — 4) Wetziar, Schweige, J. 50, p 134, 1827<sup>5</sup>. — 3, Derselbe, ibid. 56, p. 212, 1822<sup>5</sup>.

Theile des Drabtes mit der Saure in Berührung kommen, und die zwischen ihnen und den passiven Theilen entstebenden Strome den britt activiren.

Dieses Benetzen der oberen Theile des Drahtes kann zuweilen bewirken, dass beim Rerausheben eines in Salpetersaure passiviten Drahts seine Passivität verschwindet, wie Schönbern beobachtet hat. — Au demselben Grunde geht auch nach Fischer's 1) Beobachtung die Fallung eines Metalles an einem Eisendrahte, der in die Losung eines Salzer zun Theil eingesenkt ist, hauptsächlich an der Oberfläche der Losung vor sieh Wenn der Draht in der Lösung passiv ist, und dieselbe durch Captlarität sieh an dem Drahte in die Höhe zieht, so entstehen jetzt Strone durch die Lösung von dem vorher nicht benetzten activen, oberen Ende des Drahtes zu dem unteren passiven, deren Intensität an der Berahrungsstelle beider Theile des Drahtes, d. h. an der Oberfläche der Flassigkeit, am grössten ist. Dort findet also auch hauptsächlich die Metallreduction statt 2). Die Luft hat hierber keinen Emfluss.

Auf dem Activwerden eines passiven Eisendrahtes beruht auch folgender Versuch<sup>3</sup>). Verbindet man die Pole eines einfachen Kupfer-Zinkelementes mit einem Eisendrahte als positiver, einem Platindrahte als negativer Elektrode, welche sich beide in verdünnter Schwefelsaure befinden, so lagert sich bald Wasserstoff auf dem Platin ab und polariser dasselbe positiv, und dus Eisen wird durch den an ihm abgeschiedenen Sauerstoff passiv und negativ. Durch die vereinte Wirkung beider Eiseheinungen wird bald die Intensität des Stromes auf Null reducirt und die Wasserstoffsetzung aufgehoben.

Wenn man aber jetzt den Eisendraht in der Flüssigkeit mit einen Drahte von positiverem Metalle, z. B. einem Kupferdrahte oder auch zut der durch ihre Wasserstoffhülle positiv gewordenen Platinelektrode berührt (wobei der Polarisationsatrom zwischen beiden Drähten angleich den Wasserstoff am Platin zum Theil entfernt), oder wenn man die Kette momentan öffnet, oder auch nur den Eisendraht schüttelt, so wird der selbe activ, und die Wasserzersetzung beginnt von Neuem für einige Zeit.

Bei dem Activiren eines in Salpetersaure befindlichen Einendrahte durch momentanes Berühren mit einem positiven (Kupfer-) Drahte tivtez oft merkwürdige Erscheinungen ein. Es entwickelt wich an der berührten Stelle Gas, und diese Gasentwickelung breitet sich über den ganzu Draht aus. Sie hört wieder vollständig auf; der Draht sinkt in Passirtät zurück, sie beginnt von Neuem, und so wiederholen sich diese "Pasationen" in immer kürzeren Zeiten, bis die Gasentwickelung andazer

<sup>1)</sup> Pischer, Pogg. Ann. 6, p. 52, 1826°. — 2) Buets, L. c. — 5 Schübeln, Pogg. Ann. 57, p. 63, 1842°.

ad der Draht activ bleibt. — In anderen Fällen können auch die Pulationen langsamer werden und der Draht kann in den passiven Zustand urückkehren. — Je verdünnter oder wärmer die Salpetersäure ist, desto chneller folgen die Pulsationen auf einander, und desto leichter und chneller hört die Passivität auf 1).

Dieses Pulsiren rührt davon her, dass, wenn die Stellen des Drahme, welche der Berührungsstelle mit dem activirenden Draht zunschst liegen, activ geworden sind, sogleich ein Strom von diesen Stellen zu den passiven Stellen durch die Saure fliest, welcher an den passiven Theilen Wasseratoff abscheidet und sie activ macht, dabei aber auch an den activen Theilen Sauerstoff entwickelt, wodurch letztere umgekehrt in den passiven Zustand zurückgeführt werden.

So finden abwechselnde Activirungen und Passivirungen der einzelen Stellen des Drahtes statt. Je nach der Größe der beim Berühren mit dem Kupferdraht activ gemachten Stelle des Eisendrahtes behalten hierbei die passivirenden oder activirenden Ströme das Uebergewicht.

Berührt man eine Anzahl einzelner für sich pulsirender, activ werbender Eisendrähte in einem Gefässe voll Salpetersäure mit einander, so finden die Pulsationen der einzelnen Drähte gleichzeitig statt, da, venn irgend eine Stelle eines Drähtes ihren Zustand ändert, auch alle inderen Stellen der übrigen Drähte gleichzeitig gegen jene Stelle elektromotorisch wirksam werden und mit ihr, wie oben die verschiedenen Stellen eines einzelnen Drähtes, ihren Zustand austauschen.

In einer Lösung von salpetersaurem Silberoxyd, welche ein Drittel 905 ibres Volumens an Salpetersanre enthalt, bildet sich gleichfalls zuerst auf einem eingesenkten Eisendraht ein Niederschlag von Silber. Der Draht wird durch die entstehenden Strome passiy, das gefällte Silber löst ich unter stürmischer Entwickelung von Stickoxyd und salpetrichter Saure in der sauren Lösung, und das Eisen bleibt blank zurück. Zuweien wird hierbei, wenn die Quantität der zur Silberlösung zugesetzten Salpetersaure richtig getroffen wird, die passivirende Oxydhulle wieder gelöst, das Eisen wird wieder activ, dann fallt von Neuem Silber auf seiner Oberfische nieder; das Eisen wird passiv u. s. f.2). So hat Fechner 1) in vier- bis sechsmaliges Umspringen des Eisens aus dem activen in en passiven Zustand und gleichzeitig abwechselnde Fällung und Auf-Soung des Silbers auf demselben beobachtet. - Verbindet man den Risendraht, sowie einen gleichzeitig in die Lösung gesenkten Silberstab ait einem Galvanometer, so giebt dasselbe wiederholte Wechsel der Stromesrichtung an. Diese Wechsel entsprechen völlig den durch den Absatz des Silbers zu beobachtenden, abwechselnden Activirungen und Paantvirungen des Eisens.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Horschel, I.c. Behünbein, Pogg. Ann. 38, p. 447, 1836°. — <sup>2</sup>) Keir and Wetzlar, I. c. — <sup>3</sup>) Fechner, Galvausmus, p. 417, 1829°.

906 Eine etwas complicirtere Erscheinung, welche auf dem abweckster den Passiv- und Activsein des Eisens in Losung von salpetersauren veberoxyd beruht, ist auch folgende:

Verbindet man eine Eisen- und eine Kupferplatte!), welche sich a concentrirter Lösung von salpetersaurem Silberoxyd befinden, durch om Galvanometer, so ist gleich von vorn herein das Eisen negativ und susiv. Am Kupfer scheidet sich Säure und Sauerstoff aus. Diese losen 20-Kupfer auf und geben ihm eine reine Oberflache, an welcher, da das Kupfer in salpeter-aurem Silberoxyd positiv gegen das Silber ist, and Silber metallisch in Form eines pelzartigen Ueberzuges ausscheidet -Am passiven Eisen würde sich durch den Strom zwischen demselben und dem Kupfer Silber absetzen. Da aber zwischen letzterem und den passiven Eisen Localströme entstehen, die an dem Silber Saure ut Sauerstoff aus der Lösung ausscheiden, wird das Silber sogleich wirder gelost. Zugleich bildet sich auch auf dem Eisen, wenn sich die Louine an einzelnen Stellen verdunnt hat, Wasserstoff, der die passive Hill therlweise fortschafft. Dadurch nimmt die Passivität des Eisens und ist clektrische Differenz zwischen demselben und dem Kunfer ab. Mit ist Zeit entstehen dann einzelne Silberpunktehen an den Randern der Esst platte. Die Stromintensität wurde sich hierdurch vermindere breitet sich aber auch der Silberniederschlag auf der Kupterphiliallmählich gegen die Eisenplatte aus. Der Widerstand in der Senherte nimmt ab. - Je nachdem nun der eine oder andere der berieb begange abweehselnd das Uebergewicht hat, kann zu wiederhalten Males die Stromintensität ab- und zunehmen.

Hat sich endlich mehr Silber auf dem Eisen abgesetzt, und ist de durch der Silbergehalt der Losung an demselben zum Theil er hijf so scheidet sich durch die Localstrome so viel Wasserstoff am Fascu sied dass es activ und gegen die Kupferplatte positiv wird. Der Strom keits sich um.

Dasselbe geschieht, wenn die Kupfer- und Eisenplatte nüber an eine ander atchen, und sich der an der ersteren abgesetzte Silberander schlag bis zur Eisenplatte ausbreitet. Hat er dieselbe erreicht, so mund plotzlich wegen der dadurch erzeugten Nebenschliessung die Internationales Stromes im Galvanometer ab. Zugleich aber wird wiederum in beier der Localstrome zwischen dem Silber und dem passiven Eisen letzten activ. Der jetzt auftretende entgegengesetzte Strom zeigt am tratisationeter anfangs eine bedeutende Intensität, welche sich indess ball termindert. — Bei verschiedenen Eisensorten vergeht his zu dem Erscheinen des Umkehrungsphanomens verschiedene Zeit.

Wie zwischen Eisen und Kupfer in Lösung von salpeter-anwa Silberoxyd, tritt aus den gleichen Grunden eine Umkehrung des Strozen

<sup>1)</sup> Feehner, Pogg Ann. 47, p. 7, 1859°.

zwischen Eisen und Wismuth, Antimon, Kupfer oder Silber in Salpetersaure von einer bestimmten Concentration ein.

Das abwechseinde Passiv- und Activwerden des Eisens bemerkt man 907 auch, wenn ein Eisendraht als positive Elektrode in einem Schlessungskreise einer Saule von schwacher elektromotorischer Kraft einem Eisenoder Zinkdraht in verdünnter Schwefelsäure (14) gegenübersteht. Derselbe wird zuerst passiv und dadurch stark elektronegativ. Hierdurch wird der Strom der primären Säule stark geschwacht, die gebildete passivirende Oxydhulle lost sich, das Eisen wird wieder activ u z. f. Ein in den Stromkreis eingeschaltetes Galvanometer zeigt deshalb sehr bedeutende Schwankungen der Stromintensität an 1).

Nach allen diesen Versuchen kann wohl kaum ein Zweifel sein, dass die Passivirung des Eisens auf der Bildung einer stark elektronegativen und in Salpetersäure umöslichen Oxydhulle beruhe. Alle Umstande, welche eine solche erzeugen können, machen das active Eisen passiv, alle I'mstände, welche sie zerstoren, machen das passive Eisen activ 2).

Bei einigen anderen Metallen und Logirungen zeigt sich gleichfalls 908 eine Passivitat. So z. B. wird aus leicht erklarlichen Grunden eine Legirung von 99 Thin, Drahteisen und 1 Thi, Platin von gewohnlicher Salpetersaure, selbst ber ziemlich hoher Temperatur, nicht angegriffen 3). -Von anderen Metallen können noch passiv sein: Nickel und Kobalt, Zinn, Wismuth, Aluminium und auch Kupfer. - Dass vorzugsweise einzelne Metalle, und unter diesen vor allen Lisen, die Passivität zeigen, sich also unter gewissen Verhältnissen stark elektronegativ verhalten können, liegt in der bedeutenden Negativität der auf der Oberfläche derselben gebildeten Oxydhülle, welche heim Essen in der Spannungsreihe (in den gebräuchlichen Sauren) jenseits des Kupfers und Silbers steht. Zink z. B konnte selbst bei der Bildung von Zinkoxyd auf seiner Oberflache dieses Verhalten nicht zeigen, da oxydirtes Zink immer noch positiv gegen jene Metalle ist 1).

Die Passavität von Nickel und Kohalt beim Eintauchen in 909 rauchende Salpetersäure dauert nur kurze Zeit an?). Werden sie indess aber einer Weingeistlampe oder im Kohlenfeuer bis zum Anlaufen erhitzt, so werden sie entschiedener passiv; indess verhalten sie sich dabei ctwas wenger negativ als Eisen. Man kann von thuen aus in Salpetersaure die Passivitat auf Er-endrähte übertragen, wie durch andere pasnive Eisendrähte.

<sup>1)</sup> Joule, Phil Mag 24, p 100, 1864° + 2) Auster den schon citteen Abbandlungen über die Passivitel siehe behanbein, Pogg Ann 48 p 231, 1862°, 49, p 621, 1860° Das Verhälten des Enens zum Statestoff, Basel 1867° Omelin, Handbich der Chemie, 5 Auflage 1, p 207, 1822°. Ohm logge kauf, Pogg Ann 63, p 107, 1866°. Beetz, Pogg Ann 67, p 105, 1846° - 2) Schönftein, Pogg Ann 43 p 17, 1818° - 4) Beetz, I c - 6) Nick-164, Cempt rend 37, p 286, 1852°, Pogg Ann, 90, p 351, 1812°.

Die passiven und activen Metalle, Ersen, Nickel und Kohalt order sich nach ihrer elektromotorischen Erregung in verschiedenen Flangkeiten nach Nickles (l. c.) wie folgt:

	Activ	Pawa
In rauchender Salpetersiture	+ Fe Co Ni -	+ CoNife -
In Balpetersäurehydrat (specif. Gew. 1,34) .	Fa Co Ni	Co Ni Fe
In Schwefelsäurehydrat	Co Fe Nt	NitaFe
ln Schwefelsäurebydrat (* 19)	Fe Ni Co	Fe Co Ni
In Kalilange	Fe N <sub>1</sub> Co	Fe Ni to

Auch Zinn wird von Salpetersäure vom specifischen Gewichte 13 nicht angegriffen, seine Oberflache bleibt metallisch. Hebt man sier ein in Salpetersäure passivirtes Stück Stanniol an die Luft, selbet wins sie ganz trocken ist, so wird es sogleich activ. Dieses Activwerden gent von einem Punkt aus und verbreitet sich schnell über die ganze iberfläche des Zinns. — Beachtenswerth ist, dass die Oberfläche des passivis Zinns ganz blank bleibt, da sich doch Spuren von Zinnoxyd, welche ihr Passivität bewirken könnten, schr leicht erkeunsu hessen. — Auch dard Berühren mit Platin kann man Zinn in Salpetersäure vom spec. Gew 142 passiv machen, indese geht es sehr leicht in den activen Zustand zurich

Cadmium wird für sich von Salpetersäure vom specifischen im wicht 1,47 angegriffen, dagegen nicht, wenn es mit einem hullagen grossen Platinstück in Berührung ist, wohl aber von verdunnter Sanri

Wismuth wird gleichfalls durch Berühren mit Platin in statter Salpetersäure passiv, so dass es nachher von Salpetersäure vom specifischen (iewichte 1,4 nicht angegriffen wird?). Sehr hald wird es aber unter Erscheinung des Pulsirens wieder activ. — Auch rauchende Salpetersäure greift Wismuth nicht an. Bringt man es aber nachher in Salpetersäure vom specifischen Gewichte 1,4, so wird es activ, woh weil in dieser verdünnteren Säure die aus der rauchenden Säure mit hinüber genommene salpetrichte Säure die schützende Haut wie beim Eisen (§. 894) vernichtet. — Stets ist indess das passive Wismuth poutiv gegen Kupfer und macht deshalb auch einen passiven Eisendraht bei der Berührung activ. — Auch findet man, dass selbst in concentrirter Salpetersäure von dem passiven Wismuth schwerere Streifen um Losung von salpetersaurem Wismuthoxyd niedersinken, während sich die Säure allmählich durch Bildung von Untersalpetersäure grün fürbt. —

<sup>1)</sup> Schönn, Zeitschr. f. analyt. Chem 10, p. 291, 1871°; Arch des et phys. [2] 43, p. 188, 1871°. — 2) Andrews, Bibl univers Nous Ser II 1837°.

positive Elektrode wird Wismuth in Salpetersäure passiv, jowenn der Strom nicht zu stark ist. Auch entwickelt sich an tiven Elektrode von Wismuth durchaus nicht Sauerstoff, wie olchen von Eisen, sondern das Wismuth wird oxydirt. - Durch xvd lässt sich die Passivität des Wismuths nicht hervorrufen 1). fer bleibt ebenfalls bei Berührung mit Platin in Salpetersaure enso als positive Elektrode in einer Mischung von Salpetersaure afelsäure: bei stärkerer Strommtensität auch in Schwefelsäure i sehr starken Strömen tost sieh indess das Kupfer zu Kupferwelches sich unter siedeähnlichen Bewegungen abscheidet. ndung von verdünuter Schwefelsaure hört der Strom fast ganz a entwickelt sich jetzt ein wenig Sauerstoff an der Platte. Dann ch eine solche Kupferplatte dem Platin gegenüber negativ 3).

ninium kann gleichfalls in Salpetersaure und als positive Elek- 911 speratoffhaltigen Lösungen vorubergehend passiv und dadurch tronegativ werden. Diese Polarisation ist durch die Bildung erzuges von Suboxyd bedingt (\$. 600).

lalb ist ein Aluminiumdraht in Salpetersäure negativ 1) gegen hen in verdünnter Schwefelsäure. Die elektromotorische Kraft inbination ist 0.63 von der des Bunsen'schen Elementes B. die der Combination Eisen, Schwefelsäure, Salpetersäure, Eisen R 1st.

Akalien ist Aluminium für sich activ. Eine Combination Alu-Kali, Salpetershure, Aluminium giebt einen recht constauten lie elektromotorische Kraft ist größer als die eines Bunsen'mentes.

link in Alkalien schwach negativ gegen Aluminium in denselb verdünnter Schweselsäure aber stark positiv, so ist die elektche Kraft von.

 $|HNO_1|KOH|Al\rangle > (Al|HNO_1|KOH|Zn)$ 

 $||HNO_1||H_1SO_4||Al| < (Al ||HNO_1||H_2SO_4||Za|)$ 

letztgenannte Combination liefert eine recht constante Kette von tomotorischen Kraft 0.7 bis 0.85 von der des Bunsen'schen

man einen Aluminiumdraht als positive Elektrode einem Platinnegative Elektrode in verdunnter Schwefelsaure in dem Kreise le von mehreren Bunsen'schen Elementen gegonüber und

onbein, Pogz. Ann. 4" 1839\*; Pogg Ann 4 p 187\* | Buff such Heldi, J & c

5) Grove, Phil. Mag. [9] 63 5 424, 1844°; Archives

verbindet dann beide Drahte Kette, so ist die elektromotorie minium viel kleiner, als vor den nium kann sich für kurze Zeit indess kehrt sich bald die Strasstion des Aluminiums verschwe

## II. Ströme beim unglei-Elektroden v

919 Achnliche Veränderungen e andere Metalle bei ihrer Passivi leiden, wenn sie in verschiedene lassen eie sich viel weniger, a Processe, durch directe chemi Metalle verfolgen.

> Wir haben solche Veränds von Hankel n. A. über das s gegen Wasser nach kürzerem od gleiche Thl. I. § 253).

> Diese Veränderungen bedi tromotorisches Verhalten der ve

> Senkt man zu einem Ira einer Losung befindet und mit vanometers verbunden ist, eine Stoff, der mit dem anderen Ende so zeigt fast immer der entstehe flache des zuerst eingetauchten motorisch verschieden ist.

> Ueber diesen Gegenstand den. Es mag genügen, die folg Nach Yelin 1) ist das zuer



<sup>1)</sup> Yelan, Gilb Ann 73, p. 3

	Schwefelmure	Salpetersaure	Salzsanre	Phosphorsnure	EHRIGRAUITA	Weinstare	Kalı	Natron	Ammonuk	Salmiak	Alaun	Kochsalz
	+ + + + -		++++	+,++,+	++++-	+++++	+ + + - *	++++++	+++1++	+++-++	*++++	+++++-
en	+ +	1 1 1 1 1	-++++	++ +++	+++++	++++++	+++++	++1++	+ + + + - +	+++++	1+11++	++++

ach anderen Beobachtern verhält sich der zuerst eingetauchte gegen den später eingetauchten.

dünnten Säuren, Alkahen, Balz-		
cingeu	Sn Zn Fe Cu + (t)	Davy <sup>1</sup> )
sentrirter Kalilauge	Zu Sn —	
wefelkalium	Su Pb Fe Cu - Ag Pd +	
tanater Schwefelstare (1 160) .	Za Sa Pb Fe +	Marianini?)
monak	8n + Cu -	
dunnter Kalpetersäure	8n —	= <sup>X</sup> )
žaliure mit etwas Salpetersaure	Au Pt — (leizteres stärker)	
pentrirter Schwefelsaure	Zn Pb -	Wetzlar!
mer mit 1 to Schwefelsbure und		
Ba.petersture	Za 4	Onrated <sup>2</sup> )
dunten Sauren	Bi Cu  -	Henrict')

Davy, Phil. Trans. 1826, 3, p. 383. — 3: Marianini. Saggio 1825, a thin et de Phys. 33, p. 113, 1826. 45, p. 43 and 121, 1830. and translated the phys. 33, p. 113, 1826. 45, p. 43 and 121, 1830. and translated the physical section of the property of the physical section of the property of the property of the physical section of the property of the physical section 
In	concentration Salpetersaure und		
	Ammoniak	Messing, Cu -	Becquerel1
In	Salpetermaure	Cu —	Walker
1n	verdünnter Chlorwasserstoffskure -	Fe +	Sturgeon
ln	Schwefelkalium, Kupfer- u. Eisen-		
	vitriol, Kupfer- and Eisenchlorid,		
	salpetersaurem Quecksdberoxydul,		
	Ammomak, Jodkalium, verdünnter		
	Schwefelnäure	Pt +	Hebrici <sup>4</sup> )
In	Schwefelkalının	' Ph —	w By

913 Nach Fechner<sup>6</sup>) verhält sich bei fast allen Metallen das zuers eingesenkte Stuck positiv in verdünnten Säuren, alkalischen Lösungen und auch Schwefelkalium (entgegen der Angabe von Davy). Die Inferenz des elektrometerischen Verhaltens des zuerst und zuletzt eingezenkten Drahtes ist im Schwefelkalium grösser beim Zinn als beim Kuper

Beim Platin verhält sich der zuerst eingetauchte Draht positiv in Lösungen von salpetersaurem Silberoxyd, Schwefelkalium, wässerge schweftiger Säure, schwefelsaurem Kupferoxyd; negativ in käufischer und rectificirter concentrirter Salzsäure (specif. Gewicht 1,14), Schwefelsäure (specif. Gewicht 1,58), Salpetersäure und Kalilösung (1 3).

Beim Eisen ist der zuerst eingetauchte Draht positiv in Löntgen von salpetersaurem Silberoxyd, die so weit verdünnt sind, dass der Draht in ihnen activ bleibt; negativ in concentrirten Lösungen. Eidenen er passiv wird. Während im ersteren Falle die Veränderung der in die Lösung eingetauchten Drahtes sich längere Zeit hindurch steigert erreicht sie im letzteren sehr bald ein Maximum, so dass bei Verbantung zweier, kürzere und längere Zeit in der Losung befindlicher Eisenplatten durch das Galvanometer kaum ein Strom angezeigt wird.

In Kochsalzlösung ist das zuerst eingetauchte Metall stark negetiv bei Platin, Silber, Ziun, Blei; positiv bei Kupfer, Eisen, Antimer erst positiv, dann negativ bei Zink.

Nach Munk?) wird eine Zinkplatte in Lösungen von kohlensauren Kali negativ gegen eine später eingetauchte. Kupfer verhalt nich ebeznur schwicher.

Nach Schröder!) ist beim Platin der zuerst in reines Wasser (13-

<sup>1)</sup> Becquerel, Ann. de Chim. et de Phys. 23, p 135, 1828, — h Wa. ker, Pogg. Ann. 4, p. 325, 1825, — 5) Sturgeon. Phil. Mag. 20, p 19 — 6) Henrici, Pogg. Ann. 55, p. 258, 1842, — 5) Achiliche Versuche und auf von Patrina angestellt worden. Fortschritte der Physik, 1855 p 42 — 6) Fechner, Lehrbuch, p. 468, 1829; Pogg. Ann. 47, p 14 u. figde. 1827 — 7) Munk, Pogg. Ann. 47, p. 418, 1859, — 6) Schroder, Pogg. Ann. 34 p. 57, 1841.



Ströme bei ungleichzeitigem Eintauchen.

stauchte Draht negativ, und diese Negativität nimmt bis su einem Maxium zu; ebenso beim Gold und Silber. Beim Kupfer und Zinn verhält ch gleichfalls der zuerst eingetauchte Draht negativ. Diese Negativität reicht schon nach kurzem Eintauchen ein Maximum.

In Schwefelsäure vom specifischen Gewicht 1,843 ist bei fast allen etallen der zuerst eingesenkte Draht im ersten Moment des Einsenkens zweiten Drahtes negativ; dann aber gleich positiv gegen letzteren.

Platinirtes Platin wird nach Gaugain<sup>1</sup>) beim Verweilen in verinnter Schwefelsäure allmählich negativer, nicht platinirtes Platin posiver gegen frisch eingesenktes; in Kalilauge werden beide Sorten Platin egativer.

Eine Aluminiumplatte ist nach dem frischen Putzen mit Oel in <sup>7</sup>asser erst positiv gegen eine Zinkplatte, dann bald negativ, indem sie ch oxydirt. Die an einem Galvanometer beobachtete Stromintensität eigt fast auf das Doppelte an und sinkt dann <sup>2</sup>).

Bei einer Vergleichung der hier mitgetheilten Resultate wird man anche Verschiedenheiten in den Angaben auffinden, die sich durch die preinheit der benutzten Metalle u. s. f. erklären lassen.

Die elektromotorische Kraft E der folgenden aus Kupfer, Kupfervitriol- 914 sung und Gold oder Platinplatten in anderen Flüssigkeiten zusammenssetzten Elemente ändert sich vom ersten Eintauchen der letzteren latten an, wie folgt. (Die elektromotorische Kraft des Daniell'schen lementes Cu, CuSO<sub>4</sub>, ZnSO<sub>4</sub>, Zn = 100.)<sup>3</sup>).

Cu, Cu S O<sub>4</sub>, H N O<sub>3</sub> (
$$^{1}/_{20}$$
), Au

t 10 sec 1 8 20 min

E 42 48 53 58

Cu, Cu S O<sub>4</sub>, H<sub>2</sub> S O<sub>4</sub> ( $^{1}/_{10}$ ), Au

t 6 sec 1 min

E 44 49

Cu, Cu S O<sub>4</sub>, H N O<sub>3</sub> ( $^{1}/_{5}$ ), Pt

t 6 sec 1 5 min

E 11 21 22

Cu, Cu S O<sub>4</sub>, Na<sub>2</sub> S<sub>2</sub> O<sub>3</sub> ( $^{1}/_{5}$ ), Pt

t 6 sec 1 5 min

E 59 53 57

1,  $Cu S O_4$ ,  $H_2 S O_4$  ( $^1/_{10}$ ), Pt (die Schwefelsäure mit Wasserstoff gesättigt)

$$t$$
 1 5 20 sec 1 2 min   
  $E$  - 31 - 12 - 1 + 4 + 9

<sup>1)</sup> Gaugain, Compt. rend. 69, p. 1302, 1869° (mit Verwechselung der essichnungen + und — [?]). — 2) Malavasi, Atti della R. Accad. di Moma, 18, 1878°; Beibl. 4, p. 64°. — 3) Racult, Ann. de Chim. et de Para.

] 2, p. 350, 1864°.

915 Die Beobachtung des elektromotorischen Verhaltens eines länger Zeit der Einwirkung einer Plussigkeit ausgesetzten Stuckes Metali gegen ein frisches Stück lässt noch keine vollständige Einsicht in die Versezerungen zu, welche die Oberfläche des ersteren in elektromotorischer Beziehung erfahren hat. Hierzu bedarf es der Bestimmung der elektrischer Ladung des Meta, les bei Bernhrung mit der betreffenden Flüssigkeit 1) -Zeigt z. B. ein Metall A in einer Flüssigkeit ber Verbindung mit einen Condensator und Ableitung der Flüssigkeit positive Elektricitat, und verhält es sich gegen ein später eingesenktes Stuck B desselben Metalles positiv, so geht ein Strom positiver Elektricität von A zu B durch die Flüssigkeit. Die positive Ladung von A nimmt also mit der Lut ab. - Verhielte eich dagegen A gegen B negativ, so zeigte dier in. dass ein Strom positiver Elektricität durch die Flussigkeit von B w A fliesst, also die positive Ladung des Metalles A sich mit der Les vergrössert. - Ertheilt das Metall A dem Condensator negative Elektrcitat, so kann man gleichfalls auf eine Zu- oder Abnahme dieser Negativitat schliessen, wonn sich das Metall A gegen das spater eingetauchte Stück positiv oder negativ verhalt.

Auf diese Weise fand Fechner.

	_	Ladung in der Flussig- keit	Der zu- erst ein- getauchte Draht	Alm.
Eisen	Verdunute Leaung vou salpetersaurem Silberoxyd		+	Zunahme der begittet Ladung
	Concentrirte Lösung	ŀ	_	(Zunahme der postate Ladung
Kupfer .	ь р	+	+	Abnahme der positive Ladung
Platin .	Ď =	+	+	Abunhme der pontars Landning
	Salzenure, Salpeter-   saure, Seliwefelsäure	4		Zunahme der pradices   Ladung

Achulich ist die Ladung von Kupfer, Wismuth, Platin in Schwefer kaliumlösung negativ und nimmt mit der Zeit ab 2).

<sup>1)</sup> Fochner, Pogg. Ann. 47, p. 15, 1838". — 2) Vergleiche auch Mara vast, Atu di Modena, 1878", Beibl. 4, p. 141".

Um die Ladung der Metalle ohne Condensator zu finden, senkt Fochner zwei Drähte desselben Metalles (z. B. Kupfer) resp. in Wasser und in die Lösung (z. B. von salpetersaurem Silberoxyd), und verbindet die Lösungen durch einen Heber mit capillaren Oeffnungen. — Beim Verbinden der Drahte durch ein Galvanometer giebt die beobachtete Richtung des Stromes das Verhalten der Drähte an. In unserem Beispiele ist der Draht in der Silberlösung elektronegativ; am Elektroskop würde er also, wie oben in der Tabelle angegeben, positive Elektricität anzeigen. — Indess beobachtet man bei diesem Verfahren stets die Differenz der elektromotorischen Erregungen der Drähte durch die Losung und das Wasser, von denen die letztere nicht zu vernachlässigen ist. Man erhält so nicht unbedingt zeine Resultate.

Man kann diese Bestimmung nach Felchner auch auf eine andere Weise ausführen, wie folgendes Beispiel zeigt. — Man senkt zuerst gleichzeitig z B. einen (Platin-)draht A. dessen Veranderungen man untersuchen will, und einen (Elsen-)draht B in die Lösung (von salpetersaurem Silberoxyd). Der durch das beide Drähte verbindende Galvanometer von A zu B fliessende Strom zeige an, dass A sich elektronegativ gegen B verhält.

Man senkt nun den Draht A zuerst in die Losung und nachher B. Der Strom sei schwächer geworden. Es verhält sich daher der (Platin-)draht A gegen den (Eisen-)draht B weniger elektronegativ als vorher, wie dies auch unmittelbar aus dem ungleichzeitigen Eintauchen zweier Platindrähte folgen würde. — Weiss man, dass der (Eisen-)draht B sich in der Losung mit positiver Elektricität ladet, so muss die Ladung des (Platin-)drahtes A mit positiver Elektricität grösser sein als die Ladung von B, damit bei der Verbindung der Drahte der Strom durch das Galvanometer von A zu B fliessen konne. Mit der Zeit muss also diese positive Ladung des (Platin-)drahtes A abnehmen, wie dies auch die obigen Versuche ergeben.

In derselben Art lassen sich andere Veränderungen der Stromintensität zwischen beliebigen, zuerst gleichzeitig, dann ungleichzeitig eingefauchten Drähten erklären.

Direct ergeben sich diese Beziehungen auch aus den Thl. 1, §. 253 angeführten Versuchen Hankel's. Da fast bei allen Metallen, mit Ausnahms des Eisens, beim Eintauchen in Wasser die aufängliche schwach positive Ladung des Wassers in eine negative übergeht, also die Drähte umgekehrt ihre aufängliche schwach negative Ladung mit einer starken positiven vertauschen, so verhalten sich die zuerst eingetauchten Drahte meist elektronegativ gegen die zuletzt eingetauchten; zwischen sinem frisch eingetauchten und langer in Wasser befindlichen Draht, welche beide mit dem Galvanometer verbunden sind, muss ein Strom entstehen, der durch das Galvanometer vom zuerst eingetauchten Draht zum zuletzt eingetauchten flieset. Beim Eisen muss das Umgekehrte eintreten.

Anch am Ousekoulber lassen sich ähnlif 916 sen. Befinden sich in destillirtem Wasser zi Glaströge, welche mit einem Galvanometer ve bunden sind und reinigt man die Oberfiach emon Trog durch Hinüberfahren mit einer i steht ein Strom, der von der gereinigten C gur ungereinigten geht. Erstere ist also elek

Achnlich verhält es sich, wenn sich i per in einerseits trichterformig nach oben ert and durch Luftdruck in dem Trichter gehober Oberfläche des Quecksilhers int ebenfalls els langeamen Sinken dieses Verhalten abnimmt. Quecksilber gegossen, darauf in beiden Scho saure und werden Platinelektroden in dieselbe beim Neigen nach der einen oder anderen 8 das vorschreitende Ende des Quecksilbers 1 und glänzender erscheint.

Lässt man aus einem fein ausgezogenen 917 strahl in eine verticale Glasröhre fliessen, we und darüber mit Wasser, verdünnter Säure u. a die Ladung der beiden Quecksilbermassen meter oder ein Galvanometer, so ergiebt sich durch die Flüssigkeit von oben nach unten, al silberoberfläche zu der durch längere Berühr änderten fliesst 2). Nach Quincke 3) beträgt gegen die der Daniell'schen Kette (D=10der Tropfen (z. B. 0,42, 0,92, 1,7, 3,32 grm) derselben (36, 68, 104, 202) in der Minute is 17,3, 22,7, 20,53; bei Zusatz von 0,023, 0, säure und 202 Tropfen 27,88, 29,70, 28,23 Schnelligkeit des Fliessens, resp. der Grösse d silberoberfläche zu, nähert sich aber dabei a Die Stromintensität nimmt schneller zu. Da fähigkeit der Flüssigkeit auch der Ausschlag konnten diese Ströme nicht von der Reibung silbers an dem Glase herrühren. - Auch zeigte sich eine ähnliche Erregung bei 1  $= 0.992 \,\mathrm{g}, E = 8.05, \,\mathrm{bei} \,\, 100^{\circ} \,\, T = 0.976 \,\mathrm{g},$  $0.0039 \text{ H}_2 \text{ SO}_4 \text{ bei } 16^{\circ} T = 0.863 \text{ g}, E = 26$ E = 24.60; ebenso in Alkohol (we sie z. B Tropfengewichte 0,963 g im Verhältnisse von

Babine, Phil. Mag. [5] 2, p. 481, 1876. 161, p. 129, 1871\*. - 8) Quincke, Pogg. bau. Il



## Verhalten des Quecksilbers.

833

Wasser [Tropfengewicht 1,063 g]) und Glycerin, wo sie bei sehr verniedener Geschwindigkeit des Fliessens (Zahl der Tropfen in der Minute bis 456) sich nur wenig änderte (von 47,6 bis 61).

Aehnliche Versuche wurden von Quincke mit Lösungen von Chlorisserstoffsäure, Ammoniak, Kochsalz, Chlorkalium, verdünnter Salpeterare und Schwefelsäure gemacht. Bei den ersten vier Lösungen, welche f das Quecksilber chemisch nicht wirken, nahm mit der Concentration elektromotorische Kraft ab, bei den letzten zu. So z. B. bei

	H Cl	N H <sub>3</sub>	Na Cl	K Cl
ocentgehalt	0 - 29,03	0 - 1,916	0 - 6,460	0 10,400
ektr. Kraft	7,847 — 3,426	6,115 - 1,672	13,45 - 5,19	10,55 - 5,44

		HNO <sub>3</sub>			$H_2 \otimes O_4$	
ocentgehalt	0	0,000775	5,995	0	0,000762	0,00392
ektr. Kraft	7,11	17,37	30,87	16,26	29,08	32,81

Schon bei geringem Zusatz von Säure wächst also die elektromotoche Kraft sehr erheblich.

Zur Erklärung dieser Erscheinungen nimmt Lippmann 1) an, dass 918 h die Berührungsfläche des Quecksilbers z.B. mit verdünnter Schwefelare mit Wasserstoff polarisirt. Der Wasserstoffüberzug müsste aber an der ige mit der Säure in Berührung befindlichen Quecksilberfläche dicker n als an der frischen Fläche und somit der Strom entgegengesetzt ssen. Die Aenderungen dürften also nach Quincke von einer allhlichen Vardichtung des Wassers, Alkohols und Glycerins auf der erfläche des Quecksilbers herrühren. Diese Verdichtung tritt dann I langsamer beim Glycerin als beim Wasser auf.

In den Lösungen kann sich durch die Anziehung des Quecksilbers gen den gelösten Stoff eine Reihe von Erregungen: Quecksilber, vernnte, concentrirte Lösung, Quecksilber, bilden. Derartige Combination liefern für die Lösungen von Salzen. Chlorwasserstoff und Ammoniak ome, welche von der concentrirten Lösung zur verdünnten Lösung, i Alkohol, Glycerin, Salpetersäure, Schwefelsäure umgekehrt fliessen. ese Ströme subtrahiren sich also bei den Salzlösungen von den durch · Verdichtung des Wassers erzeugten und verstärken bei den übrigen effen die letzteren, weshalb im ersteren Falle mit wachsender Concention eine Abnahme, im letzteren eine Zunahme der elektromotorischen aft eintritt.

919 Helmholtz2) stellt dagegen eine andere Ansicht auf. Unter der Voraussetzung, dass die Capillarspannung T des Queckpers für sich bei Berührung mit einem Elektrolyten (schwefelsaurem

68

Lippmann, Thèses de Docteur, No. 365, Paris 1875°. — N Helm-125, Wied. Ann. 16, p. 31 u. 8gde. 1882°. Wiledomann, Makirisist II.

Wasser) und Zufuhr einer relativ geringen. Bildung einer elektrischen Doppelschicht nie die Elektricitätsconstanten desselben und di verändert bleiben, hatte er (§. 788) die Glad

$$\frac{dT}{d\widetilde{V}} = - a$$

entwickelt, we V die Potentialdifferenz zwisch Doppelschicht ist.

Unter jener Voraussetzung, welche die i dass bei schwächeren elektromotorischen Kri des Elektrolyten eintritt und sich also das a selben nicht mechanisch oder chemisch mit (vgl. indess § 947), würde T einen Maximaly wäre. Wird das Quecksilber nicht als Elekt mes angewandt, sondern für sich in die Flüg es im Allgemeinen elektromotorisch wirken I seine Capillarspannung ein Maximum ist, in setzung, kein Potentialunterschied zwischen Flüssigkeit bestehen.

Beim Ausfliessen einer Quecksilbermas schnell vergrössert, so dass dann die etwai schwinden müsste. Da von dem aus eine ser Weise in verdünnte Säure abtropfenden dem unten sich ansammelnden Quecksilber mender Schnelligkeit bis zu einem Maximum letzteren Quecksilbermasse nur langsam eine welche nach Helmholtz vielleicht durch 1 gebildet ist, der auch in einer sorgsamst aus immer in genügenden Mengen vorhanden seit zu polarisiren. Der Sauerstoff würde dem Qi cität entziehen und es positiv laden. Diese Strom, welcher Wasserstoff am Quecksilber Capillarelektrometer von Lippmann, zu be durch einen Strom hervorgerufen werden. Da dass eine sonst isolirte, schnell in eine Flüs silbermasse und die Flüssigkeit kein versch denn sonst musste sich auf jedem fallenden bilden, in welcher dem Quecksilber, wenu Flüssigkeit wäre, allmählich positive Elektr sein Potential dem der Flüssigkeit gleich wär frisch abtropfende Quecksilber eine maximale hat A. König (l.c. §, 792) gezeigt, indem er fass in verschiedene, in einem Glase enthalten (1/1000, 1/100, 1/20), Magnesiumsulfat, Natriumsulf Natronlauge, durch eine Spitze in einem stanbförmigen Strahl einfliessen liess und dasselbe zugleich mit dem Draht i des (l. c.) gezeichteten Apparates durch ein Galvanometer verband. Das Niveau der Ftussigseit in e wurde durch einen Heber constant erhalten. In dem Galvanometer floss ein Strom in der Richtung des herabtallenden Quecksilbers, o dass also die Quecksilberkuppe a positiv gegen den Elektrolyten geladen war. Dabei zeigte dieselbe im Ophthalmometer den Maximalwerth liber Capillarspannung. War die Kuppe so behandelt und wurde sie darsuf sich selbst überlassen, so nahm die Spannung erst erheblich, dahn immer langsamer ab, wie am Spiegelbild im Ophthalmometer beobachtet verden konnte. Wurde die Kuppe isoliet, ihre obere Masse durch einen Glasstreifen fortgeschleudert und wurde sie sich dann selbst überlassen, o zeigte sich auch dann noch eine geringe Abnahme der Capillarcontante.

Die Ströme zwischen frischen und alten Quecksilberoberflachen stellt 920 Lippmann (l. c. §. 793) durch einen besonderen Apparat continuirlich in grösserer Intensitat her. Er befestigt an den beiden Arnien ines Hebels zwei verticale Systeme von je etwa 300 Capillarrohren von mm Durchmesser, welche in Gläser tauchen, die unten mit Queckalber, oben mit verdunnter Schwefelsaure gefüllt sind und in einem nit derselben Saure bis über den Rand der Glaser gefüllten Kasten telien, und verbindet die Queck-ilbermassen mit den l'olen eine-Daniell'schen Elementes, so dass die eine Quecksilberobertlache la positivo, die andere als negative Elektrode dient. Erstere steigt. Lettere sinkt in dem in sie eingesenkten System von Capillarrohren und to senkt sich das erstere System und steigt das andere. Bei gestigneter Commutation der Stromesrichtung kann man dieses Verhalten zeitweilig mkehren, auf diese Weise eine oschlirende Bewegung der beiden Glasohrensysteme erzielen und somit auch eine Bewegungsmaschine hertellen.

Wurde eine solche Maschine mechanisch bewegt, so ergab sich bei Sinfügung eines Galvanometers an Stelle der Saule ein Strom. Herbeiuchs in dem einen Rohr die Größe der Contactstelle, im anderen i shinte ab, und so kamen immer neue Stellen des Queck-iliers mit der kure in Contact. Der Strom ging dabei durch die verdunste Sel westelure von der sich vergrossernden Contactstelle zu der sich verkleibernon; seine elektromotorische Kraft war der Vergrösserung der Obersläche roportional und von ihrer Form unabhängig.

Wie beim Quecksiber können nuch bei anderen Metallen die all- 921 nahlichen Verdichtungen der Flüssigkeit und der in ihr enthaltenen Beinndtheile auf ihrer Oberflache und in ihren Poren die Versuderungen elingen, welche sie bei langeren Versuchen in Flussigkeiten erheiden. Schulb könnte z. B. nach Gaugain (l. c.) ein in Aikahlusung uns

getauchter und michher abgewaschener Platfi in Wasser positiv gegen einen vorher in Si gewaschenen Draht verhalten.

Anch kann durch die Flüssigkeiten die der Weise verändert werden, wie dies bei der Fall ist. Dann kann auch das etwa auf der Callnühlich von der Flüssigkeit gelöst werder torische Verhalten des reinen Metalles hert einer der Gründe sein, weshalb eine in vollien gesenkte Zinkplatte sich gegen eine spällhält. — Analog kann der Strom, welcher senken zweier Blei- und Eisendrähte in Lög kalium entsteht, durch Bildung von Schwebedingt sein.

922 Ferner kann das zuerst eingesenkte Mi aufgelöstes Gas auf seiner Oberfläche condens ter eingetauchte, noch nicht mit dieser Gassal risch wirksam sein 1). — Senkt man z. B. z ander in verdünnte Schwefelsäure, so ist, wie zuerst eingesenkte Draht elektronegativ gegen wird aber vor dem Einsenken der Drähte ein geworfen, wodurch sich das Wasser mit Was zuerst eingesenkte Draht stark elektropositiv

In anderen Fallen kann wohl auch dur der Losung zersetzt werden, und sich neben eme dünne Wasserstoffschicht auf der Oberfi welche dieselbe elektropositiver erscheinen konnte z. B. beim Zink und Eisen und, wie He noch beim Kupter in gewissen Fällen eintrete in ein mit verdannter Saure gefülltes, unter geschlossenes Glasrohr, welches in einem gleic gefüllten Glase steht, und senkt in das Gladrahte, so iedoch, dass der Platindraht im Gla ummittelbar berührt, so erweist sich der letzte anderen, was wohl von einer ganz schwachen jenem in Folge der Zersetzung des Wassers d könnte. Käufliches Kupfer zeigt diese Erschreines, auf galvanoplastischem Wege gewonn der Oberstäche des ersteren durch die Unrein erzeugt werden als auf der des letzteren.

<sup>1)</sup> Henrici, Pogg. Ann. 58, p. 384, 1843\*. 79, p. 570, 1850\*, 122, p. 636, 1864\*.



Achnliche Resultate erhielt Henrici1), als er zwei durch einen . einenstreifen verbundene Gläser mit einer mässig concentrirten Lösung on kohlensaurem Natron füllte, welche die Metalle wenig angreift, in is eine Glas ein Körnchen Eisenvitriol oder ein wenig Zinnchlorür achte und in beide Gläser zwei gleiche, mit einem Galvanometer arbundene Drähte einsenkte. In beiden Fällen entwickelte eich durch e Einwirkung des entstehenden Niederschlages auf das Wasser ein enig Wasserstoff, und die in das betreffende Glas eingesenkten Drähte wiesen sich als elektropositiv. - Taucht man den einen von zwei rahten von Zink, Zinn, Aluminium, Eisen, Antimon, Wismuth, Neulber, Messing, Kupfer in verdünnte Schollacklösung, und dann beide verdünute Schwefelsäure, so ist der nicht mit Schellack überzogene ektropositiv in Folge seiner stärkeren Einwirkung auf das Wasser id der Ausscheidung von Wasserstoff auf seiner Oberfläche. - Fällt an in ähnlicher Weise zwei durch einen Leinenstreifen verbundene läser mit Lösungen von doppelt schwefelsaurem und doppelt chromurem Kali und senkt zwei gleiche, mit dem Galvanometer verbundene rähte der genannten Metalle hinein, so flieset der Strom zwischen ihnen m dem in der ersten Lösung befindlichen Draht durch die Lösungen i dem anderen, wiederum in Folge einer durch die Schwefelsäure berderten Wasserzersetzung durch das Metall. Bei Auwendung von Pla-1-. Gold- und Silberdrähten zeigt sich die entgegengesetzte Stromeschtung, chenso in allen Fällen, wenn die Lösung von doppelt schwefelurem Kali durch eine Lösung von einfach chromsaurem Kali ersetzt ird, oder, mit alleiniger Ausnahme des Zinks und Silbers, wenn die isung von donnelt chromsaurem Kali durch eine Lösung von Chromure ersetzt wird. Das Zink soll daher nach Henrici allein eine asserzersetzung mit der Chromsäure bewirken.

Auch das elektropositive Verhalten des zuerst in Schwefelkaliumsung eingesenkten Platindrahtes kann nach Henrici denselben Grund ben, indem aus derselben sich ein wenig Schwefel abscheidet, und bei wohl auch eine Wasserzersetzung eintritt 2).

Endlich können auch die Gasschichten, welche auf der Oberfläche 923 r Metalle beständig condensirt sind und ihr elektromotorisches Verlten bedingen, durch die Flüssigkeiten allmählich aufgelöst werden. es wird namentlich bei den schwer oxydirbaren Mctallen, z. B. Platin, r Fall sein. - Man kann diese elektromotorische Wirkung der aus der ift vom Platin absorbirten Gase direct zeigen. Reinigt man z.B. zwei stinplatten sorgfältigst durch Abwaschen mit Salpetersäure und destiltem Wasser und trocknet die eine in der Luft, die andere im Vacuo ben concentrirter Schwefelsuure, so verhalt sich die letztere Platte in

Henrici, Pogg. Ann. 117, p. 175, 1862\*. — <sup>2</sup>) Henrich, , p. 262, 1842°.

verdünnter Schweielsaure und Salpetersäni Salpetersäure dagegen negativ gegen die an ein Platindraht in sorpfältigst ausgekochten Platindraht in gewöhnlichem Wasser!).

Analog diesen Versuchen fand auch Fespetersäure abgeriebene und dann mit Löse platte bei gleichzeitigem Einsenken mit eins Kochsalzlösung sich gegen letztere negativ auf der ersteren Platte Spuren von Salpetersch Man braucht bei diesen Versuchen nicht auf Luft liegende Oberfläche des Platins sich zu ziehe, welche das elektromotorische Verhalt Condensation des Sauerstoffs an der Luft ge

924 Senkt man gleichzeitig zwei gleichartige vanometerdrahtes verbundene Drähte in eine den einen einen Augenblick heraus und senh bält man einen Strom, welcher anzeigt, dass halten der Drähte ein anderes geworden ist.

So verhält sich das an die Luft gebracht

Pater,	Frisch bereitete (also wohl perrichte Saure haltende) sinzen von sa jetersau Eisen og 1. Kupferoxyd of Bleroxyd o		
Kupfer, Messing	Schwefelsaure (1,00), Kochs 1 sarg (1, schwache 1,1) 1 stersaure		
Zii k	Schweicks ire 1 goo) .		
Znk	Kochsulzlosung .		
Patin	Schwefelkaliumlösung		
R. , b	Schwefelkaliumlösung		
Platin, Kupfer . God, Sil at Zon .	Destillertes Wasser		
$F_{\rm cut} \tau_{\rm s}$	Destillartes Wasser		
Aluminian , , ,	Dest.llirtes Wasser		

1) De la Rive, Arch, de l'Él. 1, p. 214, 1841°
2) Henrici, Pogg. Ann. 127, p. 652, 1866°. —
47, p. 26, 1839°. — 4) Becquerel, Ann. de Chin. e
6) Fechner, Galvanishus, p. 469, 1829°. — 7) F
1827°. — 6) Henrici, Pogg. Ann. 55, p. 460, 184
Ann. 54, p. 73 u. figde., 1841°. — 10) Malavasi

Ebenso ist, wenn man Platin und Essen in Schwefelkalinmbaung einander gegenüberstellt, kaum ein Strom zwischen beiden wahrzunehmen. Beim Herauszichen des einen Metalles und Wiedereinseuken verhält sich dasselbe aber usgativ.

Beequerel beobachtete diese Erscheinungen nicht in Wasserstoff, sondern nur in Sauerstoff oder Luft; Feehner dagegen auch in Wasserstoff und Kohlensburg.

Auch bei diesen Versuchen ist es theils die Verminderung der Polarisation durch die Bewegung des herausgehobenen Drahtes, theils eine dadurch bewirkte Entfernung anderer auf seiner Oberflache abgelagerter Gasschichten, theils, bei Gegenwart von Sauerstoff, eine Oxydation der in der umgebenden Flüssigkeit enthaltenen Stoffe oder eine Auflosung von Sauerstoff in jener Flüssigkeit, beim Abwaschen auch eine durecte Entfernung der auf seiner Oberflache condensirten Bestandtheile der Flüssigkeit, welche das elektromotorische Verhalten des aus der Flüssigkeit herausgehobenen und wieder eingesenkten Metalles dem in derselben verweilenden gegenüber andern.

Auch diese Erschemungen sind durch die von Hankel beobachtete Aenderung der elektromotorischen Erregung der Metalle mit Wasser bei wiederholtem Eintauchen und Trockuen an der Luft auf ihre einzelnen Bedingungen zurückgetührt. Da hierbei die Drahte meist dem Wasser eine starkere und negative Ladung ertheilen, sich selbst also starker positiv laden, als vorher, so mussen sie sich gegen einen in der Flüssigkeit verbliebenen Draht elektronegativ verhalten, ein Strom positiver Elektricität fliesst von ihnen durch das Galvanometer zu dem in der Flüssigkeit verbliebenen Drahte.

Einen eigenen Einfluss übt die Echitzung des einen von zwei in 325 einer Flassigkeit befindlichen Leitern nach dem Herausheben und vor dem Wiedereinseuken aus.

Gluht man von zwei in Wasser befindlichen Kohlencylindern den einen nach dem Herausheben an einem Platindrahte aus und senkt ihn nach dem Erkalten wieder ein, so erscheint er nunmehr gegen den anderen elektropositiv [nach Becquerel] negativ, in Folge der Verwechselung der Bezeichnungen). Ein Platinstab, welcher in aunlicher Weise auf 100° erhitzt wird, zeigt sich positiv, nach langerem Ernitzen begativ, nach dem Dunkelrothgluhen positiv, nach dem Weissglüben negativ gegen den unveränderten Stab. — Beim Herausziehen eines Platinstabes aus verdunnter Schwefelsäure, Abwaschen, Erhitzen und Wiedereinsenten ergeben sich nach Gaugain 1) ahnliche Resultate. Beim blossen Abwaschen und Wiedereinsenken ist seine elektromotorische hratt gegen den in der Saure verbliebenen etwa gleich + 0,012 D (viel grosser als

<sup>1)</sup> Bacqueret, Compt. rend. 70 p. 26t, 1270". - A Gangain, Compt.

ohne das Abwaschen), beim Erwarmen auf  $100^\circ$  etwa  $\pm$  0.3  $D_{\rm cos}$  Rothgluben etwa  $\pm$  0.11  $D_{\rm c}$ 

Platin, die 48 Stunden in destillirtem Wasser verweilt, ist elektronische Platin, die 48 Stunden in destillirtem Wasser verweilt, ist elektronische gegen eine gleiche Platte, welche aus dem Wasser herausgezogen, met der weichen Korper abgerieben und wieder eingesenkt wird. Beim Abedemit Filtrirpapier ist die elektromotorische Kraft etwa gleich 30 flez nauld sehen Einheiten (Thl. I. §, 625), bei Abreiben mit befonzeit Leinwand 46 und mit Alkohol angefeuchteter Leinwand und 400 deinen 56. Wird die Platte nicht abgerieben, so ist die elektronische Kraft höchstens 2 und nach dem Verweilen der herausgenommenen im feuchter Luit 5 bis 6, in getrockie ter hochstens 10.

Bleiht die herausgenommene Platte vor dem Wiedereinsenker er ger an der Luft, so verhalt sie sich positiv, wie vorher, indess et & elektromotorische Kraft um 10 Einheiten kleiner, wenn sie vor den hu senken 48 Stunden in Luft verweilt, die durch kaustisches Kah gete enet ist, und noch kleiner (um 20 Einheiten), wenn sie in feuchter Loverweilt hat.

Bei den Wiederemsenken nimmt die Kraft sehr schnell, in 10 Mreten auf die Hälfte, dann sehr langsam ab, so dass sie erst in 8 ka. Tagen ganz verschwindet. Die Wirkung des Abreibens scheint auf bdung einer Oberflachenschicht zu berühen, da die sonst leicht berötten Platten danach sich weniger leicht benetzen. In einer Alkohelflaum oder in einem Ofen auf 2000 erhitzt, benetzen sie sich sogleich benetzenken.

Wird die eine der beiden eingesenkten Platten aus dem Warstberausgenommen und dann erst mit feuchter, darauf mit trockener letwand abgerieben, so ist die elektromotorische Kraft dersellen bez-Wiedereinsenken gegen die andere etwa gleich 50 Einheiten, wirt st auf 100, 180, 275° erhitzt, so wird ihr elektropositives Verhalten um 2bis 3, 5 bis 6, 14 bis 18 Einheiten vermindert.

Wahrend man bisher, durchweg den Phatsachen entsprechend, le Absorption von Gas (Sauerstoff) an der Luft und event, die Januark ist desselben auf die Substanzen, welche auf der an die Luft gebrachtes Pratinplatte angehäuft sind, als Ursache dieser Erscheinungen abbit glaubt sie Gaugain!) auf eine Adharenz der Flussigkeit un das Milaschieben zu sollen, da die abgeriebenen Platten auch schwerer benties und zugleich anders elektromotorisch verhalten, als nicht abgeriebes Die Erhitzung soll die durch das Abwischen erzongte leichte Harmet des Platins vernichten, und dadurch die frühere ehktromotorische Leitzgung wieder herstellen. Viel wahrscheinlicher ist es indess, dass daduit die Oberflachenschienten mehr oder weniger zerstort werden.

<sup>)</sup> Gaugain, Compt. rend. 74, p 610, 1332, 1872".

Wird die Platte nach dem Herausheben nicht abgetrocknet, sondern sogleich auf 100° oder bis zum schwachen Rothgluben erhitzt, so ist sie beim Emsenken immer elektropositiv gegen die nicht berausgehobene Platte (etwa um 22 Fanneiten); wird sie aber in der offenen Weingeist-flamme erhitzt, so steigt die elektromotorische Kraft auf 32 Finheiten.

Daher kann durch das Erhitzen nach dem Reiben die Positivität nur bis zu dem durch das Erhitzen für sich erzielten Werth hinunter gedruckt werden.

Lässt man die erhitzte Platte vor dem Einsenken 1 oder 2 Tage an der Luft stehen, so ist in trockener Luft die elektromotorische Kraft nur um 2 bis 3, in feuchter um 14 bis 18 Fanheiten vermindert.

Die Hitze soil hierbei des auf der Platte fixirte Wasser austreiben, daher wird sie positiv, in trockener Lutt kann sie kein Wasser aufnehmen, bleibt also positiv, in feuchter absorbirt sie dasselbe wieder und verhiert von ihrer Positivität.

Becquerel glaubt diese Erscheinungen dadurch erklaren zu kön- 927 nen, dass die Metalle u.s.f. das Wasser zersetzen und dabei Wasserstoff condensiren konnen, woher sie positiv werden; diese Zersetzung wird durch die Temperaturerhohing bis zu einem gewissen Grade befordert und sie werden dadurch nech positiver. So würde auch ein trocken erscheinender Draht beim Ernitzen im luftberen Raume und im Focus der Sonnenstrahlen durch Zersetzung der hygroskopischen Feuchtigkeit positiver. Bei langem und sehr starkem Erbitzen wurden die Drahte den zondensirten Wasserstoff entlassen, sich beim Abkuhlen mit dem Sauertoffe der Luft beladen und dadurch negativ werden.

Achnliche Ursachen, wie die hier behandelten Strome, scheinen die 928 von Berguerel!) beobachteten Strome zu haben, welche einen directen Zusammenhang zwischen den Capillaritatsphanomenen und der Elektricitatserregung darthun sollten.

In einen mit dem einen Ende eines Galvanometerdrahtes verbundenen Platinsoffel wurde reine, sehr eoncentrirte Salpetersäure gegossen, und dahmem ein mit dem anderen Ende des Galvanometers verbundener Platinschwamm gesenkt. Loffel und Schwamm waren vorher sorgfältig und lange mit Salpetersaure behandelt. Beim Eintauchen entstand ein estrom von dem Piatinschwamm durch die Flussigkeit zum Platinfoffel und unmittelbar darauf kehrte sich der erzeugte Strom um und wurde allnestisch Null. — Verdannte Salpetersaure gicht nur den ersten Strom, nicht die Linkehrung. — Chlorwasserstoffsaure gieht Ströme, welche den titt Salpetersaure erhaltenen gerade entgegengerichtet sind. — Kohlentineke, an Steine des Piatinschwammes in verdannte Senweielsaure und

<sup>4)</sup> Becquerel Ann. Is Chin et de Phys. 24, p. 42, 18, 3° Trans Wea. p. 94, 1834°

Salpetersaure getaucht, geben Strome, die von den Säuren zur Kalfliessen.

Qu'incke') stampfte Platinschwamm in eine Glasröhre, in die Alzein Platindraht eingeschmolzen war, und tauchte sie dann in die Flassikeiten, welche sich in einem Platinschälchen befanden. Es bestatigte sie hierbei die Beobachtungen von Besquerel. In reinem Wasser geb's Strom vom Platinschwamm zur Flüssigkeit, der sich nachher unteit wenn der Platinschwamm vollgesogen ist. — Taucht man nach einubszwei mit den Enden des Galvanometerdrahtes verbundene Glasrohreiten. Platinschwamm in die Flüssigkeiten, so treten dieselben Erscheinzzerein. Bei Salpetersäure und Wasser geht der Strom vom zuletzt eingetauchten Schwamme zu der Flüssigkeit, bei Chlorwasserstoffsäure eitgegengesetzt. Nach dem Vollsaugen des zuletzt eingetauchten Schwammentsteht hierbei kein Gegenstrom.

Diese Ströme konnen nicht durch die Capillarattraction direct bevorgerusen sein, da sie sonst bei verschiedenen Flussigkeiten globe Richtung haben müssten. — Auch sind sie wohl keine Thermostrone hervorgerusen durch die Erwärmung des Platinschwammes beim Einsungen der Flussigkeit; denn wenn man nach dem Aufhoren der Ström den in Salpetersaure eingesonkten Platinschwamm aus der Flussigker herausnimmt, erwarmt und wieder einsenkt, erhalt man nach Quinchte einen schwachen Strom von der Säure zum Schwamm, welcher also die durch das Flutauchen erhaltenen entgegengesetzt ist.

Die Strome konnen sehr wohl bedingt sein durch die starke Adhan. von Gasen in den Poren des Platinschwammes, wie man auch Strize ähnlicher Art erhalt, wenn man z. B. eine gereinigte und eine länger Zeit mit der Luft in Berührung gewesene Platinplatte oder zwei Platinplatten nach einander in eine Flussigkeit taucht. Es zeigt sich dassfreilich entgegengesetzt den obigen Angaben, sowohl in Salpetersaufund Wasser, wie auch in Chlorwasserstoffsäure ein Strom in der Flussigkeit zu der gereinigten Platte. Indess konnte bei den hier betracht hat Stromen wohl durch die katalytische Wirkung des Platinschwammes er Zeisetzung der Chlorwasserstoffsaure erfolgt sein, welche die umgehörten Erscheinungen wie die übrigen Flussigkeiten zeigt.

Ist das an dem Platinschwamm condensirte (ins nach dem Vilsaugen desselben verzehrt, so tritt der Gegenstrom ein. Er kann tatt durch eine Polarisation des Platins vermittelst des ersten Stromes ist ursacht sein, da er hierzu viel zu stark und andauernd ist. Vielnem beruht er wohl unmittelbar auf dem verschieden ehktromotorischen Verhalten des Platinschwammes und gewohnlichen Platins gegen der Flüssigkeiten.

<sup>1)</sup> Quincke Pogg. Ann. 107, p 9, 1859.

## III. Umkehrungen der Stromesrichtung.

In einzelnen Fallen können die Veränderungen des elektromotori- 929 schen Verhaltens der Metalle bei langerem Verweilen in einer Flüssigkeit bewirken, dass der bei der Verbindung zweier in einer Losung befindbeher Metalle durch ein lialvanometer zu beobachtende Strom allmählich 12 Intensitat bis zu Null abnimmt und dann sogar seine Richtung um-

Am besten lassen sich die Grunde dieser Umkehrung bei dem Eisen terfolgen, welches sich unter gewissen Bedingungen abwechselnd activ and passiv, positiv und negativ gegen Kupfer und Silber verhalten kann. --Wir haben schon einige Beispiele dieser Art in dem Capitel über die Passivität gegeben, namentlich auch die Wechsel der Stromesrichtung ugeführt, welche bei dem unter sogenannten Pulsationen stattfindenden Activwerden eines mit einem positiven Drahte in Salpetersaure berührten sier in saurer Lösung von salpetersaurem Silberoxyd befindlichen Eisendraf.tz « stattfinden, und auch die Umkehrung des Stromes erwahnt, welche be Verbindung eines Eisen- und Kupferdrahtes in Lösung von salpetersarem Silberoxyd durch ein Galvanometer eintritt (\$, 904 u. f.). Ganz stalog kann sich beim Einsenken eines Kobalt- und Antimonstabes!) in Sapetersäure der Strom zwischen beiden Metallen umkehren, indem das Robalt erst positiv und activ, dann negativ gegen Antimon und passiv wird. Diese Wechsel der Stromesrichtung hat zuerst Avogadro (l. c.) beobachtet.

Auch in einigen anderen Fällen kann man die Vorgange bei der 930 Cakebrung des Stromes verfolgen. Senkt man gleichzeitig in concentrirte Losung von Schwefelkalium einen Ersen- und einen Kupferdraht, welche mit dem Galvanometer verbunden sind, so ist das Kupfer positiv gegen Essen, wahrend es in ganz verdunnten Losungen negativ gegen Essen nt. - In emer mässig verdünnten Losung ist dagegen erst das Kupfer pegativ gegen l'asen; die Intensität des Stromes nimmt allmablich bis zu Nail ab, and nachher kehrt sich seine Richtung um; das Kupfer wird positiv gegen Eisen, wie es in der concentrirten Lösung von Anfang an ist. These Umkehrung hangt durchaus nicht von den elektrolytischen Wirkungen des Stromes zwischen beiden Metallen in der Lösung ab; denn wenn man die Drahte omge Zort unverbunden darin stehen lässt, so erweiet sich ebenfalls das Kupfer bei der Schliessung positir gegen das Emen. - Es sind also die chemischen Einwirkungen der Flussigkeit auf die in ihr befindlichen Metalle, durch welche sie mit Oberflachen-

<sup>1)</sup> Avogadro, Ann. de Chim. et de Phys. 22, p. 381, 1823'.

schichten bedeckt werden, die für die begekehrter Ordnung in der Spannungereil remen Metalle. - in concentration Lake Oberflächenschichten gleich beim ersten I gleich die Umkehrung des elektromatag ganz verdünkten Losungen ast the chemi die Metalle zu schwach, als dues sich könnten. - Ist einmal die Umkehrung tens in der Schwefelkaliumlösung erfolgti numehmen und schuell in saures Wasse Richtung des Stromes zwischen ihnen Andert, bis sich die Obertlächenschicht ge Eisen positiv gegen dan Kupfer ist. - H lösung mit den Oberflächenschichten bed werden die Schichten dadurch oxydirt un sich beim nouen Einsenken in die Losung

lu dem vorliegenden Beispiele wird torische Verhalten des Kupfers durch die ändert. Denn taucht man zu einer, längd lösung von mittlerer Concentration befind Eisenplatte, so ist die erstere sogleich pud platte zuerst in die Lösung, so ist beim Hiplatte anfangs die letztere negativ, und ersrichtung um. — Hier scheint also die Bi Umkehrungsphanomen hervorzurufen 1).

931 Ganz dasselbe Verhalten zeigen nach talle, bei denen das zuerst genannte beim ε das positivere ist.

In Schwefelkaliumlösung von

Blei	Zinn, Antimon	und	Silber	0
	Sither		K	ալ
	Blei		Zi	in
	Eisen		A <sub>1</sub>	αt
-	Wismuth		K	uı

Bei den ersten vier Combinationen k. Schwefelkaliumlosung in ziemlich weiten deren das Umkehrungsphanomen eintritt; Kupfer liegen die Verdunnungen nahe an Wismuth resp. dauernd positiv oder dauern

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Fechner, Schweigg J 53, p. 61, 129, Abhandl, der K. sächs. Gezellsch. 11, p. 871,



In ganz gleicher Weise 1) ist in einer verdünnten Lösung von Einich-Schwefelkalium Eisen gegen Platin erst negativ, dann hört der Strom uf, und nachher wird das Eisen positiv. Am Anfange ist also das elekromotorische Verhalten des Eisens dem Platin gegenüber gerade entgeengesetzt wie in verdünnten Säuren. Dies rührt in diesem Falle von er Bildung einer Schicht von Schwefeleisen ber, welche man nach dem Herausziehen des Eisens aus der Lösung und Abtrocknen desselben durch hemische Mittel nachweisen kann?). Reibt man unter der Lösung eine nit einer Platinplatte durch ein Galvanometer verbundene Eisenplatte nit einer Glaskante, so kehrt sich sogleich die Stromesrichtung um, da nierdurch der Ueberzug von Schwefeleisen entfernt wird. - Es scheint "also, wenn in der Lösung von Schwefelkalium ein Strom vom Platin zu dem mit Schwefeleisen bedeckten Eisen fliesst, dabei die Hülle von 3chwefeleisen auf letzterem reducirt zu werden. Die hervortretende reine metallische Oberfläche des Eisens verhält sich gegen das Platin positiv.

Umkehrungen der Stromesrichtung.

In einem anderen Falle kann man gleichfalls zeigen, in welcher Art 932 seich die Umkehrung der Stromesrichtung bildet. In verdünnter oder seoncentrierer Salzsäure, in verdünnter Schwefelsäure und Salpetersäure ist Wismuth zuerst positiv gegen Kupfer, bald wird aber der Strom zwischen beiden Null und kehrt sich dann um 3).

Bei beiden Metallen ergiebt sich durch ungleichzeitiges Eintauchen zweier mit den Enden des Galvanometerdrahtes verbundener Stücke desselben Metalles, dass sie beim längeren Verweilen in den betreffenden Flüssigkeiten mehr gegen die elektropositive Seite der Spannungsreihe hinaufrücken (vielleicht durch eine Abscheidung von Wasserstoff auf ihrer Oberfläche, vergl. §. 921). Das Kupfer wird aber hierbei viel bedeutender positiv verändert, als das Wismuth, so dass es sich in der Spannungsreihe über letzteres stellt. Bleiben also beide Metalle längere Zeit in den Flüssigkeiten, so kehrt sich bei ihrer Verbindung die Stromesrichtung zwischen ihnen um.

In ganz gleicher Weise kehrt sich nach Munk\*) bei gewissen Concentrationen in schwach alkalischen Lösungen von kohlensaurem Kali oder Natron der Strom zwischen Zink und Kupfer um, da das Zink bei längerem Verweilen in der Flüssigkeit viel stärker elektronegativ wird, als das Kupfer (§. 913). — Hat sich der Strom umgekehrt, so kann man die Zinkplatte schütteln, ohne dass die Stromesrichtung aufgehoben wird, im Gegentheil, die Stromintensität nimmt noch zu. Dies beweist, dass die Aenderung der Stromesrichtung nicht durch eine Polarisation der Zinkplatte mittelst Gasablagerungen hervorgerufen ist. Ist eine

<sup>1)</sup> Faraday, Exp. Res. Ser. 16, §. 1909, 1839°. — 3) Ohm, Pogg. Ann. 63, p. 389, 1844°. — 3) Henrici, Pogg. Ann. 79, p. 570, 1850°. — 4) Mank, Pogg. Ann. 48, p. 418, 1839°.

Zinkplatte auf diese Weise negativ gegen zie abtrocknen und mehrere Tage au di zie ihre Nogativität verliert. Sie fällt i schwieriger Kupfer aus seinen Lösungen

933 Neben diesen Beobachtungen citiret wieder das elektromotorische Verhalten

-	-	-		_	
					1
In Meerwasser	Gold	٠		٠	E
Schwefelmure (1/100)	Piatin	ì.			
	Gold	ţ.			G
	Bilber	ļ			H
Ammoniak	Zino			٠	10
	Eisen			۰	K
	Eisen			٠	Pl
Concentricter Natronlange.	Bilber		4		10
	Platin			٠	K3
	Platin				BE
Chlorwasserstoffsaure	Blei .				Zi
Losung von sa peters, Silber	Salber	6	0.	I	Pl

## Ferner ist nach Feehner in-

	+
Concentrater Salpetersaure	Bler oft, Eisen
	Bler
	Gold
	Platin
Schwefelkaure	Autimon

<sup>1)</sup> Martanini, Saggio; And de Chim. Journ. 49, p. 37, 1827\*. — 2) Walker, Pegg. day, Exp. Res. Ser. 17, 8, 2034, 1839\*. p. 61 und 129, 1828\*; Pogg. Ann. 42, p. 508, 6) Avogadro, I. c. Vergleiche auch van 1823\*, q. A.



# Umkehrungen der Stromesrichtung.

	+	-	
twefelsäure	Blei	Zinn	(Umkehrung schon in rauchender Schwefal- säure)
	Zinn	Zink	
lorwasserstoffsäure	Antimon	Wismuth	
	Antimon	Kupfer	(Umkehrung schon in
			concentrirter Saure)
miaklösung	Zinu	Eisen	
	Wismuth .	Kupfer	
	Blei	Eisen	İ
chsalzlösung bei 120 ge-			
ättigt	Wismuth .	Kupfer	
pfervitriollösung		Zinn od. Eisen	
	Antimon	Wismuth od.	
		Kupfer	
sesäure oder Weinstein-			
anre	Blei	Zinn 1)	
		}	

In allen diesen, von Fechner beobachteten Fällen bewahren die etalle in sehr verdünnten Lösungen ihr oben angeführtes normales erhalten dauernd, und kehren dasselbe in concentrirten Lösungen soeich beim ersten Eintauchen um.

Die Kleesäure muss sehr verdünnt sein, damit die Metalle Blei und nn ihre normale Stellung dauernd bewahren; die zur Hervorbingung s Umkehrungsphänomens nöthige Verdünnung ist innerhalb sehr enger enzen eingeschlossen. Letzteres ist auch bei der gesättigten Kochsalzsung der Fall.

Auch die Schwefelsäure muss sehr verdünnt sein, damit sich in ihr erst Antimon positiv gegen Wismuth verhält.

In den meisten der oben angeführten Beispiele kann man, wenn das 934 mkehrungsphänomen eingetreten ist, die Lösungen bedeutend verdünen, ohne die primäre Stromesrichtung wieder herzustellen. Die einmalsbildeten Oberflächenschichten werden also dadurch nicht zerstört.

Wird der eine von zwei in concentrirte Salpetersäure gesenkten rähten herausgezogen, erhitzt und wieder eingesenkt, so erscheint er ich einander positiv, negativ und wieder positiv, während in Chlorwasser-

<sup>1)</sup> Feehner, l. c.

stoffsaure, Schwefelsture, Salzlosungen u. s. f. jener Draht eich ma negativ verhälte nach Bedquerel 1) in Folge der an der Luit inige-

Absorption von Sauerstoff.

Ean anderes Beispiel der Umkehrung des Stromes ist noch telesdes. Gewohnliches Mangansuperoxyd ist in Salpetersaure negativ gr. Platin. Lasst man es aber erst einige Tage in Wasser hegen, or a " nach de la Rive?) beim Einsenken in Salpetersaure gegen eine z.z. empetanchte Platinplatte positiv. Bald indess lost sich die im Waler gehildete Oberflachenschicht auf, der einmal entstandene Strom vermadert such his auf Null und kehrt dann seine Richtung um, so das le Superoxyd wieder negativ ixt.

Achnliche Umkehrungen treten auch oft in Ketten mit zwei Flasse keiten und einem oder zwei Metallen ein. So ist in folgenden ten tionen die Richtung des Stromes durch die Flussigkeiten die des Jertie gezeichneten Pfeiles, nach einiger Zeit aber die entgegenge etzte Te

> Zinn, Kalı, Wasser, Zinn, Ersen, Kalı, Wasser, Einen, Kupfer, Schwefelkalium, Wasser, Kupfer Zinn, concentrarte Schwefelsaure, Wasser, Zinn, Zann, koldensaures Itali, Wasser, Zinn, Zink, kohlensaures Kali, Wasser, Zink,

Achnliche Umkehrungen hat auch Poggendorff bei seinen fall §, 662 mitgetheilten Combinationen ame: Metalles mit zwei Finisigketer beobachtet.

93.5 Zuweilen kehrt sich die Richtung des Stromes ofter als en ma un. wie wir dies schon beim passiven Eisen angegeben haben

Bler 9 verhalt sich gegen Wismuth in rauchender Salpetersaus et positiv, dann negativ, dann bleibend positiv.

Analog verhalt sich Zink gegen Blei in tauchender Schwefelster und em Amalgam aus 1 Thi, Zink, 1 Thi, Zinn, 1 Hal Quecksilber grant Zink 5) in verdunnter Salzsaure.

In Losung von salpetersaurem Silberoxyd (1 11) zeigt Zion 2500 Blei dasselbe Verhalten. - Zink und Zinn in der Losning desemben St. zes (1 - 1 12) konnen selbst wiederholte Unikehrungen zeigen. Erst 11 das Zink positiv gegen Zinn, dann migativ, dann wieder positiv und sich emmal negativ. Entweder vermindert sich darauf allmattlich die loter sitat des Stromes oder die Richtung desalben schlagt noch eutwal as dass nun Zink wieder positiv ist.

<sup>1)</sup> Becquetet, Compt rend 70, p 1 13, 1876 - 2) Do la Rive to de Chim et de Prys 61 p 4, 1806. - 3 Pfaff believes 1 5 1 0 18 6 - 4) Octated, Ann. de Chim et de Phys 23, p 242 18.6 - 5 Probest Schweige, J. 53, p. 136, 1828.

31

In verdünnteren Lösungen bestehen die einzelnen Zustände längere zieit, als in concentrirteren 1).

Auch in gelber und verdünnter Lösung von Schwefelkalium wechselt wischen Kupfer und Silber öfter die Richtung des Stromes. Zuerst ist zupfer positiv, das Silber bleibt blank. Dann hört aber der Strom auf, as Silber wird positiv und bedeckt sich mit Schwefelsilber, bald wird

\_Kupfer wieder positiv u. s. f.

Ebenso verhalten sich auch zwei Silber- oder Kupferplatten, welche fleichzeitig in die Lösung eingetaucht sind, und von denen stets die eine ich mehr oder weniger stark elektromotorisch gegen die andere vertalt?). — Jedesmal wird bei dem Wechsel des Stromes die positive Platte mit Schwefelmetall bedeckt. In diesen Fällen hebt wiederum die Bildung Res Schwefelmetalls das positive Verhalten der einen Platte auf und kehrt in das entgegengesetzte um. — Wegen der allmählichen Veränderung Ler Lösung kann selbstverständlich die Umkehrung sich nicht beständig wiederholen.

Wenngleich man in vielen ähnlichen Fällen nicht immer genan 936 lie Ursachen der Umkehrung des Stromes verfolgen kann, so sind sie loch die gleichen wie für die Stromerzeugung beim ungleichzeitigen Eintauchen zweier scheinbar gleichartiger Stücke desselben Metalles. Durch diese Einwirkungen, mögen sie nun in Auflösungen etwaiger Dxydschichten bestehen, oder in der Abscheidung von Wasserstoff in Folge einer durch die Metalle bewirkten Wasserzersetzung, oder in der Bildung elektromotorisch verschiedener sehr dünner Oberflächenschichten auf den Metallen (wie beim passiven Eisen), oder Absatz des Metalles der Lösung auf denselben u.s. w., wird die relative Stellung der beiden Metalle in der Spannungsreihe umgekehrt.

Durch diese Oberflächenveränderungen, welche die Metalle namentlich in concentrirten Lösungen sehr schnell erfahren, kann zum Theil
die verschiedene Reihenfolge bedingt sein, welche dieselben in der
Spannungsreihe in Lösungen verschiedener Stoffe, sowie in verschieden
soncentrirten Lösungen desselben Stoffes einnehmen, so z. B. die abnorme
Stellung des Eisens in der Spannungsreihe bei Anwendung von Lösung
von Schwefelkalium durch die Bildung von Schwefeleisen, die Stellung
desselben Metalles in concentrirter Salpetersäure durch die Bildung einer
passiven (Oxyd-) Hülle.

Man hat wohl auch gemeint, dass überhaupt nur eine normale Spannungsreihe für die verschiedenen Metalle existire, z. B. die beim Eintauchen in destillirtes Wasser erhaltene, und dass alle Abweichungen von derselben bei Anwendung anderer Flüssigkeiten nur durch ähnliche

<sup>1)</sup> Fechner, Pogg. Ann. 47, p. 4, 1839°. --- \*) Faraday, Exp. Res. Sex. 46, §. 1911, 1839°.

Wiedemann, Biektricität. II.

Oberflächenveränderungen, wie die in diesem Capitel besprocheren vorgeruten seien. Indess ist dies nicht anzunehmen (vergleiche de Capitel dieses Abschnittes).

#### IV. Strome beim Schütteln und Drücken der eit von zwei gleichartigen Elektroden.

Wenn man die eine von zweien, scheinbar gleichartigen Metaten, welche in einer Flüssigkeit stehen und mit einem fizivanemet bunden sind, sich uit tellt, so erhält man in vielen Fallen eines Man darf hierbei nicht frische, unbewegte Stellen der geschutte. et ten mit der Flüssigkeit in Berührung bringen, weil sich sanst die ungleichzeitiges Eintauchen erzeugten Ströme zeigen. Deshalt bet man zweckmassig nach E. du Bois-Reymond die Platten bei at kleine, unter der Flüssigkeit befindliche Stelle mit einer mohren ist schieht. — Auf diese Weise ergeben sich u. A. felgende Besultzt.

		Die geschittelte Platte ut	
Евен	Chorwsserstoffkaure	_	Scurges
Zinn	Verdunnte Salpetersaure oder Chlor- wassenstefficure	+	Faradij
Amaig. Zink	Verbinate Schwefelkhare	_	Poggen
Zink	Verdannte Schwefelskare	_	
Zink	Verdiminte Schwistelskure, Bruinen- wisser, incentrite Louing vin Kochsaz, Kuphrysturd, Ziakvitti)		Da field
Kuj fer	Dissellien Flussigkeiten	+	
Chan	Brunnenwasser, con Kochsa.zlosung	0	
Phin	Verdunnte Schwefelsaure	+	Beetz 3
Zink, Blei	Destilliries Wasser	-	NInk
blea	Funffach-Schwefelkahum	+	Hespai

<sup>1)</sup> Sturgeon, Recent Exp. Res p. 46 1850\*, Phil Mag. 20 p. 2) Paraday, Exp Res Ser 17 \$ 1819, Anmerk 1859\*, — 3, P. genul Pegg, Ann. 49, p. 42, 1841\* — 4, E. du Holk Reyman I. Minata\*\*; Akad, 1854, p. 287\*, — 5, Beetl, thid — 4) Schröder, Pegg Ann. 56, 1841\* — 7, Henrici, Pogg Ann. 55, p. 482, Kamerkang, 1842\*.

Analog fand Henrici'), als er mittelst einer kleinen, um eine versale Axe rotirenden Rolle den einen von zweien, in eine Lösung eingeakten Drähten darin in einem spitzen Kegel herumführte und beide t dem Galvanometer verband, die im Folgenden mit b bezeichneten isschläge der Nadel des letzteren. Darauf wurde der eine Draht erst igere Zeit in der Flüssigkeit belassen, ehe der andere, mit einer sehr rdünnten Schellacklösung überzogene, eingesenkt wurde, um dadurch die ränderung seines elektromotorischen Verhaltens zu finden. Die so bei r Verbindung mit dem Galvanometer erhaltenen Ausschläge sind mit bezeichnet.

	Destillirtes Wasser	Wasser mit	Destillirtes Wasser mit Spur HNO <sub>8</sub>	Destillirtes Wasser mit Spur Cl H	Concentr. Lösung von Na <sub>2</sub> CO <sub>8</sub>
	a b	a b	a b	a b	a b
ıtin	- 1 + 1/4	- 3 + 1/4	- 5 + 1	- 1 -	- 6 + 1/4
1d	- 1 + 1/4	- 2 7	-3,5 + 1	_   _	- 2 + 1/4
ber	- 2 + 2	- 7 + 3	- 8 + 9	-14 + 3	- 7 + 2
ıpfer	- 5 + 2	+ 60 - 45	+ 80 45	+70 +90	-28 + 15
seeing	-10 +10	+ 30 - 10	+43 -45	+80 +90	<b>— 27 + 22</b>
usilber	-10 + 11	— so + so	+27 -45	+70 +90	- 20 + 25
1811	- 20 + 20	+ 90 - 90	- 90 - 90	90 90	-20 + 2
ın	-3 + 1	+ 90 - 50	+ 90 + 90	— 90 — 90	+ 90 - 55
aminium .	-27 <sub>1</sub> - 2	<b>- 60 - 50</b>	<b>— 90   — 25</b>	+ 73 - 90	+ 90 - 90
ak	- 20 - 20	+ 90 - 90	+ 90 - 90	>+90 >-90	+ 65 + 45

Die Vorzeichen deuten an, welche Stelle der bewegte Draht in der ktromotorischen Reihe gegen den ruhenden annimmt. — Diese Erscheingen sind einmal durch Fortnahme von Gasschichten, dann von Schicht von Oxyd und etwa auch von dem im Wasser gelösten Körper auf a Metallen bedingt, deren Bildung und elektromotorische Wirkung sich ion beim ungleichzeitigen Eintauchen der Drähte in Flüssigkeiten gegt hatte.

So giebt also z. B. die Bildung einer dünnen Oxydschicht vielen stallen in den meisten Flüssigkeiten eine elektronegativere Steleg; wenn dieselbe durch die Bewegung fortgeschafft wird, werden positiver. Bei den Metallen, welche das Wasser zersetzen, namentabei einem schwachen Gehalte an Säuren, z. B. bei Zink, Zinn,

<sup>1)</sup> Henrici, Pogg. Ann. 121, p. 489, 1864.

selbst Kupter, wird der länger eingesenkte Draht hierdurch elektropetty und beim Schütteln wieder negativer?). Das selbsime Verhalte in Aluminiums in den drei letzten Reihen erkinrt sich vielleicht dazue dass dasselbe beim Verweilen in der Flüssigkeit sich mit einer Siboxydschicht und zugleich mit Wasserstoff belegt, welcher letzte eine stark elektropositive Stellung bei langerem Verweilen in der Flüssigkeit bedingt. Wenn derselbe bei der Bewegung fortgeschafft wird der tritt das elektropositive Verhalten der Suboxydschicht herver einst §, 600). Aehnlich konnte sich Zinn und Eisen in der dritten Versatzreihe verhalten, wie ja auch diese Korpet durch Oberflacherochen passiv werden konnen.

940 Bei shulichen Versachen setzte E Becque rel?) die eine der best Elektroden in einen in einem eyhndrischen (ichwise itchenden Italiche der und füllte letzteren und das Gefass mit einer beliebigen konng bis ambere Elektrode wurch in dem Gefüsse durch einen elektromagieus ber Rotationsapparat herungeführt. Man wartete vorher, his der dant etwaige Ungleichheiten der Elektroden entstandene Strom und surregischen hatte.

Der Strom ging beim Drehen durch die Flüssigkeit wie folgt
Platinplatten in verdunnter Schwefelsaure .
Goldplatten in concentrirter Losing von schwefelsaurem Kali .
Wismuth, Gaskohle in concentrirter Losing
von schwefelsaurem Kali .

Ist des Wismuth oxydirt, so wird durch das Drehen die Oxydsch tentfernt und die Stromesrichtung kehrt sieh um.

Kupferplatten in Kupfervitriollosung (schwach)
Antimon in schwefel-surem Natron . . . . von der rulos les ts
Blei in schwefelsaurem Natron . . . . . . bewegten Elektrop
Eisen in destillirtem Wasser . . . . . .

Zink in de tillirtem Wasser . . . . von der rubenfiz 20' bewegten (sein state

Diese ben Resultate erhält man, wenn man die Flussigkeit an "
einen Platte bewegt und die Pratten in Rube lasst.

Schweschmare und Sand, in der Finssigkeit verbreitet \*25; wenig, Cocks- und Holzkohlenpulver aber versturken die Wirkorg i ber Zinkelrahten in Gla diersalzlosung, offenbar weit letzters Poor i suf der Obertlache der Platte angehautten Gassehichten in ihre 1 \*25 bes er conder-men und so von der bewegten Platte vollstandiger (27) nen, als Sand und Schwesel.

<sup>1)</sup> Vergle auch Hanket's Versiche (Th! 1, \$ 253) - 5/E. Bec 1201/Ann de Chim, et de Phys. [3] 44, p. 401, 1855\*.

Mit der Schnelligkeit der Rotation nimmt die Intensität des Stromes schnell bis zu einem Maximum zu,

Nach diesen Versuchen scheint es nicht nöthig, eine besondere, stärkere Einwirkung der Flüssigkeit mit den in ihr suspendirten Pulvern auf die bewegte Platte, oder gar die Reibung als Grund der beim Schütteln und Drehen einer der Elektroden auftretenden Elektricitätserregung anzunehmen, sondern die Entfernung resp. Veränderung der Oberflächenschicht allein kann schon die Ursache dieser Ströme sein. Dass auch "Platinplatten dieselben Erscheinungen zeigen, lässt sich hiernach sehr wohl einschen, da sich gerade an der Platinoberfläche die Gase sehr stark condensiren.

Die Ströme, welche entstehen, wenn man zwei gleiche, an einer ruhigen und bewegten Stelle eines Flusses befindliche Platten durch das Galvanometer verbindet, und welche von ersterer zu letzterer fliessen, beruhen auf denselben Ursachen 1); ebenso die Ströme, welche von einer -- in einen Fluss getauchten Platte zu einer in das danchen befindliche · Erdreich gegrabenen Platte strömen. - Hier kommt auch noch die verschiedene Zusammensetzung der Flüssigkeiten an beiden Platten zu den "Ursachen der elektromotorischen Erregung hinzu. Die Annahme einer Elektricitätsentwickelung durch die Reibung des Flusses am Ufer ist auch hier nicht nöthig.

Ferner entsteht ein Strom durch das Drücken der einen von 941 \* zwei gleichartigen Erregerplatten. Man kann bierbei den Daumen und Zeigefinger beider Hände mit einer Flüssigkeit netzen und zwischen ihnen die beiden Platten halten, welche mit den Enden des Drahtes eines empfindlichen Galvanometers verbunden sind, und nun die Finger der einen oder der anderen Hand gegen die eine Platte gegendrücken. Man kann auch die Platten in einiger Entsernung von einander in einen mit einer Flüssigkeit getränkten Bausch von Fliesspapier einschieben und durch Gewichte und Schrauben oder andere mechanische Hülfsmittel den Bausch über der einen oder anderen Platte zusammenpressen. - Man muss bei diesen Versuchen, wie bei denen in Bezug auf das Schütteln. werhüten, dass nicht frische Stellen der Elektroden mit der Flüssigkeit oder den Spitzen der Finger in Berührung kommen, weil dann die durch ungleichzeitiges Eintauchen entstehenden Ströme auftreten würden. Deshalb hat E. du Bois-Reymond (l. c. \$, 938) bei seinen Versuchen wiederum die Elektroden bis auf eine kleine Stelle, welche mit deu feuchten Leitern in Berührung blieb, mit einer isolirenden Lackschicht bedeckt.

Drückt man die eine oder andere Elektrode, so erhält man meist verschieden starke Ausschläge der Galvanometernadel; in einzelnen Fällen ist sogar die Richtung des Stromes beide Male die gleiche, so dass

£

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Adie, Phil. Mag. 81, p. 855, 1847\*.

dann der Druck beide Elektroden in entgegengesetzter Weise elektrore torisch zu verändern scheint. Der firund dieser Unregelmasugkeit lett wie beim Schutteln der Platten, darin, dass die beim ersten Berukreider Elektroden mit dem feuchten Leiter entstehende Polarisati in un Folge der beim Drücken der Elektroden stattfindenden Erschutterupper vermindert wird, und sich der hierdurch entstehende Strom zu dem besonderen, durch den Druck der Elektroden erzeugten Strome addirt

Da nun der letztere Strom, je nachdem die eine oder andere kleitrode gedrackt wird, auch das Galvanometer in entgegengesetzten Bettungen, der erstere aber in gleicher Richtung durchfliesst, so ist die jeder malige Summe beider Strome verschieden. Wenn die beson fere Arabrung der elektromotorischen Kraft durch den Druck grösser ist, als 20 durch die Aufhebung der Polarisation bewirkte, so wird hierdurch ander relative Grösse der beiderseitigen Ablenkungen der Galvanometst nadel verschieden; ist die erstere kleiner, so kann sich in beiden later eine verschieden grosse Ablenkung in dem gleichen Sinne zeigen

942 Mit Berücksichtigung dieser störenden Einflüsse ergeben sich 128 den Versuchen von E. du Bois-Reymond folgende Resultate

## Beim Drücken mit den Fingern. Die gedrückte Elektrode ist:

	Unbenetate Finger	Brunnenvaser	Gesattagte Koch-	Gesstagte Kupfer	Gastrigte Zink-	Verlupate Schwe.	Kanfliche Saipe	Concentrate Saug	Verdingte limities	transmin
Platin Kupfer Zink	+ -	ř.	+1)		-	+	+ -	+ -	+	
2	) Boi	m D	rück	en it	ein	em B	auso	h e		
Platin		0 +	+ -	+	_	+ - -			- 1 +	* 1 -

<sup>1)</sup> Auch Hunt, Athen. 1128, p. 593, 2. Juni 1849° Zuntedasch. Att di fisica p. 21, 1849 u. 1850.

Der bei dem Drucken entstehende Strom vermindert sich allmahlich rich die Polarisation — Hebt man den Pruck piotzlich auf, so erhalt in einen Ausschlag der Galvanometernadel, welcher das haustehen bes Stromes im gleichen Sinne, wie beim ersten Drucke, anzeigt. Dielbe Richtung hat der Strom, welcher sich bei wiederholtem Drucke if die Elektrode herstellt. — Man kunn diese Versiche namentlich ir gut anstellen, wenn man sich der in einen Bausch Fliesspagier agesteckten Elektroden bedient. — Die sowohl beim Schutteln, als beim rücken der einen Erregerplatte auf die eine oder andere Art erhaltenen rome sind bei Benutzung von Zink- und Kupferplatten starker als bei atinplatten; ebenso starker unter Anwendung der Mineral-anren und Izlosungen, als der unbenetzten Finger talso der Schweissflussigkeit) if des Brunnenwassers, der Essigsaure und der alkaltschen Losungen.

Wenngleich sich in diesen Resultaten keine grosse Regelmastigkeit 913 keunen lasst, so ist doch kein Zweisel, dass auch beim Andrücken der nichten Leiter gegen die Metalle die Oberflachen derselben in einer freisch nicht genau zu verfolgenden Weise so verändert werden, dass sie ih anders elektromotorisch vorhalten als vorher, indem etwa die an medben auch in der Flussigkeit noch hastenden Gasschichten u. s. s. i dem durch den Drück bewirkten Andrangen der Flussigkeit starker flost werden u. dgl. in. — Dass die bei Anwendung des Drückes der inger entstehenden Strome auf denselben Ursachen berühen, wie die rome beim Zusammenpressen der die Elektroden enthaltenden Bausche in Fliesspapier, und dass jene Strome durchaus unabhangig sind von waigen physiologischen Thatigkeiten beim Zusammenpressen der Finger gegiebt sich nach dem Vorigen von selbst. Auch kann man die die lektroden haltenden Finger durch eine zweite Person zusammendrücken seen, ohne dass hierbei die Resultate irgendwie geandert werden.

Man konnte die Entstehung dieser Strome einer Erwarmung der ppressten Elektrode zuschreiben; indess ist die Intensität derselben hierzu bedeutend.

Auch der mechanische Act des Gegendrückens der Flussigkeiten ge- 944 en die Elektroden kann diese Ströme nicht erzeugen, wie uberhaupt brunge Druckanderungen die elektromotorische Krait nicht merklich adern.

So ectate Wild 1) in die Wande eines Holzkastschens zwei \_] forige Robren von etwa 11 mm innerem Durchmesser ein, welche an
iren freien Euden durch Korke verschlossen waren, durch die analmirte, mit einem sehr empfindlichen Galvanometer mit 30000 Drantindungen verbundene Zinkdrahte hindurchgesteckt waren. Wahrend
be verticalen Schenkel der eingesetzten Ronten beide nach unten ge-

<sup>1)</sup> Wild, Pogg Ann 125, p. 119, 1865.

cichtet waren, wurde der Apparat mit Zinkvitriollosung vom specificher Gewicht 1,1 gefüllt und abgewartet, bis die Nadel des Gidvanone ter in Ruhe kam. Wurde dann die eine oder andere Rohre vertual nach des gerichtet, so erfolgte kein weiterer Ausschlag. — Ein solcher trat em ein, wenn die Rohren bei längerem Vorweilen in der einen Steinia of ungleich erwurmt hatten, in Folge der dann auftretenden Thermosti.

Fig. 191,



Die Ströme, welche man zuweilen erhalt, wenn man eine an beitenden mit Zinkelektroden versehene, mit Zinkvitriollösung gefühlte arohre aus der horizontalen in die verticale Lage bringt oder unkelt rühren meist von thermoelektrischen Erregungen und von Polarist merscheinungen in Folge von Luftblasen her, die sich an den Elektrato verschieben.

Jedenfalls undert sich die elektromotorische Kraft zwischen aus gamirtem Zink und Zinkvitriollosung durch Vermehrung des firses um 2 3 Atmosphären um weniger als 1/410000 der elektromotorischen kar eines Daniell'schen Elementes.

Trennt man entsprechend zwei Glasrohren a und b. Fig. 191. 5 welchen sich zwei, an eingeschmolzenen Platindrühten beierigte Este bektroden befinden, durch eine dieke Kupferplatte, fullt die Konten z. Wiesser und setzt das Wasser in der einen Rohrenhälfte einem 1920 von 2,5 Atmosphären aus, so zeigt sich an einem mit den Platiodräffer verbundenen, ausserst empfindlichen Galvanometer mit Spiegeausgebit keine Ableukung des Magnetes 1) (vergl. auch 3, 198 und 201)

#### V. Ströme bei der Bestrahlung der einen von zwegleichartigen Elektroden.

945 Auch auf anderem Wege als durch mechanische Hulfsmittel ket man die Oberfläche zweier in eine Flüssigkeit eingesenkter gleichaffet Elektroden so verändern, dass sie gegen einander elektromoteriek v. sam sind.

Dies zeigen die Versuche von E. Becquerel 7 über die plechemische Erregung von Strömen. Zwei reine Silberplatten wurdez i positive Elektroden in Wasser, welches etwa 1, bis 1, Chlorana (\*\*)

<sup>1)</sup> Quincke, Pogg. Ann. 107, p. 18, 1859\* - 2) E. Becquerel 23 de Chim. et de Phys. (3) 32, p. 178, 1851\*.

Bure out) jejt mat elsem I cherzug von Chlorsither verschen, und sodaun uf 150° bis 200°C, erhitzt, bis sie ein rothliches Ausehen gewannen. Die Platten waren an Silberdrähte gelöthet und wurden in einem Kasten, \_: Lessen eine Seite durch eine Spiegelscheibe gebildet war, so aufgestellt, , lass ihre chlorirte Seite der Spiegelscheibe zugewandt war. Die Silber-\_\_ Irahte an den Platten wurden mit den Enden des Drahtes eines empfindichen Galvanometers verbunden, und der Kasten mit Wasser gefüllt. welches 1 to Schwefelsäure enthielt. Der anfange durch Ungleichheit ler Platten entstehende Strom horte bald auf. Liess man jetzt auf die zine Platte das Licht der Sonne, oder auch nur das Licht einer etwa ein Decimeter entfernten Kerzenflamme fallen, so gab das Galvanometer in Folge der hierdurch bewirkten, geringen Aenderung der chemischen Beschaffenheit der Oberstäche der bestrahlten Platte einen Strom an, welcher 2 von letzterer durch die Flüssigkeit zur unbestrahlten Platte ging. Wurden -die Platten nach dem Chloriren nicht erhitzt, so hatte der Strom die ent-- gegengesetzte Richtung. - Bei Bestrahlung der einen Platte durch verschiedene Theile des Spectrums der Sonnenstrahlen, welche den einzelnen Fraunhofer'schen Linien entsprachen, wurden unter anderen folgende Ausschläge des Galyanometers erhalten:

D E B 15.5 20 17

Ė.

-5

J.

٤٠

Ξ

١

s

Die Wirkung ist also zwischen den Linien D und E im Maximum. —
Die Platten behalten ziemlich lange eine gleich starke Empfindlichkeit

gegen das Licht.

Von zwei stark jodirten oder bromirten Silberplatten, welche in verdünnter Schwefelsäure standen, war die belichtete Platte elektropositiv, bei schwach jodirten aber negativ. Das violette Licht wirkte am stärksten, das rothe am schwächsten 1).

Auch eine mit Schwefelsilber bedeckte Platte in einer Lösung von 15 Thln. Kochsalz und 7 Thln. Kupfervitriol wird bei der Bestrahlung negativer 2).

In ühnlicher Weise entstehen Ströme zwischen zwei Platindrühten, 946 welche in eine Lösung von ehlorichter Säure. Chlorperoxyd, Ferro- und Ferricyankalium, Nitroprussidnatrium, weinsaurem Uran, Mischungen von selenichter und Selensäure<sup>3</sup>). Eisenehlorid in Alkohol oder Aether eingesenkt sind, wenn der eine von ihnen bestrahlt wird, indem durch die Belichtung eine Zersetzung jener Lösungen daselbst eintritt.

Indess brauchen die Elektroden nicht einmal mit besonderen, durch 947 das Licht zersetzbaren Substanzen bedeckt zu sein, um ein ähnliches Verhalten zu zeigen.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) E. Becquerel, siehe Becquerel Traité 6, p. 63. Compt. rend. 93, p. 851, 1881°; Beibl. 6, p. 252°. — <sup>an</sup> Soc. 27, p. 354, 1878°.

E. Becquerel') etellte in die beidi einander getrennten Abtheilungen eines a füllten Kastens zwal surgfültig gereinigte erhitzte Platin- oder Goldplatten, welche vanometer verhunden waren. Beide Abt durch Holzbrettchen vor der Einwirkung a das eine Brett entfernt, so dase das Lichtentstand ein Strom, der die Nadel des Gal

Bei Auwendung des directen Somienal Weise in verdünnter Säure die bestrahltetiv, in Kalilauge schwach positiv gegen di-

Bei Vorstellen farbiger Gläser sur die in verdünnter Salpetersäure (1/50) ergaben der Nadel des Galvanometers:

> Directes Sonneulicht.... Violettes Glas .......... Blaues Glas .......... Rothes, grünes oder gelbes G

Auch als die Platinplatten in einen minen Glaskasten gesetzt wurden, und durch, die verschiedenen Theile des Sonnenspectrubefindliche Platte gelenkt wurden, zeigte keine, bei den blauen und indigblauen Stravioletten Strahlen eine bedeutendere Ablenl

Bei Silberplatten in verdünnter Schw Platte elektropositiv gegen die andere; eb Lösung von salpetersaurem Silberoxyd.

Gereinigte Messingplatten gaben in se Bestrahlung ahnliche Resultate, die bestrah gegen die nicht bestrahlte. Auch hier w stürker als das blaue, und das rothe Licht i

In Kuptervitriollosung ist nach Paci elektronegativ.

Demnach verändern namentlich die che lichtes die Oberfläche des Platins in elektro

Indess wirken nach Pacinotti auch hitzten Eisenplatte in ähnlicher Weise.

In diffusem Lichte zeigen die Platten tromotorische Veränderung. Haben die Pl ser gelegen, so ist die Wirkung der Sonne deutend. Das Licht scheint also eine (chem

E. Becquerel, I. c. p. 56. — 9) Pa. 1864\*, Fortschritte der Physik, 1884, p. 459\*.

rkung der Metalle auf die Flussigkeiten zu beschleunigen, welche sich less auch ohne das Licht mit der Zeit herstellt, und durch welche nich Metalle mit Oberflachenschichten von besonderer elektromotorischer Erksamkeit bedecken.

Bei ühnlichen Versuchen hat Hankel<sup>1</sup>) den Einfluss der Beschaf- 948 abeit der Oberflüche der Metallplatten besonders berücksichtigt.

Der eine von zwei ganz gleichen mit dem Galvanometer verbundenen Stallstreifen wurde mittelst eines Korkes in einem porosen Thoneylinder feetigt, und letzterer in ein weiteres mit einer Flussigkeit gefülltes asgefass gestellt, in welchem sich der zweite Metallstreifen befand. r ganze Apparat stand in cinem geschwärzten Kasten mit einem bieber, an Stelle dessen gefärbte Glaser eingesetzt werden konnten. r im Glase befindliche Metall-treifen wurde zo den Strahlen des durch Fenster des Zimmers und die gefärbten Gläser hindurchgegangenen chtes ausgesetzt. Mit den Versuchen wurde langere Zeit gewartet, bis In die Streifen nach langerem Verweilen in der Flüssigkeit als ganz sich erwiesen, was anfange nie der Fall war. Es ist also eine Polaribion derselben nicht ausgeschlossen. - In Wasser wurde frisch getztes Kupfer in freiem Sonnenhehte elektronegativ gegen das unbeabilte; im. rothen Lichte sehr schwach, und dann steigend stärker im ben, grunen und dunkelblauen Lachte, und zuletzt wieder schwächer violetten Lichte. Lampenlicht gab kaum, Magnesiumlicht eine merkhe Wirkung.

Wahrend bei blanken Kupferflachen die behehtete Platte negativ scheint, zeigen mit Oxydul oder Oxyd mehr oder weniger bedeckte atten ein anderes Verhalten. Das Licht bringt auf ihnen gie nach seize Farbe in verschiedenem Grade) eine zweitsche Acuderung, sowohl ne positive als auch eine negative hervor. Die erste, welche also das apfer positiver macht, tritt rascher ein als die zweite, welche den negativen Zustand bedingt. Anfangs überwiegt unter entsprechenden Bengungen die erste Veranderung, und die Nadel des Multiplicators plagt in ihrem Sinne aus, dann erreicht bald die zweite eine großere Arke, so dass die Nadel nach der Ruhelage zurückgeht und schliesseh eine negative Absönkung zeigt. Beim Verdunkeln verschwindet aber erste Veranderung rascher (ebenso wie sie auch beim Belichten scher entstand) als die zweite, so dass sofort nach dem Verdunkeln der rhandene negative Ausschlag sich vergrössert.

Der positive Zustand wird vorzugsweise durch die Strahlen mit obseren, der negative durch die Strahlen mit kurzeren Wellenlangen rvorgerufen. Je mehr die Oxydschicht zunimmt, desto mehr tritt der

<sup>1)</sup> Hankel Bar d K Sichs Gos Math ph Ct 27, p asse 1875", Wied in 1, p 4 2, 1877". Ganz shullche Versuche von Pettat Compt rend 89, 1227, 1879", Bubl 4, p. 65".

positive Zustand hervor; es kann dies so weit gehen, dass auf histstreifen, welche Monate lang im Wasser gestanden haben, beim le de ten, selbst mit blauen und violetten Strahlen, nur die positive Assussius entsteht.

In Kupfervitriollösung zeigt sich reines Kupfer gleich asch dez Eintauchen bei der Bestrablung negativ (auch nach l'a einett.), auch dem es eine halbe Stunde in der Losung gestanden, aber stark positivese letztere Wirkung ist der Reihe usch schwacher im grubes zeiben und rothen Lichte. Durch Glahen oxydirtes Kupter verhalt zenegativ, die Wirkung nimmt gegen das Roth hin ab.

Blankes Silber erscheint beim Bestrahlen im Wasser negativ. in nes auf Platinstreifen niedergeschlagenes Silber schwich positiv. In nite Silberplatten, welche lange an der Luft gelegen haben, werdered stark positiv, auch im Gashicht; bei letzterem ist die Wirkung stall im rothen und blauen lacht als im grünen. Zinn wird nigstiv, auch ihlauen lacht; im rothen und grunen ist die Wirkung sieht schwieden dem oxydirten kupter, amalgamirtes und gewohnliches Zink siest dem oxydirten Kupter, amalgamirtes und gewohnliches Zink siest einer Losung von schwefelsaurem Zinkoxyd sehr wenig negativer. Plewird nach dem Putzen durch die Bestrahlung positiv; wird is gewonst ist die Wirkung geringer.

Nach Minchin 1) ist eine durch Drummond'sches Licht bestie. Zinkplatte in Wasser mit etwas Kalk erst positiv, dann negativ. Locastellung eines rothen Glases hat wenig Einfluss.

950 Ausser mit dem Galyanometer hat Hankel auch mittelt was Elektrometers die Acaderung des stark oxydirten Kupiers daret betlabtung nachgewiesen. Er verband zwei aus vierzig kleiner beten Zink-Kupter-Wasser gebildete Säulen mit den gleichtig. Polen, und bedeekte jede mit einem l'appkasten. Da die Spass at der beiden entgegengesetzt gestellten Säulen sich aufhoben, so ze gie-Elektrometer an den freien Euden keine Elektrieitat. Sohalt det o Pappdeckel entfernt und die eine Saule beliehtet wurde, entstand Elektrometer ein Ausschlag, und zwar, da die Kujderplatten etz dit oxydirt waren, in dem Sinne, dass die Spannung der beliebtet " abgenommen hatte, das stark oxydirte Kupfer also, chenso wie trast if gegeben, durch die Belichtung positiver geworden nur. Wird ete beiden Saulen erwarmt, so tritt in ihr gerade der entgegengestig. V. gang ciu; die elektrische Spannung wird in der erwarmten sich " grössert, das Kupfer also negativer.

951 Bei den ohen erwähnten Versuchen von E. Becquerel in per angegeben, ob die beiden Metallplatten schon beim Einsenker 12 11

<sup>1)</sup> Minchin, Cham. News 42, p. 280, 1860; Bett. S. p. 119.

üssigkeiten eine Ungleichheit zeigten, durch welche ein Strom zwischen nen entstehen konnte, der aber in Folge der eintretenden Polarisation imählich verschwand. Dass auch in diesem Falle die Bestrahlung der nen der scheinbar völlig gleichartigen Platten durch Verminderung der plarisation von Neuem einen Strom hervorrufen kann, ist von Grove?)

sseigt worden.

Er setzte in ein Glas einen Cylinder von porösem Thon, füllte aide mit schwach mit Schwefelsäure angesäuertem Wasser, und stellte latinplatten hinein, die metallisch verbunden wurden. Der entstehende trom hörte bald auf. Wurde der so vorgerichtete Apparat im Duneln aufbewahrt, wurden sodann beide Platinplatten mit einem Galvanoneter verbunden, und liess er auf die im äusseren Gefässe befindiche Platte Sonnenlicht fallen, so entstand sogleich ein Strom, welcher sem bei der ersten Verbindung der Platinplatten beobachteten gleichgerichtet war.

Blaues Licht wirkte stärker als gelbes, so dass auch hier die chemischen Strahlen besonders thätig sind.

Chlorwasserstoffsäure und Salpetersäure als erregende Flüssigkeiten angewandt, gaben die gleiche Wirkung, nur war sie bei der letzteren nicht so bedeutend.

Wurden beide Platten dem Lichte ausgesotzt, so zeigte sich keine, oder nur eine sehr geringe Wirkung. Es scheint demmach durch die Bestrahlung doch noch eine andere Wirkung hervorgerufen zu sein, als allein die Aufhebung der Polarisation. Sie hat jedenfalls einen besonderen Einfluss auf die auf den Elektroden absorbirten Gasschichten; wie wir ja auch wissen, dass das Licht den Sauerstoff und das Chlor unter gewissen Bedingungen in den activen Zustand überführen kann.

T

4

Versuche über die Aenderung der elektromotorischen Kraft des 952 Selens beim Contact mit Wasser während der Bestrahlung sind von Sabine?) angestellt.

Eine Platte von krystallinischem (bei 2006 angelassenem) Selen wird in destillirtem Wasser an einem Platindrahte einem zweiten Platindrahte gegenüber aufgehängt. Im Dunklen ist das Selen positiv gegen das Platin (die elektromotorische Kraft ist etwa 0,11 Volt); bei Bestrablung mit Tageslicht wird die Selenplatte negativ, die elektromotorische Kraft ist 0,05 Volt, die Aenderung 0,15 Volt, also grösser als die ursprüngliche elektromotorische Kraft. Allmählich stellt sich dann Polarisation ein und das Selen wird positiv, aber schwächer, als im Dunklen. Die geringste Aenderung der Bestrahlung bringt eine Aenderung der elektromotorischen Kraft in dem oben erwähnten Sinne hervor. Im Dunklen wird das Selen wieder positiver. — Ein aus zwei Selenplatten gebildetes

<sup>1)</sup> Grove, Phil. Mag. [4] 16, p. 426, 1858". - 2) Sabine, Nature 17, p. 172, 1878"; Phil. Mag. [6] 5, p. 401, 1878"; Said. 3, p. 455".

Heft 1 pt 1877 Raid 1 pt 25 be and Nachesch gen in verset being Rem Besteld and bet Ber brongers of Metalle testschiefer et Sit av me had And metal forch being Larin at 18 generals person be fagencies except guesde de applicable field and emphasis deren hyperature Bross breeg i Hancemann, Ward. Ann 2, p = 1

#### Viertes Capitel.

Arbeitsleistungen und Wärmewirkungen bei den elektrolytischen Processen.

Finden in einem Schliessungskreise, in welchem ein galvanischer 953

trom thesat, sei es in der den Strom liefernden Kotte, sei es in einem

ersetzungsapparat, chemische Processe statt, so müssen die Arbeitsteistungen dabei zusammen mit den Arbeitswerthen der im Schliessungsk reise erzeugten Wärmemengen dem Princip von der Erhaltung der

Laergie entsprechen.

Bereits \( \). 510 ist festgestellt worden, dass wenn die elektromoto
ische Kraft \( E \) in einem Schliessungskreis vom Gesammtwiderstand \( R \)

inen Strom von der Intensität \( I \) erzeugt, und \( E \), \( I \) und \( R \) in einem ein
intlichen Maasssystem, \( z \). B. dem elektromagnetischen gemessen sind,

das mechanische Warmenquivalent ist, die in dem Schliessungskreise

urch Erwarmung der Leitung als solcher entwickelte Warmemenge

$$W = \frac{1}{a} I \cdot E - \frac{1}{a} \cdot \frac{E^2}{R}$$

\*\* Also bei gleichbleibender elektromotorischer Kraft, bei alleiniger Ver
\*\* anderung des Widerstandes der Stromintensität direct, oder dem Leitungs
\*\* derstand umgekehrt proportional ist. Wird der Strom durch eine Kette

\*\* elefert, in welcher chemische Processe stattfinden, also z. B. eine be
\*\* mmte Quantität Zink als elektropositive Erregerplatte aufgelöst wird,

\*\* ist auch diese der Stromintensität proportional. Somit ist die in

\*\* em Schliessungskreise erzeugte Warmemenge proportional

\*\* er gleichzeitig in der Kette aufgelosten Menge Zink.

Wie man also auch die Leitungsdrähte ändern mag, so werden doch 354 in der Schliessung in denselben Zeiten gleiche Wärmemengen orzengt, in welchen in der Kette gleiche Zinkmengen gelöst werden.

Dieses Ergebniss ist durch Versuche bestatigt worden. De la litte stellte in einen mit sehr concentrirter Salpetersaure gefüllten Trigie. Paar Platten von destinistem Zink oder Cadminia und Platin und er band sie in der Flüssigkeit selbst durch verschieden lange und Platindrahte. Die in den letzteren erzeugte Warmemenge thalt oder Salpetersaure mit, deren Temperaturerhohung in einer gegetetze Zeit gemessen wurde. Dieselbe war in dieser Zeit, wie man auch is die Platten verbindenden Draht andern mochte, immer der aufge zu Zinkmenge proportional.

955 Ist ausser der Kette in dem Schliessungskreise keine and re Flotecitatsquelle, wie z.B. eine erwarmte Contact-telle heterogener Leder i handen, so kann in demselben einzig und allem die Energie in Wittumgewandelt werden, welche durch die chemischen Processe in der het erzeugt wird.

Die im ganzen Schliessungskreise erzeugte Warme ist abs gleich der Warmemenge, welche in derselben Zeit durch is chemischen Processe in der Kette erzeugt wird.

9.56 Dieses Resultat ist zuerst von Favre gepraft worden. Is ein in die Hohlung seines grossen, mit Quecksilber gefallten thermonere artigen Calorimeters eine mit schwefelsaurehaltigem (5 Procenti Wiser gefullte Robre und senkte in dieselbe zwei mit verschader at gen und dicken Platindrahten verbandene Platten von Zink und Pati Bei beiden Verbindungen ergab sich, dass die gesammte Wart menge, welche in dem Stromkreise bei der Auftwang von I Art /12 (33 g) erzeugt wird, 18121 bis 18137 Warmeeinheiten betruz L' man obne Erregung des Stromes 33 g Zink in verdunnter Schwelt aus so werden dabei 18444 Warmeeinheiten hervorgebracht. So ist die 1 dem Stromkreise erzeuge Wärmemengo chenso gross, wie weitdie wahrend der Dauer des Stromes geloste Zinkmenge im in der Saure gelost worden ware. Es kann also als Quese ... durch den Strom erzeugten Wärme die Auflosung des Zinks augentes werden, und der Strom selbst vertheilt gewissermaassen nur die is 🦿 Zinkplatte erzeugte Warme auf seine ganze Schlieseung.

957 bit in der Gleichung  $W \rightarrow 1/a$ , IE der Werth I = 1, so at  $a W \rightarrow E$ .

Die elektromotorische Kraft ist also gleich dem meetse achen Acquivalent der bei der Einheit der Stromintensität i der Zeiteinheit in dem Schliessungskreise oder auch der der die chemischen Processe in der Kette erzeugten Wätmef)

<sup>1)</sup> De la Rive, Archives 3, p 178° - 2) W Thomson, Phil Mar 2, p. 429, 551, 1881°.



Thermoelektrisches Aequivalent.

865

Man bezeichnet die letztere Wärmemenge als das thermoelekhe Acquivalent der in der Kette stattfindenden chemischen Pro-

Hier ist der Begriff der chemischen Processe genauer zu definiren. 958 Iben können einmal in den eigentlichen rein elektrolytisch-chemia Vorgängen innerhalb der direct vom Strome durchflossenen Körsestehen, also zunächst in der Trennung der in jedem Falle zu benenden Ionen der Elektrolyte der Kette, in ihrer Verbindung mit Elektroden und, falls mehrere Elektrolyte hinter einander vorhanden in der Verbindung der Ionen an ihrer Grenzfläche.

Dabei ist zu beachten, dass die Trennung der Ionen des Elektroz. B. HCl, eine ganz andere Wärmemenge erfordert, als der Bilswärme eines Molecüls HCl aus seinen Bestandtheilen entspricht.
stzteren Falle tritt 1 Mol. Wasserstoff (HH) mit 1 Mol. Chlor  $(Cl\ Cl)$ Mol.  $H\ Cl$  zusammen und die Bildungswärme der letzteren ist also
h der doppelten Verbindungswärme von H mit Cl weniger der
nungswärme der Atome der Molecüle der Elemente von einander.
en in der Thermochemie üblichen Formeln ausgedrückt, ist also die
Ingswärme von 1 Mol.  $H\ Cl = \frac{1}{2}(2\{H,Cl\} - [H,H] - \{Cl,Cl\}),$ von [H,Cl] wesentlich verschieden ist. Entweichen die Ionen frei,
der aus  $H\ Cl$  an der elektronegativen Platte der Kette: Platin, verte Chlorwasserstoffsäure, Zink, abgeschiedene Wasserstoff, so ist zu
iheiden, ob die Vereinigung je zweier Atome H zu einem Molecül
halb des eigentlichen Stromkreises oder secundär erst in einiger
ernung von der Elektrode vor sich geht.

Auch wenn die in Atomen oder ihnen entsprechenden Radicalen ausniedenen Ionen sich mit den Elektroden verbinden, wird eine andere
memenge erzeugt, als wenn sie in Molecülen an letztere herantreten
wiederum diese Molecüle und die der Elektroden erst in Atome sern müssen. Auch können dabei die Ionen in verschiedenen allotropen
änden auftreten (z. B. Sauerstoff als Ozon). Ferner ist der Aggreustand der Elektroden in Betracht zu ziehen und zu untersuchen,
ieweit die elektromotorische Kraft durch die latente Schmelzwärme
elben beeinflusst wird, wenn sie z. B. im festen oder flüssigen Zule verwendet werden (siehe weiter unten das Verhalten des Gals und der Amalgame).

Dazu kommen noch andere Processe, so die Occlusion der elektro- 960 ih abgeschiedenen Ionen in den Elektroden (Wasserstoff in Platin Palladium), wobei wieder die Abscheidung der Ionen in getrennten ien einen Unterschied in der Wärmeerzeugung von der beim Zuzentreten der aus ihnen bestehenden Molecüle mit den Metallen be-

Auch wenn siele in der Kette die Concentration der Losung in Elektroden andert (am einfachsten z. B. in den Ketten ans zwei gie intigen Elektroden und zwei verschiedenen concentrirten Lösung ... in des auf die elektromotorische Kraft einen Einfluss.

961 Ferner ist es fraglich, wenn in dem Elektrolyten Stoffe geoder vertheilt sind, z. B. absorbirter Sauerstoff oder Bariumsapana
welche den Strom selbst nicht leiten, die also vom elektrolytischen Prasmicht direct betroffen sind, ob dieselben einen unmittelbaren Einflasdie elektromotorische Kraft ausüben oder nur dadurch, dass sie etstagder Abscheidung der Ionen sich mit dem einen oder anderen verund dadurch seine polarisirende Wirkung vernichten. Diese Frage 20
im letzteren Sinne entschieden werden. Dass der Sauerstoff in ten
Art nicht auf die primare elektromotorische Kraft kinfluss hat, hatwir schon §, 888 und 891 erwähnt.

In ganz gleicher Weise tragt ein Gehalt des Wassers an envom Strom selbst nicht oder nur zum geringsten Theile durcht ecreducirenden Mittel, z. B. Ablehyd n. dgl. m., welches den an der 202 tiven Erregerplatte angehauften Sauerstoff verzehrt, meht zur Strabildung bei. Selbst wenn also etwa die an den Elektroden en 202 kette angehäuften Gase in der Losung zusammenträfen, wurde 11272 directe Wechselwirkung kein Strom entstehen 1).

962 Ganz ebenso können chemische Processe, welche nicht pach zu valenten Verhaltnissen in den unmittelbar vom Strome durch der Körpern vor sich gehen, auf die elektromotorische Kraft premar venen Einfluss haben, sondern nur socundär, durch Vernalsere einen oder anderen Ions, oder durch Aubaufung irgend eine Statuf der Elektrode oder in der Lösung, dieselbe abandern im fwenn in verdunnter Schwifelsaure sich eine positive Elektrode ich für auch sehon von der Stromesschlassung unter Wasserstoffentwicht lost in s. f.).

The relativ sohr kleine Arbeit ber der elektrischen haben wenn die Kette durch perose Diaphragmen unterhooden ist, wos- "hier verhäufig bei Seite lassen.

963 Wir haben also in allen Fallen die primaren duret strend beden und seeundaren oder localen Processe in dem Schliebeitskreise zu unterschoiden.

<sup>4)</sup> Die der heer vertretenen gegentheilige Aus: ht vin F. Exper W. Aus: 6 p. 344 pm., hasch der sogar auch ber elektrolytischer Z. v. Z. "Z. "Mertriedlosung zwischen Zinkelektroden nur barum keine Prosinialestreten sollte, weil die abgeschiednim leinen sich nicht direct wieder isten in deigh in., durfte durch die Versiche von Beetz 1 e. § seitlegt sein.

Dem thermischen Acquivalent der ersteren muss die in dem ganzen blieseungskreise einer Kette als solchem durch den Strom Eins eragte Warmemenge entsprechen, welche man erhält, wenn man aus der truncmenge w, die in einem in den Kreis eingeschalteten unveränderhen Leiter, z. B. einem Drahte vom Widerstande r durch den Strom as in der Zeiteinheit erzeugt wird, die Wärmemenge W in der ganzen bliessung, deren Widerstand R sei, nach der Formel W = w, R r rechnet.

Neben dieser Wärme können dann noch die secundären, localen Prosen entsprechenden Wärmemengen auftreten, welche man erhält, wenn in die Kette mit der ganzen Schliessung in ein Calorimeter einsetzt d von der darin durch den Strom Eins in der Zeiteinheit erzeugten sammten Wärmemenge die Wärmemenge W subtrahrt.

Die erwähnten und ahnliche Umstande compliciren die Erscheinunn in der Kette sehr häufig in hohem Grade und nur in wenigen Fala kann man die beobachtete elektromotorische Kraft direct mit ebenlis unmittelbar beobachteten Wärmewerthen von ebemischen Processen
ne Weiteres vergleichen.

Thes ist bei einer Rethe sogenannter constanter Ketten möglich.

So ist in der Daniell'schen Kette der sichtbare chemische Prom die Zersetzung von I Aeq. schwefelsauten Kupferoxyds in der anwandten Lösung in I Aeq. Kupfer und 1 Acq. SO4 und die Bildung
n I Acq. gelosten schwefelsauten Zinks aus 1 Acq. Zink und 1 Aeq.

1 Acq. gelosten schwefelsauren Zinks aus 1 Acq. Zink und 1 Acq. Die elektromotorische Kraft ist also, in Arbeitseinheiten ausgracht, der Differenz der beiden chemischen Vorgangen entsprechent thermischen Processe aquivalent, also aquivalent der Warmenge

$$[(Zn,S\,\partial_{x},aq)\,-\,{}^{1}{}_{2}(Zn,Zn)]\,-\,[(Cu,S\,\partial_{x},aq)\,-\,{}^{1}{}_{2}(Cn,Cu)].$$

Der Weg, auf welchem diese Verbindungen sich bilden, ist gleich-

Nach Thomsen 1) sind jene Werthe, wenn die Zinklosung 100 Mol, asser enthält, die Kupferlosung concentrirt ist, resp. 100090 und 501 30, to W = 25065 2). Frühere weniger genaue Versuche von Favre und übermann ergaben diesen Werth zu 23000.

Diesem Werthe soll also auch die elektromotorische Kraft und die ganzen Schliessungskreise primär erzeugte Wärme gleich sein. Dai ist treitieb vorausgesetzt, dass die Vereinigung der abgeschiedenen
inferatione zu Molcoulen, sowie die Tronnung der Zinkatome bei ihrer

<sup>1)</sup> J. Thormson, Journ. 1 pickt. Chem. [2] 11, p. 412–1875°. — 2) Wir wien im Polgenden stats Molecularformeln an. Die Moleculargewichte sind in minisch gewinnen die Warnamengen in kleinen Calorien, durch welche by west von 60 um 1° C. ern ermt werden kaan.

Lösung für die Strombildung in Bestimmung der Besbachtung und Recht men, dass die sonstigen Concentrational der Trannungsfläche der Elektrol

Joule 1) hat durch directe Vers Daniell'schen Element bei der Au gesammte Warmemenge w = 768 od

> Wenn sich also 1 Acq. (32,6 g) 1 Acq. (31,7 g) Kupfer absetzt, so ist i 32,6.769 oder 734,7 = 25065 oder Paragraphen berechneten Werthe gub

967 Genauer ist diese Vebereinstimmu Er leitete den Strom einer Daniell ZK (Fig. 192) durch einen dunnen, au in einem Quecksilbercalorimeter lieges



und die Strommtensität Is abgelesen Intensitäten der Strome bei der erst gen BKZA, AB und AGB gleich r gross ist

$$I_i = I =$$

also die wahrend der Zeitemheit entwi

$$w_i = I_i \cdot r =$$

Der Strom (L)eines Deiner  $(H^*)$  Schhessungskreise vom Widerstande  $r_0$ 

$$w_0 = I$$

entwickeln. - Wird durch den Stro

<sup>1)</sup> Vgl. W. Thomson Le - 2) Ra Ann. d. Chim. et de Phys. (4) 4, p. 392,



•fermenge K abgeschieden, so würde der Strom  $I_0$  in derselben Zeit Kupfermenge  $KI_0/I$  reduciren; also die während der Abscheidung Kupfermenge 31,7 g (eines Aequivalentes) durch denselben erzeugterme sein:

Daniell'sches Element.

$$w_d = \frac{31.7}{K} I I_0 r_a$$

1 bei Einsetzen des Werthes w

$$w_d = \frac{31.7}{K} w_1 \frac{I_0}{I_0}.$$

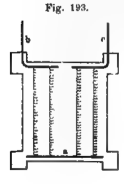
Bei sechs Versuchen ergab sich:

¥1	К	$\frac{I_0}{I_0}$	wa
717	0,227	4,157	24016
743	0,312	3,165	25 788
231	0,150	2,014	24175
530	0,307	2,296	23794
\$50	0,391	1,852	24 009
492	0,208	3,144	23812

Im Mittel ist  $w_d = 23900$  Cal.

In ähnlicher Weise hat auch J. Thomsen 1) die Wärmeerregung 968 der Daniell'schen Kette geprüft.

In einem mit 900 g Wasser gefüllten, mit doppelter Messinghülle d einem leichten Pappdeckel umgebenen Platinblecheylinder, Fig. 193,



waren vier Platindrahtspiralen von 4,5 m Gesammtlänge und 20 g Gewicht vertical neben einander zwischen einem unteren massiven Metallstück a und zwei kleineren b und c oben aufgespannt. Ein an einer Tangentenbussole gemessener, in die oberen Metallstücke eintretender Strom durchfloss die Spiralen zu zweien neben und zu zweien hinter einander. Die Wärmeerzeugung in denselben im Calorimeter während einer Minute ergab sich nach dem erforderlichen Correctioner

<sup>1)</sup> J. Thomsen, Wied. Ann. 11, p, 2

Centigrade). Derselbe Strom entwickelte in einem Voltameter in des ben Zeit 44,138 com Knallgas. Darauf wurde die elektrom busses Kraft zweier Daniell'scher Elemente (amalg. Zink. H. SO, An Co. 1 [8], conc. CuSO4. Cu) mit Zugrundelegung dieser Intensitat and o-Widerstandes der Platinspiralen bei obigen Versuchen als Einkeit dies Messung der Ablenkungen der Bussole mit und ohne Einschaltung et Patinspiralen bestimmt. Da hierbei die Temperatur der letzteres ez niederere war als früher, wurde die Widerstandsanderung bem Durleiten schwächerer und starkerer Ströme beobiehtet und darmich im Correction angebracht. Die elektromotorische Kraft ergab sieh im Mr. 0,17105. Für die Einheit der Stromstärke ist dies auch der Wiserstoin der Schliessung des Danvell'schen Elementes. In der Schlesser wird also die Gesammtwarmemenge 0,17105, 387,2 Cal. entwickelt. Fedie Zersetzung von 1 Mol. (18 g) Wasser oder die Abscheidung in 33515 cem Knallgas ist dieselbe 50292 Cal., also bei der Zersetzung !... I Aeq. (9 g) Wasser gleich 25146 Cal. 1), was wieder mit dem Wetdes \$, 996 sehr gut übereinstimmt.

969 Ist hiernach die elektromotorische Kraft der Daniell'scher her inligend einer Einheit ausgedruckt gleich Ez, ist die bei Aufhösing Zaguivalentes Zink in derselben entwickelte Warme W. ist die eite motorische Kraft einer anderen Kette E. die bei Zeisetzung eines Aspivalentes des Elektrolyten darm erregte Warme W. so ist, falle Gganze chemische Process in der Kette E unmittelbat zaher Stromeswickung zusammenhangt, wie in der Danie sehen Kette (siehe §, 965), also primär ist:

$$E = E_d \frac{W}{W_d}$$
 and  $W = \frac{E}{E_d} W_d$ .

970 Die Richtigkeit dieser Formel lässt sieft bei einer Reihe comister Ketten nachweisen. So ergieht sich z. B. nach Rabult land während der Auflösung von 1 Acq. Zink in der Kette Zink, ka sie (1 10), schwefelsauses Kupferoxyd, Kupfer erzeugte Warmemenge der elektromotorische Kraft des Elementes gleich 1.35 En ist, gleich

23900 × 1,35 = 32265, resp. 25065 × 1,35 = 33837 Co. (

Dieser Werth stimmt mit dem direct berechneten gut ubenn ist nach Rapult die Warmemenge bei.

<sup>4)</sup> Aus den Versuchen von Lenz (Th! II \u2208 454) lässt sich herer Wet \u2204 25165 berechnen, \u2204 \u2204 \u2204 Wir geben lier für Wit sowohl den ir theren Wet \u2204 \u2204 vie den jedenfalls sichereren von Thomson 25065.

in Summa 30230

Auch J. Thomsen (l.c.) hat ahnliche Vergleichungen angestellt, in- 971 dem er die Warmewirkungen Wmol bei Lösung eines Moleculs Zink in den folgenden Combinationen aus ihren Componenten zusammensetzte und ihr Verhältniss zu der Wärmewirkung in dem Daniell'schen Element mit den direct bestimmten elektromotorischen Kräften der Combinationen verglich. So ergab sich:

	Wmot	Verhältniss	Elektrom, Kraft
Zn, H <sub>2</sub> 80 <sub>4</sub> + 100 aq, Cu 80 <sub>4</sub> Aq conc., Cu	106090 — 55960 == 50130	1,00	1,00
Zn, H₂8O4, Cd8O4 Aq conc., Cd	106090 — 89500 = 16590	0,33	0,33
Zn, HCl Aq, Ag Cl, Ag	112840 - 58760 = 54080	1,08	1,065
Zn, H <sub>2</sub> 8O <sub>4</sub> + 100 aq, HNO <sub>3</sub> , Kohle	106090 10010 96080	1,92	1,86
$\mathbb{Z}_{0}$ , $\mathbb{H}_{3}$ 80 <sub>4</sub> + 100 aq, $\mathbb{H}$ N O <sub>3</sub> + 7 aq, Kohle	106090 23280 82810	1,65	1,69
Cu, H <sub>1</sub> 80 <sub>4</sub> + 100 aq, CrO <sub>8</sub> + 80 <sub>8</sub> Aq, Kohle	108090 - 6300 = 99790	1,99	1,85
$\mathbb{C}_{0}$ , $H_{2}80_{4} + 100$ aq, $HNO_{3}$ , Kohle	55960 10010 == 45950	0,92	0,88
$Cu, H_2SO_4 + 100 aq, HNO_3 + 7 aq, Kohle$	55960 23280 == 32680	0,65	0,73
Fe, Fe Cl <sub>2</sub> Aq, Fe <sub>5</sub> Cl <sub>0</sub> Aq, Kohle	99950 — 55520 == 44430	0,89	0,90

Bei Anwendung der concentrirten Salpetersäure ist angenommen, dass die gebildete Untersalpetersäure in der Salpetersäure gelöst bleibt; bei der verdünnteren entsteht dagegen Stickoxyd, so dass die an der Regativen Kohle vor sich gehenden calorisch-chemischen Processe resp. \*ind  $(N_2 O_4, O, H_2 O)$  und  $\frac{1}{3}(N_2 O_2, O_3, 7 H_2 O)$ . In den Chromsäureketten ist daselbst der Process 1/3 (Cr2 O2, O3, Aq), in der Eisenchloridkette der Process (Fe2 Cl4 Aq, Cl2) augenommen.

In der Chlorsilberkette wäre ebenso nach Domalip 1) der chemisch- 972 thermische Process (in Aequivalenten) (Zn, SO<sub>4</sub>) — (SO<sub>4</sub>, H) + (ClH) (Cl, Ag) = 19834 + 40191 - 34800 = 25255, während derselbe Fur die Danie II'sche Kette  $W_d = 27346$  angegeben wird. Darnach ist das Verhältniss der elektromotorischen Kräfte 1:0,922. Ist  $W_d=25065$ ,

Domalip, Wien. Ber. [2] 67, p. 109, 1873\*.

so wird das Verhältniss 1-1,005, während es sich mittelst der de lisoschen Compensationsmethode direct zu 1:0,907 ergieht.

973 Aus diesen Berechnungen folgt, dass man bei den Bestimmunger in elektromotorischen Kraft die ganze bumme der directen chemischen im cesse in der Kette beracksichtigen muss, also in der Daniell'schenheit die Auflösung des Zinks zu schwefelsaurem Zinkoxyd und die dagigen so kende Abscheidung des Kupfers aus der Lösung des schweftlsauren kapheoxyds. Durchaus unrichtige Resultate wurde man erhalten, wenn minur die Oxydation des Zinks zu Zinkoxyd und die entgegenwirkende beduction des Kupfers aus Kupferoxyd als Ursache der elektromotometa Kräfte betrachtete, die Auflösung des ersteren und die Abtrennung beletzteren von der Saure aber nicht aus wirksam ansähe.

974 In der Daufell'schen Kette muss das Zink bei der Auflösser i der umgebenden Flüssigkeit in den flussigen Zustand übergefahrt vor den und hierzu ist eine bestimmte Warmemenge Werforderuch.

Amalgamiren wir das Zink, so ist es dadurch verflussigt digertritt aber auch bei seiner chemi-chen Verbindung nut dem Queck ier eme Warmemenge Wi auf. Wollen wir das Zink im Amalgam is be-Kette lösen, so verbrauchen wir die Warmemenge Wit, um die iben sche Verwandtschaft des Zinks zu dem Quecksilber zu losen und un das Arbeitsaquivalent der Differenz der Warmemengen H - H, in spricht dem Zuwachs an ciektromotorischer Kraft. Ist bei Anweising verschiedener Metalle statt des Zinks W grösser oder klemer A. A. so 1st die elektromotorische Kraft des Amalgams grosser oder klese als die des Motalls, oder jenes elektropositivet oder elektronigeter als letzteres. Der erste Fall trifft, wie Poggendorff (Tal 1 3 14 gefunden und später Gaugain (Thl. I, §, 649) bestätigt hat, beim / 1 amalgam, der letzte beim Cadminmamalgam ein. - Analog zeigt att wenn man Zink- und Cadmiumfeilspane in Quecksilber lost im enter Falle eine Temperaturermedrigung, im zweiten eine Temperaturert of the indem die latente Schmilzwarme H' des Cadminios zu der des Zinks ofwie 13,66 · 28,13 verhalt, die bei der Verbindung mit dem Queckwaser · zengten Warmen W, in beiden Fallen aber wohl nur wenig von can in differiren. Dient umgekehrt Cadmium dem Zink in den Losinger der Sulfate gegenüber als negatives Metall, so löst sich das elektrelytie! 200 geschiedene Cadmium, wenn die Cadmiumplatte amalgamut ist. die 🚥 tromotorische Kraft wird grösser!). -- Zu untersuchen ware bieres 👺 thermische Verhalten sehr wenig zinkhaltiger Amalgame, bei deres Ve wendung die Kraft des Daniell'schen Elementes sinkt (vgl. Ihl. L. 2 111

In abulicher Weise verhält sich Thalliumannalgam it Th + folia in einem kleinen Thontiegel gegen metallisches Phallium in einer Louis

<sup>9</sup> Alder Wright, Phil Mag 114/ 5, p las, 1882, Boild O p ser

von schwefelsaurem Thalliumoxyd um 7 Einheiten (die thermoelektrische Kraft eines Wismuth-Kupfer-Elementes bei den Temperaturen 0 und 100° der Löthstellen gleich Eins) negativ. Entsprichend wird bei Losung des Thalliums in Quecksilber eine bedeutende Warmemenge erzeugt 1).

Beim Eisen ist die latente Schmelzwärme wahrscheinlich noch bedeutender, sein Amalgam deshalb ebenfalls positiver als das Metall selbst. Wie Zink verhalten sich Zinn und Blei. Dagegen entwickelt sich bei der Auflösung von Kahum und Natrium im Quecksilber eine bedeutende Wärmemenge; die Amalgame sind elektronegativ gegen die reinen Metalle.

Dem entsprechend flieset der Strom zwischen flussigem und festem wiellium in der Losung von schwefel-aurem Gallium durch die Losung von ersterem zu letzterem?).

Da indess die latenten Schmelzwärmen gegen die bei den chemischen Processen auftretenden Wärmemengen oft verhältnissmässig klein und, so hat der Aggregatzustand der Metalle auf ihr chemisch-elektromotorisches Verhalten meist nur geringen Einfluss 3).

Analog verhält sich gehärteter Stahl negativ gegen angehärteten, in zur Ueherwindung der Uohasion des ersteren eine grossere Arbeit erworderlich ist als bei letzterem, und diese Arbeit für die Erzengung der elektromotorischen Kralt versenwindet.

Ausser diesen Verhältnissen sind auch die Arbeitsleistungen in Folge 975
Ler Concentrationsverschiedenheiten der Losungen zu beschten.
Solche Unterschiede treten z.B. in Ketten ein, bei welchen die eine Elektode aus einem Metall besteht, welches auch den elektropositiven Bestandtheil des Losung-mittels bildet, oder bei Ketten aus zwei gleichen Elektroden eines Metalls, welche in verschieden concentrirte hösungen ines Salzes desselben Metalls tauchen.

Die derartigen Concentrationsunterschieden entsprechenden elektromotorischen Kräfte lassen sich nach Helmholtz () in folgender Weise bleiten, wobei wir den Widerstand in der Schliessung der Kette so großennehmen, dass die zur Wirmeerzeugung nach dem Joule'schen Gesetze Wir IE vorbrauchte Arbeit zu vernachlässigen und die Processe zu der Kette unkehrbar sind.

Die Kette sei parallelepipedisch, die Elektroden mögen einander 976 Parallel an den gegenüberliegenden Seiten stehen. — Das Verhaltniss des Wassers & und des Salzes s in der Losung sei gleich h=w s. Sall das Wasser vom Salze getrennt werden, so ist dazu für die Masseneinheit ein Arbeitsaufwand  $F_h$  erforderlich, welcher eine Function von h ist. Die der Bildung der Lösung entsprechende "freie" Energie") ist aber

10 J Regnauld, Compt. rend. 64, p. 611, 1867° — 2) J Regnauld, Compt. rend. 86, p. 1457, 1878°, Heild. 3, p. 200°, — 3) Vergleiche Rabutt, Compt. rend 68, p. 66, 1866°, — 4) Helmholtz, Berl. Monataber 1882, p. 825°. — 2) Veber diesen Begriff siehe Helmholtz, Berl. Monataber, 1882, p. 8°.

$$R = (ac + s) F_h = s(1 + b) F_h \quad .$$

Löst sich beim Durchgange eines durch die elektromotorische Kuff E erzeugten Stromes in der Zeiteinheit im Element an der einen List trode die Salzmenge in, so ist E gleich der Stromesarbeit und tarb zum der Vermehrung des Vorrathes an freier Energie, also

$$E = m \frac{e \tilde{\lambda}}{cs} = -m \left[ (1+h) F_h - h \frac{\partial}{\partial h} \left[ (1+h) F_\lambda \right] \right]$$

Aus dieser Gleichung folgt weiter

$$\frac{\partial E}{\partial h} = mh \cdot \frac{c^2}{\partial h^2} \left[ (1+h) F_h \right] \dots \dots$$

Letztere Gleichung lässt sich noch umändern. Zunächst ergabt 3 durch Differentistion der Gleichung 1), wenn sich bei einstanter Sid menge die Wassermenge ändert

$$\frac{\partial \tilde{R}}{\partial w} = s \frac{\partial}{\partial h} \left[ (1 + h) F_h \right] \frac{\partial h}{\partial w} = \frac{c}{\partial h} \left[ (1 + h) F_h \right] . \quad 4$$

Diesen Werth kann man als die Kraft bezeichnen, mit der das Weser von der Losung angezogen wird.

Ist p der Druck des Dampfes, r das Volumen der Massencinnen beselben, so ist mit Vernachtässigung des kleinen Volumens der tropflan-Flussigkeit:

$$\frac{\partial \tilde{R}}{\partial w} = -\int_{k=0}^{k-1} p_{+} dv \dots \dots$$

Dus Product dieses Werthes mit der gieht die Arbeit her I ebettet rung der Wassermenge die aus reinem Wasser zu der Salzlouzg beconstanter Temperatur. Dieselbe zerfällt in drei Theile 1) die zur Verdunstung der Wassermenge die aus reinem Wasser erfordernehe Arten P. Vdie, wo P und V die dem gesättigten Dampte von reinem Wross

entsprechenden Werthe von p und r sind, 2) die Arbeit die / p de 8

der Ausdehnung des Dampfes für sich zu dem specifischen Volumet is über der Salzlosung stehenden Dampfes, 3) die Arbeit — paradit is Compression desselben unter dem constanten Druck pa. Hieraus bis resp. mach partieller Integration

$$\frac{e^{i\hat{k}}}{e^{i\hat{k}}} = -PV - \int_{V}^{e_{i}} p \, dv + p_{k} r_{k} - \int_{P}^{e} e \, dp - \int_{V}^{e_{i}} e^{i\hat{k}} \, dk$$

Fuhrt man diesen Worth in Gleichnug 3) ein, so wird

$$\frac{cE}{ch} = m h + \frac{cp}{ch}$$

Herbei ist die Richtung des Stromes, welcher die aus dem in der alösung enthaltenen Metall gebildete Elektrode außost, und die in derbeu Richtung wirkende elektromotorische Kraft als positiv genommen. Lünheiten für die Messung von p. 1. w und E müssen selbstveradlich die gleichen sein (z. B. im C. • G. - S. - System).

Ist die Kette so construirt, dass sich Salz an der einen Elektrode derben, wo die Verdünnung der Losung  $k_1$  ist, ausscheidet, an der anderwo die Verdünnung  $k_1$  ist, aber auflost, so wird die elektromotoche Kraft;

Kann man annehmen, dass der gesättigte Wasserdampf bei niederen inperaturen sich wie ein vollkommenes Gas verhält, so ist bei der abnten Temperatur &

$$\frac{p \, i}{\vartheta} = \frac{P \, V_0}{\Theta},$$

P und V., die Worthe von p und r für Wasser bei der absoluten aperatur O sind. Danu wird

$$E_1 - E_0 = \frac{\partial \operatorname{in} P_i \Gamma_i}{\Theta} \int_{h_i}^{h_1} \frac{c \log p}{c h} dh \dots 8$$

Für eine Reihe von Salzlösungen von geringem Salzgehalt lässt sich 977 ch Wullner

$$P = p = \frac{b}{p} P$$

sen. So wird

$$E_1 = E_0 = \frac{\theta P_1 V_1}{\Theta} m b \cdot loq \begin{pmatrix} h_1 + b \\ h_2 + b \end{pmatrix} \cdot \dots \cdot 1$$

Da bei geringer Concentration b gigen b verschwindet, so wird dann

$$E_1 - E_0 = \frac{\partial P_1 V_a}{\langle \phi \rangle} \ln b \log \frac{h_1}{h_2} \quad . \quad . \quad . \quad . \quad 2)$$

Diese Formel ist zur Berechnung der elektromotorischen Kraft einer 978 intanten Kette zu benutzen, welche aus zwei in verschieden concentrirte zungen eines Salzes eingesenkte Platten von dem im Salz enthaltenen tall zusammengesetzt sind und in welcher der Strom meist von der vermuteren zur concentrirteren Losung fliesst (vgl. Thl. I. § 1615). In einer ichen Kette besteht der sichtbare chemische Process in der Lösung der Len Elektrode und Fällung des gelösten Metalles auf der anderen

nur das Salx durch das Wasser oder umgekehrt letzteres durch erstere von der Anode zur Kathode geführt wird 1).

1st der (eigentlich von habhangige) Bruchtheil des Acquiralezies des Kations, welches in der Zeiteinheit durch die Stromesemhat zur Kathode geführt wird, gleich n. so wird im Ganzen an der Anode die Losung bei der Auflörung von 1 Acq. desseiben um 1-n Acq bereichert. Darnach lässt sich m=const(1-n) setzen und es wird die elektromotorische Kraft

$$A = E_1 - E = const \stackrel{\text{def}}{\longrightarrow} (1 - n) \log \left(\frac{h_1}{h_n}\right)$$

Die elektromotorische Kraft muss also proportional mit der absoluten Temperatur wachsen.

Kann man bei verschieden concentrirten Lösungen desselben ware n als constant annehmen, so muss bei constanter Temperatur

$$h = 1 A \cdot log(h_1 h_2)$$

constant sein.

Um diese Formel zu prufen, druckt Moser?) die Werthe 1 - a durch eine Interpolationsformel 1 - n = α ² β(γ + h) ² sus, wo wie in § 976 h die mit 1 g Salz verbundene Wassermenge ist, und in gleicht die beobachteten elektromotorischen Krafte A mit den berechten. Da erstere auf 0,01 D als Einheit bezogen sind, mussen die sich aus der Formel ergebenden Werthe mit dem Verhältniss der elektrofischen, resp, elektrochemischen Einheit der elektromotorischen höhr if der von 0,01 der Daniell'schen Kette multiplieirt werden füre folgt z. B.

Jodcadminm 
$$\alpha = 0.878$$
  $\beta = 26.007$   $\gamma = 28.01$ 
 $h_0 = 100$   $h_1 = 50$   $33.33$   $20$   $10$   $6.67$   $2.5$ 
 $A \text{ beob}, = 4.1$   $7.1$   $14.7$   $17.7$   $22.3$   $359$ 
 $A \text{ ber}, = 4.3$   $7.0$   $11.5$   $18.1$   $22.1$   $335$ 

Zinksulfat  $\alpha = 0.631$   $\beta = 1.170$   $\gamma = 7.646$ 
 $h_1 = 163$   $h_1 = 34.625$   $10.889$   $4.993$   $2.963$ 
 $A \text{ beob}, = 10.7$   $18.9$   $25.1$   $31.9$ 
 $A \text{ ber}, = 10.8$   $19.4$   $25.6$   $30.0$ 

Kupfersulfat  $\alpha = 0.636$   $\beta = 0.822$   $\gamma = 2.49$ .

 $h_0 = 128.5$   $h_1 = 4.208$   $6.352$   $8.196$   $17.07$   $31.32$ 
 $A \text{ beob}, = 27$   $25$   $21$   $46$   $10$ 
 $A \text{ ber}, = 27.3$   $23.8$   $21.3$   $45.6$   $10.1$ 

<sup>1)</sup> Halmboltz, Wied Ann. 3. y 201, 1878°, - 2. J. Moser, Nov. 14, p. 02, 1881°, suche 20th Wied Ann B. y. 218, 1877°.

Auch auf die Verhaltuisse einer aus Quecksilber mit darüber gesichtetem fein gepulvertem Calomel. 5- bis 10 procentiger Zinkvitrioling [03,736 g ZicOlz, 0,881 g ZicO, 35,383 g HzOz)] und einer Zinktrode bestehenden Kette hat Helmholtzz) die obigen Betrachtungen zewendet. Die elektromotorische Kraft der Kette ist 1,043 Voltsteelbe liebert sehr constante Wirkungen; in Kreisen von grosserem iderstande (10000 Q.-E.) ist noch nach Monaten keine Polarisation rhzuweisen, welche grösser ware als 1 meisen D., bei Temperaturbohungen um 1° C. steigt die Kraft nur um 0,0002 ihres Betrages. Ir bei stärkeren Stromen tritt Polarisation ein. Störungen durch michache Erschutterungen in Folge der Veranderung der Grosse der Queckberoberflache verschwinden in derselben nach 5 bis 10 Minuten. — Der soccis in der Kette ist Abscheidung von Quecksilber aus dem Calomel die Bildung von Zinkehlorid an der Zinkplatte. Der rein chemische obesse ist also dürch die thermische Gleichung

$$(Zn, Cl_1) \leftarrow (Zn, Zn) \leftarrow (Hg_2, Cl_2) + (Hg, Hg)$$

rgestellt, wozu noch kommt, dass das neugebildete Chlorzink sich lostde dadurch bewinkte Veranderung der elektromotorischen Kraft muss
Folge der starkeren Anziehung bei Anwendung verdunnterer Zinkstordlesungen grosser sein, wie sich auch bei Entgegen tellung zweier
demente mit verschieden concentrirten Losungen nachweisen host.

Da bei grosseren Concentrationen von Zinkeldurd die von Wuller autgestellte Fermel für die Beziehung zwischen der Spannkratt des ampfes und der Concentration meht genugt, ersetzt sie Helmholtz auch die Formel:

$$p = c \left[ \frac{1}{\alpha} + \frac{1}{\tilde{k}} \right] \left[ \frac{1}{3} + \frac{1}{\tilde{k}} \right].$$

 $a = 16, h = 1.9359, a = 0.24545, \beta = 0.53174$ 

Wird dieser Werth in die Formel 8) \$ 976 eingefahrt, so ist

$$E_1 - E = \frac{\partial P_1 V_1}{\Theta} = \frac{\partial P_2 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_3 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta} = \frac{\partial P_4 V_3}{\partial \theta$$

to im C.-G.-S.-System  $P_tV_s=1.25985.10^s$ , we the zogen auf die durch in Ampère zersetzte Menge Chlorzink) gleich 71545.10<sup>-8</sup> ist. Daraus bigt die elektromotorische Kraft, welche der Concentrationssuderung entpricht, im Verhältniss zu der des ganzen Elementes im Mittel bei 21°C. deich 0.11517, wahrend sie sich nach den Beobachtungen gleich 0.11428 is 0.11648 ergab.

Wurde die Kette auf 35,1 bis 36,1' erwarmt, so wurde die Kraft im Intel 0,11569. Die Kraft andert sich also tast gar nicht mit der Temeratur.

off outwickers. - ') Helmholtz, Berl, Monarsber, 1882, p. 825.

981 Hierans folgt noch ein anderes sehr beachtenswerthes Resultat Deferenzirt man die Gleichung 3) §, 976 nach 9, so wird

$$\frac{e^2 E}{dh d\theta} = mh \cdot \frac{o^4}{ch^2} \left[ (1+h) \frac{ch}{ch} \right]$$

oder ber Multiplication dieser Gleichung mit 8 und Subtraction von Gleichung 3), \$, 976

$$\frac{\epsilon}{\epsilon h} \left[ E - \vartheta \left[ \frac{\delta E}{\epsilon \vartheta} \right] = m h \left[ \frac{\delta}{\epsilon h} \left[ \frac{\delta}{\epsilon w} - \vartheta \left[ \frac{\epsilon^2 \lambda}{\delta \vartheta \epsilon w} \right] \right] \right].$$

 $N - \theta \circ F \circ 0 = U$ ist die gesammte, freie und gebundene Freegie. Dann ist der Werth in der letzten Klammer  $W = - e U \circ e$  und Wow das mechanische Aequivalent der der Salzlösung zuzuschrenden Wärmemenge, um ihre Temperatur bei Zusatz der Wassermenge  $e \circ e$  stant zu erhalten. So wird

$$\frac{\partial}{\partial h} \left\{ E - \Theta \frac{\partial E}{\partial x} \right\} = - m h \frac{\partial W}{\partial h}.$$

let nun, wie bei der Chlorzinkkette, nach den Versuchen nahm 22E 2kot — 0 und 2E 2k positiv, so muss 2W 2k negativ en Bei der Verdünnung der Chlorzinklosung muss Wärme entwickelt. 5 der Concentrirung Wärme absorbirt werden. Die Chlorzinkkette köldt sich also bei threv Schließung ab; sie nummt von der Umgebung Watmanf, auf deren Kosten sie constant wirkt. Ihr Verhalten ist also ein ahm liches, wie das einer freiwillig verdunstenden Flassigkeit.

- Achnliche Fortschiebungen des Salzes durch die Losungen treet auch bei den sonstigen Ketten ein, bei dem n ebenfalls Verschiedenbedet der Losungen an beiden Elektroden stattfinden konnen. Die dabei geleistste Arbeit subtrahirt sich von der durch die chemischen Processe zider Kette gelieferten Energie. Sie lässt sich ebenso wie im vongez Paragraphen berechnen.
- 983 Analoge Verhaltnisse, wie in den Flüssigkeitsketten, gelten auf in die Gasketten, wenn sich die durch den Strom darin elektrostockbegeschiedenen Gase mit den an den Elektroden angehauften Gase wie binden und somit keine Polarisation auffritt.

In der Kette Platin mit Chlor und Platin mit Wasserstoff in der dunnter Salzsaure besteht der chemische Process wesentlich in der bedung von Chlorwasserstoff unter Verzehrung der an den Platinplate at gehäuften Gase. Wird bei der Verbindung von 1 Acq. Chlorwasserstoffsaure und Losung derselle dusser die Wasserstoffgas zu Chlorwasserstoffsaure und Losung derselle dus Dichtigkeit comprimirt werden, welche sie in der Losung besitzen. Sind die Gase durch die Berührung mit dem Platin schen welchet und werden dabei für ein Acquivalent die Warmemenes Wei und Wie erzeugt, so bedart es bei Verbindung derselben nicht und

auf diese Verdichtung verwendeten Arbeit, zogleich werden aber die

e von dem Platin mit emer bestimmten Kraft festgehalten; sie haben,

sm sie sich an das Platin anlagerten, eine gewisse lebendige Kraft

Bewegung zu dem Platin hin verloren, welche der Wärmemenge weit

1 wn entsprechen möge. Wollen wir sie von dem Platin trennen, so

men wir eine diesen Wärmemengen äquivalente Arbeit verwenden,

an ist noch die Trennungswärme der bei der Verbindung mit den

ktrolytischen Gasen sich in Atome zerlegenden Molecüle der Gase auf

Elektroden zu beachten. Diese Wärmemenge bezeichnen wir mit

S: Der gesammte Wärmeprocess in der Kette bei Zersetzung von 1 Acq. Eller und Wasserstoff wir den Elektroden ist mithin:

 $W = W_{\text{H Cl}} + W_{\text{Cl}} + W_{\text{H}} - (w_{\text{Cl}} + w_{\text{H}}) - \frac{1}{12}(w_{\text{Cl}, \text{Cl}} + w_{\text{H H}})$ ad die elektromotorische Kraft

$$E = E_d \frac{W}{W_d}$$

Ferner sind hierbei noch die Concentrationsänderungen der Salzaure durch den Strom in der Kette zu berücksichtigen, die indess meist Lie elektromotorische Kraft nur wenig beeinflussen.

ia:

Achnhehe Betrachtungen lassen sich bei anderen Gasketten anstelen. — Sind hierbei die Gase. z. B. das Sauerstoffgas, event. in einen setiven Zustand übergeführt. in welchem sie bei der Verbindung mit sinander mehr Wärme entwickelen, als im gewöhnlichen Zustande, so ist auch noch der Unterschied dieser letzteren Wärmeentwickelungen für 1 Acq. der gebildeten Verbindung zu der Würme W hinzu zu addiren.

Abweichend von den bisher mitgetheilten Resultaten hat F. Braun 1) 984

nachzuweisen [gesucht, dass bei einer Reihe von Ketten, in denen zwischen den Elektroden nur ein Austausch resp. eine Ausscheidung von aquivalenten Mengen des Stoffes der Elektroden und der lonen stattfindet, doch die elektromotorische Kraft nicht immer dem Wärmeäquivalent der dabei auftretenden chemischen Processe entspricht, sondern dass oft nur ein Theil der chemischen Energie der Verbindung sich in Stromarbeit umsetzt.

Es würde dies etwa ein Analogon dafür sein, dass nach dem zweiten Hauptsatze der mechanischen Wärmetheorie auch nur ein Theil der
jeweilen durch eine Wärmequelle erzeugten Wärme sich in mechanische
Arbeit umsetzt, der Rest aber ohne eine solche Leistung von der Wärmequelle zu einem kälteren Körper übergeht.

Eine, Reihe von Versuchen schien diese Annahme zu bestätigen. Die Ketten wurden dabei meist aus einem kleinen Becherglase gebildet, in welchem ein kleines, unten mit einer frischen Blase (falls die-

<sup>1)</sup> F. Braun, Wied. Ann. 5, p. 182, 1878, 16, p. 581, 1882

selbe nicht durch die Lösungen angegriffen wurde, z. B. bei Plata und Goldsalzen) geschlossenes Reagirglas hing. Dax Becherglas und die Reagirglas enthielten die Flüssigkeiten und die Elektroden. Gabez die Flussigkeiten unter einander Niederschläge, so wurden sie durch expl lare Heber mit geeigneten Flüssigkeiten verbunden. Die Losungen (1. outhalten chemisch reine Substanzen und keine freie Saure und zwar e em Acquivalent (z. B. 31.8 g Kupfer) in 11 Lösung. Andere Losunger (1 1a) and auf das 10 fache verdundt. Die 30 bis 250 gem grossen Ees troden sind, ausser ber Eisen, aus chemisch reinen Metailen gelormt unt nicht amalgamirt. Eine elektromotorische Verauderung derselben aus langerem Eintauchen wurde nicht bemerkt, ebenso wenig (wie bekanz" em Einfluss absorbirter Luft. Die elektromotorischen Krafte wurden eine mittelst des Thomsop'schen Elektrometers, sodann auch galvanometriet durch Verbindung der Ketten mit einem Normalelement (einem Dame.) ... gleicher und entgegengesetzter Richtung bei sehr schwachen Inter-teten bestimmt, bei polarisirbaren Elementen war die Kraft des Nivaa. elementes kleiner als die des untersuchten, zuweilen wurden par erh Ausschläge der Galvanometernadel beobiehtet.

So wurden die in den folgenden Tabellen aufgeführten Weithe ste halten. In denselben und die Combinationen in der Weise aufgeführt dass der Strom durch die Elektrolyte in der Reihenfolge ihrer Aufstlung (von links nach rechts) fliesat. Die Werthe in Klammern und auf den ersten Ausschlagen abgeleitet.

#### 1. Schwefelsaure Salze.

	Elektromotorische Kraft				
	ben	tures			
	Elektrom	Galvat (a)	265		
Zn   ZuSO,   CuSO,   Ca		(IR )	+11		
" Zn amalg	_	150,	1.4		
Cat Caso, [Caso, ] Caso,	17,4	68,5	4 1		
, Cd amaly, ,	-	64,8	-		
Cd amalg		67,1	-		
caso, co caso,	70,0	-	-		
Cd8O( (1 )) Cu8O( (1,6)	67,4	_	-		
Zn   Zn S O4   Cd S O4   Cd	-	370,7	4- 33		
. Zo anodg	_	37,5	-		
" Cel und Zh anody	-	32,4 Fas, d	-		

	Elektromotorische Kraft					
	beol	berech-				
	Elektrom.	Multipl.	net			
IgSO <sub>4</sub>   CuSO <sub>4</sub>   Cu	160,7	(154,8)	+ 248			
agere Zeit eingetaucht	173,8	161,2	_			
4 (1/10)   Ou S O4	157 (154,2)	-				
'4 ('/10)   Cu S O4 ('/10)	158,5	_				
Ig 8 O4   Cd 8 O4   Cd	92,9 (89,3) 82,2 bis 88,1		<b>-</b> 181			
4 (1/10)   Cd S O4 (1/10)	73 bis 86	_	_			
1804   FeSO4   Fe	9,3	6,1 bis 18,5	<b>— 7,2</b>			
('/ <sub>10</sub> )   FeSO <sub>4</sub> ( <sup>1</sup> / <sub>10</sub> )	12,3		_			
1804   HNOs   FeSO4   Fe <sup>1</sup> )	11,9	i – i	_			
(1/1)   Cd S O4 verd.   FeS O4	6,5	(6,7)	_			
1804   FeSO4   Fe 2)	36,5	38 bis 41 (41,8)	+ 26			
H <sub>2</sub> 8O <sub>4</sub>   Fe8O <sub>4</sub>	_	40,5	_			
804   Ha804   Cu804   Cu	-	58,6	74,4			
1804   H2804   Ag2804   Ag3) .	135,7	135,3	171,2			
(1/10)   Ag2 S O4 3)	137,2	-				
1804   Ha B O4   Ag2 S O4   Ag 5) .	108,4	103,6	138,2			
1804   H2804   Ag2804   Ag 5) .	36,4	36,1	71,2			
Ag <sub>3</sub> S O <sub>4</sub> <sup>8</sup> )	33,6	-				

#### II. Salpetersaure Salze.

1 (N O <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>   Cu (N O <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>   Cu ]	_	89,8 (88,6)	100,4
$O_{3})_{2} \ (^{1}\!/_{10}) \mid Cu (N O_{3})_{3} \ (^{1}\!/_{10}) \ . \ . \ . \ .$	86,4	_	
1(N O <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>   Cu (N O <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>   Cu		65,8 (65,1)	67,2
2 (N O <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>   Cd (N O <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>   Cd	_	24,0 (24,0)	33,2
$[g(NO_3)_3 \mid Zn(NO_3)_3 \mid Zn \dots ]$	_	(52,6 bis 54,5)	19.6
$\operatorname{Ig}(\operatorname{N} \operatorname{O}_3)_3 \mid \operatorname{Cd}(\operatorname{N} \operatorname{O}_3)_3 \mid \operatorname{Cd} \dots$	_	80,7 bis 77	181
$I_{\mathbf{g}}\left(N \; O_{\mathbf{g}}\right)_{\mathbf{g}} \mid Cu \left(N \; O_{\mathbf{g}}\right)_{\mathbf{g}} \mid Cu \; . \; . \; . \; .$	_	(185 bis 147)	WAII
$1(NO_5)_2 \mid AgNO_5 \mid Ag^4$ )	_	130 bis 133     (127,1)	171,6
1 (N O <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>   Ag N O <sub>3</sub>   Ag <sup>6</sup> )	120,7		

Fe S  $O_4$  frisch umkrystallisirt, galvanometrisch mit Zn | Cd-Element ver...— <sup>2</sup>) Desgleichen. — <sup>3</sup>) Ag<sub>2</sub>S  $O_4$  gesättigte Lösung (ca. 1½ Proc.). — NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>-Lösung durch Auflösen von ZnCO<sub>3</sub> in HNO<sub>3</sub> bereitet. — <sup>6</sup>) Zn(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>: aus krystallisirtem Sels.

	_	_	_	_
Zn (N O <sub>8</sub> ) <sub>g</sub> [ H N O <sub>3</sub> ] Ag N O <sub>3</sub>				
$\mathbb{E}_{B}(N   O_{3})_{\parallel} \stackrel{(1)}{=}_{10}) \mid \mathbb{A}_{B} N   O_{2} \stackrel{(1)}{=}_{10})$ .				
$Cd \mid Cd (N O_A)_{g} \triangleq Ag (N O_{g})_{\varepsilon} (Ag)_{\varepsilon}.$	4			
$\operatorname{Cd}\left(\operatorname{N}\left(\operatorname{I}_{2}t_{3}\right)\left(\operatorname{I}_{10}\right)\right)\operatorname{Ag}\operatorname{N}\left(\operatorname{O}_{2}\left(\operatorname{I}_{20}\right)\right).$				
$Cu \mid Cu (N O_0)_0 \nmid Ag N O_0 \mid Ag .$	,	r	,	
Ag N·O <sub>X</sub> (* <sub>3</sub> )				
[ Ag N O <sub>n</sub> (½ <sub>18</sub> ) ]	٠	+	۰	4
Pb   Pb (N $\Theta_a i_a + Ag \gg \Theta_a + Ag^-$ .	,			٠
$\mathbf{Pb}\left(\mathbf{N} \mathbf{O}_{A}\right)_{R} \bigm  \mathbf{H} \mathbf{N} \mathbf{O}_{R} \bigm  \mathbf{A}_{R} \mathbf{N} \mathbf{O}_{R} ,  .$	٠			
$\operatorname{Ph}\left(\operatorname{N}\left(O_{a}\right)_{f}\right)\left(\begin{smallmatrix} f_{10} \\ -f_{10} \end{smallmatrix}\right) \bigm  \operatorname{Ag}\left(\operatorname{N}\left(O_{3}\right)\right)\left(\begin{smallmatrix} f_{10} \\ -f_{20} \end{smallmatrix}\right).$				

### III. Essigsaur

$\mathbf{Z}\mathbf{n} \mid \mathbf{Z}\mathbf{n}   \mathbf{A}\mathbf{c} \mid \mathbf{C}\mathbf{u}   \mathbf{A}\mathbf{c} \mid \mathbf{C}\mathbf{u}  $		-	4		4
Zu amalg					
Cd { Cd Ac } Cu Ac   Cu 3/2					
$\mathbf{Z}\mathbf{n} \uparrow \mathbf{Z}0   \mathbf{A} = \{  \mathbf{C}\mathbf{d}  \mathbf{A}\mathbf{c} \in \mathbf{C}\mathbf{d} \} \}$ , ,		,			,
$Mg \parallel Mg$ Ac $\parallel Z\pi$ Ac $\parallel Z\pi^{2})$ .					4
[ Cd Ac ] Cd .					
Cu Ac Cu .			,		
$\mathbf{Z}\mathbf{u}$ , $\mathbf{Z}\mathbf{u}(\mathbf{A}\mathbf{e}) = \mathbf{P}\mathbf{h}(\mathbf{A}\mathbf{e}) - \mathbf{P}\mathbf{b}$		٠			
$\mathbf{Zn} \perp \mathbf{Zn}  \mathbf{Ac} \perp \mathbf{H}  \mathbf{N}  \mathbf{O}_{s,t}   \mathbf{Pb}  \mathbf{Ac}  .$	ľ	۹,			
Zn Ac (1 pr   Pr Ac		,			
$\mathbf{Zn}[\mathbf{Ae}^{-}(^{1}_{-10})]/ \operatorname{Ph}(\mathbf{Ae}^{-}(^{1}_{-10}) ) $ ,					
$\operatorname{\mathbf{Cd}}_{-1}\operatorname{\mathbf{Cd}}\operatorname{Ac}_{-1}\operatorname{\mathbf{Pb}}\operatorname{Ac}+\operatorname{\mathbf{Pb}}_{-1}\ldots$					
$\operatorname{Cd}_{\operatorname{\mathcal{A}}}\operatorname{Cd}\operatorname{Ae}\upharpoonright\operatorname{H}\operatorname{N}\operatorname{O}_{\operatorname{a}}\upharpoonright\operatorname{Pb}\operatorname{A}=$	ľ	b			
Cd Ac. ( $^{1}$ p) ] Pb Ac. ( $^{1}$ p)			,		
$\mathbf{P}\mathbf{b}$ , $\mathbf{P}\mathbf{b}(A) = \mathbf{C}\mathbf{u}(A) + \mathbf{C}\mathbf{u}$ ,			4		
$\mathbf{P} b \mid \mathbf{P} b   \mathbf{A} c \mid \mathbf{H}   \mathbf{N}   \mathbf{O}_{p} \leq C \  \mathbf{A} e \ $	(	u			
$\operatorname{\mathbf{Pb}}\operatorname{Ac}({\mathcal O}_{30})$ . Cu $\operatorname{Ac}({\mathcal O}_{3})$					

<sup>1)</sup>  $\operatorname{Cd} \operatorname{Ac} = \operatorname{Cd} (\operatorname{N} \operatorname{O}_3)_2 \operatorname{gesetzt} = 2) \operatorname{Mg}$ 

#### IV. Chlormetalle.

	Elektr	omotorische Kı	flan
-	head	berech-	
	Elektrom.	Multipl.	net
<b>Zn</b> Cl <sub>2</sub>   Cu Cl <sub>2</sub>   Cu <sup>1</sup> )	-	96,6 (97,2)	100,4
amaig	_	98,7 (99,1)	_
nicht ameig. 2)	***	(90,7 bis 93,2)	_
nicht amaig.3)	_	91,7	_
micht amalg.4)	_	94,5	_
CdCl2   CuCl2   Cu	-	(69,5)	67,2
nicht amalg.	_	69,4 bis 69,8	-
amalgamirt	_	68,4 (67,3)	_
Zn Clg   Cd-Clg   Cd	_	26,0	33,4
amalg.		27,1	_
auch smalg	_	30,1	
Mg Cl <sub>2</sub>   Zu Cl <sub>2</sub>   Zn <sup>5</sup> )	_	(54 bis 57)	14H
Mg Cla   CaCla   Ca5)	_	, N2,6	181,4
Mg Cl <sub>2</sub>   Cu Cl <sub>2</sub>   Cu <sup>5</sup> )	_	152.9	248

#### V. Jod-und Brommetalle.

$\parallel \mathbf{Zn}  \mathbf{Br_2} \parallel \mathbf{Cu}  \mathbf{Br_2} \parallel \mathbf{Cu}  ^6)$ .		•		•	-	103,9 bis 108,1	100,4
$\mid$ Zn Br <sub>2</sub> $\mid$ Cd Br <sub>2</sub> $\mid$ Cd $\mid$ .			į,			23,2 (23,9)	3 1,2
$\parallel \mathbf{Zn} \mathbf{J_2} \parallel \mathbf{Cd} \mathbf{J_2} \parallel \mathbf{Cd}$						23,8 (23,5)	33,2

## VI. Combination mit Silbersalzen.

$  \mathbf{ZnSO}_4  \mathbf{HNO}_3  \mathbf{AgNO}_8  \mathbf{Ag^2}  $ .	. [	$139_{\rm pl}$	137,5 bis 139,1	171,4
CdSO4   HNO3   AgNO3   Ag	.	10846	[08,6	148,4
$80_4 (1/10) \mid \text{Ag N O}_3 (1/10) \dots$	۱.	104,6		
Cu   O     H   N   O     Ag   N   O     Ag	٠	41,9	38,5 Min 41,1	71,2
	- 5		1	

i) Das Kupfer überzieht sich rasch mit einer Schicht von Kupferchin. — i) Kupfer stets frisch eingetaucht. — i) Kupfer zwei Minnlen lang in sung. — i) Zink frisch geputzt. — i) Mg stets frisch singetaucht. — i) un gere Zeit in Lisung gestanden. — i) Herechnet: Vn(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> — 2(AgNO<sub>3</sub>)

$O_{13}\otimes O_4$ $(1/_{16})$   Ag N $O_3$ $(1/_{16})$ ,	
Fe   FeSO <sub>4</sub>   HNO <sub>3</sub>   AgNO <sub>3</sub>   Ag	Ш
${\bf FeS} \; O_{1} \; \left( {}^{1}\!/_{10} \right) \; (\; {\bf Ag} \; {\bf N} \; O_{1} \; \left( {}^{1}\!/_{10} \right) \; 1) \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; . \; \; \; . \; \; \; \; . \; \; \; \; \; . \; \; \; \; \; . \; \; \; \; \; . \; \; \; \; \; \; . \; \; \; \; \; \; \; \; . \; \; \; \; \; \; \; \; \; \; \; . \; \; \; \; \; \; \; \; . \; \; \; \; \; \; \; \; \; \; \; \; \; \; \; \; \; \; \; \;$	
$Ph \mid Ph  Ae   (^{1\prime}_{10})  \uparrow  Ag  N  O_3   (^{1\prime}_{10})^{ 2})  , \qquad .$	н
$Ag+Ag \ N \ O_{\delta}+H \ N \ O_{\delta}+Au \ O_{\delta}+Au \ O_{\delta}+Au^{2}) \ . \ .$	
$\Delta_{\rm ff} \ge O_8 \cdot (\frac{1}{2})_{10} + H \ge O_8 + \Delta_{\rm ff} Cl_8 + \dots + \dots$	20,
$Z_{11} [Z_{0} S O_{4}] H_{3} S O_{4} [H N O_{3} (Ag N U_{3}   Ag^{4})]$	

### VII. Combinationen

#### VIII. Combinationen mi

	Elektrom
	heol acl Elektroni.
Zn   Zn O <sub>2</sub>   HCl   PtCl , Pt	150,3 1
$\mathbf{Zn}[\mathbf{ZnSO}_4]\Pi_2\mathbf{SO}_4[\mathbf{PtC}]_4 \mathbf{Pt}$	- :

	Elektro	Warme- tõnung			
	реори	Multipl. berech-		den negativen Pols	
	Elektrom.				
1/10)   PtCl <sub>4</sub> (1/10) .	123 bis 130	_		_	
i <sub>2</sub>   HCl   PtCl <sub>4</sub>   Pt	127,5	105,4 bis 112,4	108	(Cd Cl <sub>2</sub> ) == 192,6	
$)_{4} \mathbf{H}_{2}\mathbf{SO}_{4} \mathbf{PtOl}_{4} \mathbf{Pt}$	-	111,3	114,8 2)	(Cd 8 O <sub>4</sub> ) = 179	
$\frac{1}{10}$   Pt Cl <sub>4</sub> ( $\frac{1}{10}$ ) .	108,7	-	_		
O4   PtCl4   Pt	-	40,3	40,8 *)	(Ou Cl <sub>2</sub> ) == 125,4	
1/10)   PtCl <sub>4</sub> (1/10) .	41,8	-	_	_	
:   H N O <sub>2</sub>   PtCl <sub>4</sub>   Pt	-	92,0 bis 93,7	71,8 <sup>3</sup> )	(Pb N <sub>2</sub> O <sub>6</sub> ) = 136	
O3   H N O2   Pt Cl4   Pt	_	(7,3 bis 14)	- 30,64)	$(Ag_2 N_2 O_6)$ = 33,6	
14   H2804   PtCl4   Pt	_	98,0	122,2 6)	(Fe 8 O <sub>4</sub> ) == 186,4	
4 (1/6)   Pt Cl4   Pt .	2,9	_	-		

IX. Combinationen mit Goldchlorid.

	Elektro	omotorische I	Craft
	beobachtet		berech
	Elektrom.	Multipl.	net
2   HCl   AuCl <sub>3</sub>   Au			
nceutr	158,8	152,2	-
rmale Lösung	171,4	163,7	-
rmale Lösung, 1/6 verd	173,4	166,1	183,6

r.:  $(Cd \otimes O_4) - (H_2 O) + 2 (H. Cl, aq) - \frac{1}{2} (Pt Cl_4)_5 - \frac{2}{3} Ber.: (Cn, -\frac{1}{2}(Pt, Cl_4, aq). - \frac{2}{3}) Berechnet: Pb(N O_2)_2 - (H_2 O) + 2 (H, Cl, aq) Cl_4). - \frac{4}{3} Ber.: 2 (Ag N O_3) + (H_2, Cl_2, aq) - (H_2 O) - \frac{2}{3} (Au Cl_3). - Pe S O_4) - (H_2 O) + 2 (H Cl aq) - \frac{1}{2} (Pt Cl_4).$ 

	Elektr	omotorische K	ruft
	beobachtet		
	Elektrom.	Multipl.	nel
Zn   Zn 8 O <sub>4</sub> (½10)   Au Cl <sub>8</sub> ( Au ¹)	148,4 bin 157,1	_	-
Cd   Cd Cl2   H Cl   Au Cl3   Au	148,8	189,5 (135,1)	150,2
Od   Cd8 O4   AuCls   Au2)	132,3	_	-
$Pt \mid PtCl_{4} \mid AuCl_{8} \mid Au \dots \dots \dots$	13,5 bis 16,4	20,7	420

Als Grundlage für die Berechnung der elektromotorischen Kräfte dienen die folgenden Wärmetönungen, welche auf die je 2 g Wasserstoff äquivalenten Mengen der Substanzen bezogen und in halben Kilogrammealorien angegeben sind.

Magnesium.		Eisen.
(Mg, Cl2, aq)	374,0 (Fe, Cl <sub>2</sub> )	164.0
(Mg Cl <sub>2</sub> , aq)		1995
(Mg, O, H <sub>2</sub> O)	300,0 (Fe, O, SO <sub>3</sub> ac	
$(Mg, 0, N_2 O_5 aq)$	353,0	
(Mg, O, SO, aq)	360,0	Kupfer.
	$(Cu_2, Cl_2)$ .	131.6
Zink.	$(Cu_2, Br_2)$ .	
(Zn, 0)		75.3
(Zn, Cl2, sq)	226,0 (Cu, Cl2, aq)	
$(Z_{n}, 0, S_{0_{3}} a_{0}) \dots \dots$	212,0 (Cu, Br2, aq) .	
$(Zn_1 O_1 N_2 O_5 aq)$	205,2 (Cu, O, SO <sub>3</sub> ac	
(Zn, O, Ac, aq) ,		
(ZuSO4.7 H2O, aq)	-8,6 (Cu, O, Ac, aq	) 100,5
	(CuSO4.5H2	$0, aq) \dots -i^{4}$
Cadmium.		
(Cd, Cl2, aq)	192,6	Blei.
(CdCl <sub>9</sub> , aq)	6,0 (Pb,0)	, a 100,0
(Cd, 0, SO, sq)	179.0 (Pb, 0, N <sub>2</sub> O <sub>5</sub> )	aq) 134"
$(Cd, O, N_2O_5 aq)$	172,0 (Pb, O, Ac, aq	) 1315
(Cd, O, Ac2 aq)	172,0 (Pb, O, SO <sub>3</sub> ac	) 147.6
$(CdSO_4, \frac{3}{3}H_2O, 8q)$		152.0

Gefäss und Capillarröhre mit verdünnter Zn80, Lösung dazwisches Getrennt durch Capillarröhre.



<u>Se</u>	Versuche von Braun.	887
=Ci <sub>2</sub> )	165,6 Platin.	
in Ac. 3 H2 O, aq)	12,3 1/2 (Pt, Cl4, HCl aq)	. 84,6
Silber.	Andere thermochemi Zahlen.	ache
-g, 0)	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	. 78,2 . 35,6
Gold.	$(N_2 H_2 O_6, 640 \text{ aq})$ $(H_2, Cl_2)$	. 30,4 . 88,0
	$30,4$ (H <sub>2</sub> , Cl <sub>2</sub> , aq)	

Bei den Ketten, in denen nur Salze mit einer und derselben Säure rkommen, ist die elektromotorische Kraft direct aus der Differenz der rbindungswärmen der Salze berechnet, so ist z. B.:

$$| ZnSO_4 | CuSO_4 | Cu = (Zn, 0, SO_3, aq) - (Cu, 0, SO_3, aq)$$
  
= 212 - 112 = 100

$$\begin{array}{l} | \operatorname{Cd}(\operatorname{NO}_3)_2 | \operatorname{Cu}(\operatorname{NO}_3)_2 | \operatorname{Cu} = (\operatorname{Cd}, \operatorname{O}, [\operatorname{N}_2\operatorname{O}_3]_2, \operatorname{aq}) - (\operatorname{Cu}, \operatorname{O}, \operatorname{N}_2\operatorname{O}_3, \operatorname{aq}) \\ = 172 - 104.8 = 67.2 \end{array}$$

setzt u. s. f.

Sind Säuren zwischen die Salze geschaltet, so ist die Rechnung von 985 aun z. B. die folgende. Die Combination

welcher die Werthe aq. ... die Mengen des mit den Substanzen verndenen Wassers anzeigen, und die Formeln mit den betreffenden Comten zugleich die Wärmetönungen bezeichnen, wird nach dem Durchnge der Elektricitätsmenge Eins zu

Die Differenz der Wärmetönungen, welche der elektromotorischen aft entspricht, ist

$$W = - (Au_{2/2}Cl_2) + (Cl_2, H_2) + (H_2O, N_2O_3) - (O, N_2O_3, Ag_2).$$

$$aq_1 \qquad aq_2 \qquad aq_3 \qquad aq_4$$

Indem nun Braun nach bekannten Principien der Thermochemie

$$(H_2, 0, N_2 O_5, aq) = (H_2, 0) + (N_2 O_5, aq)$$

$$(\Lambda g_1, 0, N_1 0, aq) = (\Lambda g_2, 0, N_2 0, aq) + (N_2 0, aq)$$

setzt, so wird

$$W = -\frac{2}{3} (Au_1 Cl_3, aq) + (H_2 O) - 2 (H_1 Cl_3, aq) - (Ag_2 O, N_2 O_3, aq)$$

Sach dieser Art der Berechnung zeigen die Ketten aus Zink, Kupler Cadmium in den Lösungen ihrer Sulfate und Acetate, möge dasselbe Metall (Cadmium) als positive oder negative Elektrode dienen, eine ger Uebereinstimmung zwischen den beobachteten und den aus den von Braun angenommenen thermochemischen Processen berechneten eiste tromotorischen Kräften. Dagegen haben schon Ketten aus jenen Metal in in ihren Sulfaten und Silber in Silbersulfatlosung, wobei das Silber ab elektropositives Element dient, eine um 34,4 bis 37,6 kleinere elektromotorische Kräft als der Berechnung entspricht!). Ebenso sind die berechneten Kräfte obiger Metalle in ihren Acetaten in Comhanation mit Blei in Bleisochatlösung um etwa 20 kleiner als nach der Berechnung

Auch in den Lösungen der salpetersauren Salze bleibt die beobicitote elektromotorische Kraft um etwa 10 zurück, wenn Zink als elskisspositives Metall mit Kupfer oder Cadmium combinert wird, sie ist wemal, wenn letztere beiden Metalle zusammen eineKette bilden, sie bleitt um etwa 30,36 zurück, wenn Silber dabei mit Kupfer und Cadmium, um etwa 45 im Mittel, wenn es mit Zink, um etwa 17 his 20, wenn es mit Blei oder Cadmium als positivem Metall combinirt wird. Das Blei seibt im Acetat mit Cadmium als positivem Metall combinist, gielt eine un circa 19 zu kleine, mit Kupfer als negativem Metall combinirt eine an 14 zu große elektromotorische Kraft. Die Combinationen der Metale Zink, Kupfer, Cadmium in ihren Chloriden, Bromiden und Jodiden geben normale Zahlen, ausser wenn Cadminin als positives Metall den Zux gegenüber gestellt ist, wo die beobachteten Zahlen um etwa 8 und ! zu klein erscheinen. Sehr bedeutend bleiben die beobachteten Wertte unter den berechneten (um 90 bis 100) in allen Fallen, wo Magnesius. als positives Metall verwendet wird.

MS7 Achnliche Resultate ergeben sich bei Zwischenschaltung einer Sizer zwischen die die entsprechenden Metallelektroden authaltenden Loszegen

In gewissen Fällen ist sogar die elektromotorische Kraft der Ketts größser als die Berechnung ergiebt, wie sehon bei der Kette PbAc Call

<sup>1)</sup> Dasselbe Resultat hat auch Alder Wright (Phil Mug [5] 14 p. 1882; Berld 6, p. 949; erhalten; die beobachteten elektronatorischen Kribder Ketten aus amalgamirtem Ziuk, Cadmium oder Kupfer und Silber 5. 200 Sultaten (1 Mol. auf 1580 Mol. Wasser) waren statt der begechneten 1.29. 154 0.754 nur 1,532, 1 172, 4,430 Volts, also um etwa 0.5 Volts zu klein. 15 5.00 mehrung der Stromeschehtigkeit an der Silberelektrode wird die Vermannete der elektrometorischen Kraft grosser, was selesa auf secundare Process in dentet.

t ist, und ferner bei den Combinationen von. CdSO<sub>4</sub> | FeSO<sub>4</sub>; | FeSO<sub>4</sub>; Pb Ac | CuSO<sub>4</sub>; Cd Cl<sub>2</sub> | Cu Cl<sub>2</sub>; Zn Br<sub>2</sub> | Cu Br<sub>2</sub>, | Au Cl<sub>3</sub>; Zn Cl<sub>2</sub>|Pt Cl<sub>4</sub>; Cd Cl<sub>2</sub>|Pt Cl<sub>4</sub>; Pb Ac | Pt Cl<sub>4</sub>; Ag N O<sub>5</sub>|Pt Cl<sub>4</sub>, ge Ketten müssten sich, während sie einen Strom liefern, ab-

omit schliesst Braun, dass in vielen Fällen nicht die ganze Enerreinzelnen an den Elektroden sich abspielenden Processe in Stromesübergehe und berechnet die letztere, indem er zie gleich  $xq_1 - wq_1$ wo x und y echte Brüche,  $q_1$  und  $q_2$  die den Processen an den oden entsprechenden Warmetönungen sind.

a nur die Gleichungen  $q_1 - q_2 = A$ ,  $xq_1 - yq_2 = B$  gegeben is denen  $q_1, q_2, A$ . B bekannte Grössen sind, so lassen sich x und getrenut von einander bestimmen. Für verschiedene Werthe von ben sich für eine Reihe von Combinationen die in folgender Tahngeführten Werthe x und ebenso die nach Brauu's Annahme benergie verwandelten Wärmemengen  $xq_1$  und  $yq_2$ :

Ag <sub>2</sub> 5 O <sub>4</sub>	Zn S O <sub>4</sub>	Fe8 04	cas o <sub>4</sub>	Cu80 <sub>a</sub>
1 0,5 0	0,83 0,73 0,66	0,814 0,705 0.596	0,888 0,895 0,581	0.68 0,49 0,32
Ag <sub>2</sub> N <sub>2</sub> O <sub>6</sub>	Ph N <sub>2</sub> O <sub>6</sub>	Zn N <sub>2</sub> O <sub>0</sub>	€4 N <sub>4</sub> O <sub>4</sub>	Cu N <sub>2</sub> O <sub>c</sub>

	8 O <sub>4</sub> = 40,8)	$Z_{11} \otimes O_4$ $(q_1 = 212)$	$F_0 \otimes O_0$ $(q_1 = 180,4)$	$cd 8 O_4$ $tq_1 = 1791$	$c_{080_4}$ $(q_1 = 112)$
	y 73	$x$ , $q_1$	$x = q_1$	ar q	x . 72
	415,8	178	151,8	144,8	76
5	20,4	156	131,4	124,4	Şĕ
	0	136	111	1114	14

Achnliche Versuche an Ketten mit festen, sehr schwerlöslichen Salahaben Braun eine Reihe von Resultaten gegeben, von denen wir dies zunächst nur die folgenden Schlussfolgerungen erwähnen.

# I. Arheitsfähigkeit und Nutzeffect der Chlormetalle.

	Warries tonnog	Arbeits- fahlgkeit a - x, q	Nursettes
(Zo, Clg, nq)	227,6	195.0	1,46
(Cd, Cl <sub>2</sub> , aq)	186.5	159,4	195
(Ag <sub>2</sub> , Cl <sub>9</sub> )	117,5	97,6	4.51
(Cn, Clg, nq)	125,4	99.2	100
(Fe, Cl <sub>2</sub> , aq)	199,9	120,8	31.72
2 gtAn, Clg HClaq)	42,4	24.0	10.70
$(Hg_2, Cl_2)$	165,2	94,0	0.7
13 (Pt, Cl4, H Claq)	14,6	41,4	Af .

## Arbeitsfähigkeit und Nutzeffect der Brommetalle.

	Warm	etönung	Arbeita	Natioffeet		
	Br d	Br gas(, 1)	falugkest	Brid	Br gast	
(Zn, Br <sub>1</sub> , mq)	181 s	197,9	162	11/1/2	-11	
(Cd, Br2, aq)	149,8	184,8	138	22.511	-84	
(Age, Hr2)	4863,54	1995 H	н5	1,116		
(Pb Brg)	128,9	144.9	118	0,91	10	
(Cu Brg, aqt , , , ,	81.6	97,6	61	9,77	Al	
(Hg_ Brg)	136,6	152,6	A'I	0,46		

In Die Differenz der Vertindungenannen mit flussigen, und gastim ist. Brom resp festem und gast im gen. Ich ist entlehnt Berthelot Essa. Mecanique chimique, 1. p. 179, Patra 1879.

III. Arbeitsfähigkeit und Nutzeffect der Jodmetalle.

	Wärm	etönung	Arbeita-	Nutzeifect		
	J feat J gasf.		fähigkeit	J fent	J gasf.	
(Zn, J <sub>2</sub> , aq)	121,1	142,7	118,0	0,97	0,83	
(Cd, J <sub>2</sub> , aq)	87,9	109,5	{ 92,5 { 95,0	1,05 1,08	0,84 0,86	
(Agg, Jg)	55,2	76,8	80,6	1,09	0,78	
(Hgg, J2)	96,9	118,5	48,0	0,50	0,41	

Die Reihenfolge der Arbeitsfähigkeiten würe also der der Wärmetonungen nicht gleich. Daraus folgt z. B. für folgende Ketten die elektromotorische Kraft:

	Beoh.	Berechnet nach W. Thomson	Differenz
Zn   Zn Cl <sub>2</sub>   Hg <sub>2</sub> Cl <sub>2</sub>   Hg	101,0	80,4	+41,4
Zn   Zn Br <sub>2</sub>   Hg <sub>2</sub> Br <sub>2</sub>   Hg	104,0	45,3	+ 58,7
Zn   Zn J <sub>2</sub>   Hg <sub>2</sub> J <sub>2</sub>   Hg	70,0	24,2	+ 45,8
Cd   Cd Cl <sub>2</sub>   Hg <sub>2</sub> Cl <sub>2</sub>   Hg	65,4	21,3	+44,1
Cd   Cd Br2   Hg2 Br2   Hg	75,0	12,2	+ 62,8
Cá   Cd J <sub>2</sub>   Hg <sub>2</sub> J <sub>3</sub>   Hg	44,5	- 9,0	+ 53,5
$Cu \mid C\alpha  Br_g \mid Hg_g  Br_g \mid Hg  \dots  \dots  .$	n	55,0	+ 55,0

Nach allen diesen Versuchen ergeben sich die Arbeitsfähigkeiten in den Ketten in halben Calorien:

Schematische Uebersicht der Arbeitsfähigkeiten in halben Calorien.

Cl <sub>2</sub>		Вт	ž	804		N <sub>2</sub> O <sub>6</sub>			Ac <sub>2</sub>	J,				
Zn	195	Zu	167	Zn	176	bis	130	Zn	160	Fr <sub>kD</sub>	127	wahr	Zn	11*
ca	159	ca	138	Cd	143	bts	104	ca	133	1 15	100	schein	Cd	144
Fe	151	Ръ	118	Fe.	198	his	95	Pb	119	Бая	85	lich	Ags	+
Cu	99	Ag <sub>2</sub>	85	Cu	76	his	36	Cu	74	Ivan	40	seler	Hg:	45
Agg	97	Cit	68					1				nalie		
Hg <sub>2</sub>	94	Hay	63									gleich		
1 2 Pt	41							1				den Ni		
2 Au	24											traten		

989 Vor der Annahme dieser von Braun aufgestellten Ansichten ist erst genauer zu untersuchen, ob auch wirklich die von ihm der Rechbung zu Grunde gelegten ehemischen Processe allein die Stromenergie liefern.

Dabei ist wieder zunächst zu beachten (vergl. §. 95%), dass bei der Verbindung der Elemente mit anderen Stoffen die Molecule derselben mat Atome zertallen müssen, wodurch eine gewisse Wärmemenge absorbit wird. Bei der Bildung von  $\text{CuSO}_4 + y_{\text{aq}}$  ist also der thermische Piecess nicht auf (Cu, 0, SO<sub>3</sub> + y<sub>\text{aq}</sub>) beschränkt, sondern es subtrabiit sich davon  $^4$ <sub>2</sub> (Cu, Cu) +  $^4$ <sub>2</sub> (0, 0). Ebenso ist bei der Bildung von ZuSO<sub>3</sub> +  $x_{\text{aq}}$  der thermische Process (Zn, 0, SO<sub>3</sub>,  $x_{\text{aq}}$ ) -  $^4$ <sub>2</sub> (Zu, Zu) -  $^4$ <sub>2</sub> (0), 0). Die Differenz beider Werthe ist

$$(Z_{11}, O, SO_{11}, x_{11}q) \leftarrow (Cu, O, SO_{11}, y_{11}q) + \frac{1}{2}(Cu, Cu) - \frac{1}{2}(Z_{11}, Lu)$$

Es ist nun fraglich, ob, wenn in der entsprechenden Kette huster ausgeschieden und Zink gelöst wird, die Vereinigung zweier Kapfer atome und die Trennung zweier Zinkatome als elektrisch verwerthauf Arbeit zu berechnen ist oder nicht. Die hohe elektromotorische hust einer mit Sauerstoff und Wasserstoff oder mit ganz frisch abgescheen nem Chlor polarisirten Kette, wober doch die Gase (Wasserstoff) fast alle schließlich im gewohnlichen Zustande entweichen (x. w. u.t. apricht für die erstere Alternative, sofern sie nicht nur der Verdichtung der bast auf den Elektroden zuzuschreiben ist.

Wirkt die Bildung-wärme der Molecule aus ihren Atomen meht bei der Erzeugung des Stromes mit, so sind die elektromotorischen hratis der Combinationen nur dann der Differenz der Wärmetönungen der Losungen in ihnen äquivalent, wenn die Verlundung der Atome des Steffes beiter Elektroden zu Moleculen je gleiche Wärmemengen hefert. Dies kanz bei den Metallen von nahe gleichem Atomgewicht, Kupfer, Jank, Cadminu und

attfinden, bei denen von sehr viel grösserem Atonigewicht, Silber, Blei, es zweifelhaft.

Ist dagegen die Arbeit der Verbindung der Atome zu Molecülen für m elektromotorischen Process verwerthbar, so sind die Berechnungen für e Ketten mit zwei Salzlösungen und zwischengeschalteter Säure nicht richg. In dem §. 985 erwähnten Beispiel kann man dann die Wärmemengen ai der directen Bildung von HCl und Ag. O aus den Moleculen ihrer estandtheile nicht den bei der Verbindung der elektrolytisch abgeschiedeen Atome H und Cl. sowie Ag, und O erzeugten gleich setzen. - Ferer ist zu beachten, dass eine grosse Zahl der Salze in sehr verdünnten Ssungen dissociirt ist und so der Strom an der negativen Elektrode · Wasserstoff abscheiden kann. Wenn dieser nun auch Metall reducirt, und somit keine Polarisation verursacht, so kann dies doch secundär susserhalb des eigentlichen Stromkreises geschehen, wie z. B. an der schwammigen Structur des aus sauren Lösungen ausgeschiedenen Kupfers an erkennen ist. - Endlich sind etwaige Concentrationsverschiedenheiten and die ihnen entsprechenden Wärmevorgänge ebenfalls zu berücksichtigen. - Die sehr niedrige elektromotorische Kraft der Kotten mit Magne-: sium erklärt sich durch die Bildung eines stark negativen Suboxydes (vergl. §, 599) und ähnliche Verhältnisse können auch noch in anderen - Fällen auftreten. - In salpetersauren Lösungen bilden sich Nitrite, in z. "ssigsaurer Kupferlösung scheidet sich Kupfer mit Kupferoxyd aus u. s. f. — ... Wenn bei einer Reihe von Ketten mit Zwischenschaltung von Säuren sich experimentell höhere elektromotorische Kräfte ergeben, als berechnet warden, so sind dafür noch die oben erwähnten Unterschiede zwischen , den Verbindungswärmen der natürlichen Molecüle und der elektrolytisch abgeschiedenen Atome in Betracht zu ziehen.

Somit sind nach diesen Versuchen noch weitere Untersuchungen erforderlich, ehe das Gesetz der Aequivalenz der thermochemischen Energie in der direct vom Strome der Kette durchflossenen und an den elektrolytischen Vorgängen primär theilnehmenden Reihe der Substanzen mit der im Stromkreise primär auftretenden thermischen Energie verlassen werden darf. -- Weiteres siehe im Capitol Theorie der Elektricitätserregung beim Contact.

į

¢

¢

Wir haben jetzt zu erwägen, in welcher Weise die Energie der 990 chemischen Processe in den einzelnen Theilen der Kette selbst und im Schliessungskreise sich in Wärme umsetzt.

Wird durch die chemischen Anziehungen an der einen Elektrode einer Kette bewirkt, dass die Potentialdifferenz zwiechen dem Elektrolyt und der Elektrode daselbst V1 - Vo ist, so ist auch an den Enden des dieselben verbindenden, wir wollen annehmen, unverzweigter zu linearen Schliessungskreises die Potentialdifferenz V. vertheilt sich, nachdem der Strom constant gewori gensen Schliessungskreis im Verhältniss der Wider

all gleich starker Strom durchfliesst den Kreis, indem sich zugleich exseiner Intensität proportionale Menge des einen Ions des Elektrolytes mi
der Elektrode verbindet. Ist also die Stromintensität i, so ist die in psiez
idemente dx erzeugte Arbeit (oder die ihr äquivalente Warmenege) e a. (dV dx) und dieselbe in der ganzen Schliessung e a.  $(V_1 - V_2)$ Die gleiche Wärmemenge i a.  $(V_1 - V_2)$  wird beim Lebergange des Stromes durch die Contactstelle des Elektrolyten und der Elektrode verl im
Ebenduselbst wird aber dieser Verlüst in jedem Moment durch die saftretenden primären chemischen Processe gedeckt, so dass der Antazze
zustand bestellen bleibt und keine besondere Temperaturanderung zenzu
Wirken beide Elektroden des Elementes elektromotorisch und finden elbeiden, wie in den constanten Elementen, chemische Processe statt, so sle
diren sich die Wirkungen au denselben durch den ganzen Schliessungskraa

Hier findet also, ähnlich wie bei anderen calorischen Maschmen ab Uebergang von Warme von der einen zur anderen Elektrode statt, deze Temperaturen durch die chemischen Processe constant erhalten werden t

991 Die durch die Processe in der Kette erzeugte Energie setzt sich zu dem Schliessungskreise in verschiedener Weise in Arbeit um.

- 1) Emmal wird im ganzen Schliessungskreise nach dem Joule's schen Gesetz Wärme entwickelt, sowohl in den metallischen, wie in der elektrolytischen Leitern. Etwaige mechanische Wirkungen, Zerspatterungen der Drahte, konnen in ihrem Warmesquivalent ausgedräckt an dieser Arbeitsleistung hinzugerechnet werden.
- 2) Dann tritt an den Contactstellen der heterogenen Leiter der Pultier sehe Phänomen auf.
- 3) Wenn in den Schlies-ungskreis eine Zersetzungszelle eingeschaltet ist, welche etwa noch durch eine porose Wand in zwei Abtheilutg getheilt ist, werden ausserdem noch darm
- a) auch die Bestandtheile der Flussigkeit an einauder verübelst z. B. das geloste Salz in dem Lösung-wabser fortgeführt (wobei die geeiellere Ursache dieser Fortführung für die dabei stattfindende Arbeit leistung gleichgultig ist),

b) wird die Flussigkeit durch die gelektrische Endosmose" durch be

purose Diaphragma fortgefuhrt,

c) werden die Ionen an den Elektroden ausgeschieden und bitter polarisist.

Die ad 1 und 2 erwahnten thermischen Wirkungen haben wir siter in besonderen Capiteln betrachtet.

902 Ist in den Schliessungskreis eine Zorsetzung-ze von geschaltet und ist die ursprunghehe Intensität des durch diese befo

<sup>1)</sup> Will man etwa in dem im Text amon fehrten binne die dem ich eine ten Strome als Thermostreme bezeichnen, de tet des elsen nur eine bezeichnen. Nomenclatur. Vergl. auch Hoorweg, Wied. Ann. 9, 5-52, 11, p. 1-4. 122.

leiteten Stromes gleich I, der Widerstand des Schliesungskreises gleich c. so ist die in demselben in der Zeitembeit entwickelte Warmemenge gleich II a (wo a das mechanische Warmenquivalent), wahrend sich gieichzeitig in der Saule zI Aequivalente Zink lösen. Als Einheit der Intensität nehmen wir dabei diejenige an, welche in der Zeitembeit z Aequivalente Zink aus Zinkvitriol abscheidet. Entsteht in dem in den Schliessungskreis eingeschalteten Zersetzungsapparat eine Polarisation, durch welche die Strommtensität auf 1, die Zahl der in der Zeiteinheit gelösten Aequivalente Zink auf zi reducirt wird, so wird nun im Schliessungskreise die Warmemenge vi? a entwickelt und nebenbei bei der Abscheidung von zi Aequivalenten der lonen des Elektrolytes die Warmemenge Wabsorbirt. Die gesammte, bei der Authösung von einem Aequivalent Zink geleintete Arbeit oder erzeugte Warme muss in den beiden Fallen gleich sein, also

$$\frac{1}{a} \frac{rI^{2}}{zI} = \frac{W + \frac{1}{a} ri^{2}}{zi}, \text{ d. h. } W = \frac{1}{a} r(I - i)i.$$

Dies ist also die durch die Abscheidung der Ionen im Schliessungstreise verlorene Warme. Durch diese Abscheidung werden aber die Erektroden polarisist, und die elektromotorische Kraft der Polarisation ist p=r(I-t). Wird der Zersetzungsapparat für sich durch einen Duiht geschlossen, und ist der Widerstand der neuen Schliessung  $r_1$ , so ist die Stromintensität darin  $(I-t)r_1$ , die Menge der in der Zeiteinseit sich wieder vereinenden Ionen an den Elektroden gleich  $z(I-t)r_1$ . Acquivalente und die erzeugte Warmeinenge

$$W_1 = \frac{1}{a} (I - i)^2 \frac{r^2}{r_1}$$

Sind die ganzen zu Acquivalente der durch den primuren Strom
scheschiedenen Ionen auf den Elektroden geblieben und vereinen sich
vieder so ist die laerbei erzeugte Warmenange gleich

$$W_1 \cdot \frac{z_i}{z_i(I-i)} = \frac{1}{a} r(I-i) i = W_i$$

Die bei der Erzeugung der Polarisation verschwundene Warme oder Verlorene Arbeit wird also, wie selbstverstandlich, in dem durch dieselbe bierrorgerufenen Strome wieder gewonnen, so dass die verlorene Kintt Kenssermansen nur in den an den Elektroden abgeschiedenen Ionen angesammelt ist. — Der Werth W ist im Maximum, wenn i = 1 , I, who die elektromotorische Kruit der Polarisation die Hälfte der elektromotorischen Kraft des polarisieenden Stromes ist i).

<sup>1)</sup> Vergl. Koosen Pogg Ann 91 (c. 525, 1854).

Soll hierbei die gesammte, für die Abscheidung der Ionen in vart bestimmten Zeit verbrauchte Wärmemenge W gleich der in derselben Zeit erzeugten Warme  $W_1$  sein, wie z. B. bei der Polarisationsbattens von Thomson, so muss  $W = W_1$  sein, also

$$\frac{r}{r_1} = \frac{i}{I - i}.$$

Ist die elektromotorische Kraft der Polarisation p, die elektromotorische Kraft der dieselbe hervorrufenden Saule E, so ist auch

$$\frac{r}{r_1} = \frac{E-p}{p}.$$

993 Von den besonderen Arbeitsleistungen in einer Zersetzungsseit haben wir die auf die Fortführung des Salzes verwendete Energie bezeits §, 976 behandelt.

Die elektrische Endosmose bedarf nur einer geringen Arbeitsleistung wie Clausius 1) berechnet hat.

Wenn z. B. durch eine perése Wand von einem Quadratmeter (befinung in einer bestimmten Zeit 0.001 ebm der Flüssigkeit in der Richtung des positiven Stromes fortgeführt werden, und um diese Bewegung aufzuheben, ein Gegendruck von p Atmospharen erforderlich ist so ist der Druck auf 1 qm gleich 10,333 p kg und die gesammte gebats Arbeit gleich 0.001. 10,333 p — 10,333 p mkg. Wird die Bewegung durch einen (iegendruck aufgehoben, so verwandelt sie sich in die Würmemenge, welche 1 kg Wasser um 10,333 p 124,5 — p 414. erwärmen könnte. Soll die elektromotorische Kraft diese Arbeit leistes so muss sich dem entsprechend die übrige Arbeit im Schliessungskreit vermindern, die Stromintensität nimmt ab. Indess ist die Arbeit solusidass, wenu man die elektrische Endosmose durch Abschliessen der eine Abtheilung der Zerzetzungszelle oder einen Gegendruck hemmt, auf Aenderung der Stromintensität nicht zu beobachten ist.

Die Arbeitsleistungen bei den chemischen Processen in der Desetzungszelle gestalten sich besonders einfach, wenn eine Salzleiung zweichen Elektroden aus dem in derselben befindlichen Metall elektroten wird. Abgesehen von den Concentrationsänderungen wird sichtbat datt nur das Metall von der positiven zur negativen Elektrode überpelat. Die elektromotorischen Kräfte bei der Lösung des Metalls der auch und bei dem Niederschlag des Metalls an der anderen Elektrode ist sprechen zweien gleichen und entgegengesetzten elektromotorische Kräften und heben sich auf, wenn nicht etwa Coharenzunterschauschen dem aufgelosten und niedergeschlagenen Metall vorbanden sind. Die chemischen Processe hefern daselbst ebenso große und

<sup>1)</sup> Clausius, Pogg. Ann. 401, p. 368, 1857.

Einfluss der Stromesrichtung.

897

gegengesetzte Wärmeäuderungen, wie der Durchgang des Stromes. Nur das Peltier'sche Phänomen erscheint an den Elektroden (§. 506 und 507).

Werden die Elektroden vertical über einander geordnet, so ist, falls 995 das positive Ion sich an der oberen, negativen Elektrode, das negative Ion sich an der unteren, positiven Elektrode ausammelt und z. B. ersteres schwerer ist als letzteres, eine bestimmte Arbeit zur Hebung des Gewichtsüberschusses des ersteren über das letztere erforderlich. Wird in dieser Weise eine 1 m hohe Säule von salpetersaurem Silber zwischen Silberelektroden durch den Strom eines Dauiell'schen Elementes zersetzt, so werden, während 32,6 g Zink in dem letzteren gelöst, also 25065 Wärmelinheiten producirt werden, 108 g Silber um 1 m gehoben, und 62 g NO, um 1 m geseukt. Die dabei verwendete Arbeit ist also gleich 46 gr. m., entsprechend einer Wärmemenge von 0,108 Cal. (g. etgr.), während die übrige Wärme im Schliessungskreise auftritt. Dem entsprechend verringert sich die Stromintensität, wenn die Röhre statt horizontal, in verticaler Lage aufgestellt wird, wenn auch nur äusserst wenig. Bei umzekehrter Lage der Elektroden steigert sie sich.

Um dies nachzuweisen, schmilzt Colley 1) in eine Röhre von 1,6 m 996 resp. 3,6 m Länge und 2 qcm Querschnitt an beiden Enden Silberdrähte resp. 3,6 m Länge und 2 qcm Querschnitt an beiden Enden Silberdrähte resp. 774 oder 1500 Quecksilbereinheiten Widerstand hat und lässt durch wie den Strom von einem Daniell'schen Element hindurchgeben. Nach 24 Stunden wird die Röhre mit einem höchst empfindlichen Galvanometer (welches noch den Strom von einem Daniell'schen Element in einem Schliessungskreise, der 8½ Milliarden Siemens'sche Einheiten Widerstand enthielt, durch einen Ausschlag von 20% Scalentheilen angab) mittelst eines Commutators geschlossen und die Röhre abwechselnd aufrecht und verkehrt gestellt. Der niedersteigende Strom erwies sich stärker als der aufsteigende. Die beobachteten Zahlen sind etwa 2 bis 3 mal kleiner als die theoretisch berechneten.

Da nach Hittorf im Jodzink und Jodcadmium die Verschiebung Rer Ionen entgegengesetzt ist, als im salpetersauren Silber, so wurden auch Lösungen dieser Salze untersucht. In der That zeigte sich, wenn im den Röhren der Strom von unten nach oben ging, eine grössere Intensität, als bei umgekehrter Stromesrichtung. Die in Wärme ausgedrückte Arbeit berechnet sich hierbei gleich 0,00001567 von der bei Auflösung on 1 g Zink erzeugten.

Versuche mit alternirenden Inductionsströmen gaben keine günstisen Resultate.

<sup>1)</sup> Colley, Pogg. Ann. 157, p. 370, 624, 1876\* (Shnlich Pirani, Nature, 3n. 3. 1878, p. 180\*).

Wiedemenn, Elektricität. Il.

997 Schon § 200 haben wir erwahn
Strumbildung theilnehmenden prima
Kette von den secundaren oder lo
den zu sondern hat, wie zie z. B. auf
einom gewissen Zustande (notiv) abgesch
Zustande von ihnen antiernt und erst
gewohnlichen Zustand übergeht oder
Strom selbst nicht durchflossenen Sal
Sauerstoff) verbindet.

Wir konnen die den primåren un den Warmewerthe nach verchiedenen I

Finnal konnen wir osch bekannte Kraft E des Elementes bestimmen und berechnen, die dieser elektromotoriechen Elektrolytes entspricht. Bringen wir Schliessungsdraht in ein Calcumeter unetzung von 1 Acq. des Elektrolytes 1 menge W1, so ist, unter Voraussetzung getheilten Gesetzes von Thomsun die

 $W_i = W_i =$ 

Warme We und We in einem galvani Messung der elektromotorischen Kraft dass man das Element in ein Calorimet seithen durch einen Draht von so grot dagegen der Widerstand des Elemente primate Warme fast ausschliesslich in j während der Zersetzung von 1 Aeg, de Calorimeter angezeigte Warmemenge ei ren Warme We. Wird dann das Elemen das Calorimeter gebeicht, so erhalt ma woraus sich unmitterbar Weitigieht.

999 Man kann nach einer dritten, indes falls ohne die elektromotorische Kraft direct die seiner elektromotorischen Kramenge W. messen. Man schliesst die grossem Widerst, nde r und bringt de die Warmenenge welche in ihm bei des Elektrolytes trei wird, gleich wegleich R, so ist We = we (r + R) r, in ein zweites Calorimeter bringen und stimmen, die nun we = We, R (R + r

dieser Versuche mit verschiedenen Widerstanden r lässt sich R eliminimen und  $W_r$  und  $W_t$  ableiten. Setzt man Kette und Schliessungsdraht zussammen in dasselbe Calorimeter, so beobachtet man wiederum direct den Werth  $W_t = W_r + W_t$ . Indess können sich bei verschiedenen Widerständen, resp. Stromintensitäten die localen Wärmeerscheinungen undern.

Ist die elektromotorische Kraft der zu untersuchenden Kette K 1000 mach eingetretener Polarisation so gering, dass sie keinen merklichen Strom mehr erzeugt, so kann man eine vierte, indess ebenfalls complicitere Methode anwenden. Man schaltet sie als Zersetzungszelle zu den Schliessungskreis einer Säule S von bekannter Wärmewirkung W' zu gleichem Sinne durch kurze Drahte ein und bringt sie mit jener zusaumen in ein Calorimeter. Ist die während der Zersetzung von 1 Aequivalent des Elektrolytes erzeugte Gesammtwarme W', so ist W' - W' - W, die in der Kette K erzeugte primare und seeundare Wärmemenge. Durch Bestimmung ihrer elektromotorischen Kraft kann man nun entwoler die primare Wärme W, bestimmen und so W - W - W, erlanten, oder Sund K durch einen Draht von grossem Widerstande ausserhalb des Calorimeters schliessen. Kennt man die locale Wärme W' in der Säule S, so ist die Differenz der jetzt beobachteten Wärme und W' in der Säule S, so ist die Differenz der jetzt beobachteten Wärme und W' in der Säule S so ist die Differenz der jetzt beobachteten Wärme und W'

Wir stellen jetzt die wesentlichsten, nach diesen Methoden gewon- 1001 zeuen, zum grössten Theil leider sehr unsicheren Resultate zusammen

Nach der §. 999 erwähnten Methode III hat Favre!) u. A. die primäre und seeundäre Warme  $W_t$  und  $W_t$  in der Smeelschen Kette Zinkt, platinirtes Kupfer, verdünnte Schwefelsäure  $(\frac{1}{2} \chi_t)$ ! während der Entwickelung eines Grammes Wasserstoff beobachtet. Er bediente sich einzu seines mit Muffeln versehenen Quecksilbercalorimeters und schloss ihr Kette durch Platindrähte von 0.255 mm Dicke und t=25 his 200 mm Lange. Die in der im Calorimeter befindlichen Kette allein  $(w_t)$  oder die in den Drähten allein  $(w_t)$  erzeugten Warmemengen betrugen während der Abscheidung von 1 g Wasserstoff

7 25 50 100 200 ici 13127 11690 10439 8992 ici 4965 6567 7716 9030.

Ferner ergab sich  $W_l = 18092$  bis 18247 Wärmeeinheiten. — Als Mittel aus diesen Versuchen folgt die secundare Wärme  $W_l = 7589$ .

Zu stinlichen Resultaten führen andere Versuche von Favre 1, bei denen er aus der in dem Schliessungsdrahte eines Smc6'schen Elemen-

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) Favre, Ann de Chim. et de Phys. [3] 40, p 20% 1854° — <sup>3</sup>) Favre, compt. rend. 47 p. 598, 1858° (vergl auch de la Rive, Arch des Sc phys. and Nouv Ser 4, p. 81 und find p. 655, 1858°).

tes frei werdenden Warme die wahrend der Auflösung von einem Aeguvalent Zink im ganzen Schliesungskierse entwickelte Warms W. and dem Verhaltpusse der Widerstande des Drahtes und Eigmentes berechtet and eine um etwa pur Wi - 3600 Einheiten zu kleine Warmeminze findet. Spätere Versuche 1) zeigten, dass, wenn die Widerstande der susgeschalteten Drahte von 7000 bis 250 abnahmen, wahrend der Wiferstand der Kette gleich 70 war, die locale Warme We von 1816 his 541) Warmeeinheiten zunahm. Bei jedem Versuch wurde die Kette von Neuen mit verdannter Saure gefallt, da sonst durch Bildung von Zinkvitne. Schwankungen eintraten. Mit wachsender Stromintensität oder richtiger Stromesdichtigkeit wandelt sich also ein immer grosserer Theil des an Platin in irgend einem activen Zustande abgeschiedenen Wasserstoff in einiger Entfernung von den Elektroden secundar in den gewohnlichte Zustand um. Da diese Umwandlung nicht an den Elektroden erfolgt und die der Strombildung entsprechende Wärmemenge somit geringer aud. ist auch die elektromotorische Kraft der Kette und die in ihrem Schlossungskreise stattfindende, derselben entsprechende Wärmeintwickensat mit wachsender Stromesdichtigkeit kleiner. In obigem Beispiel sicht letztere von 18018 bis 14424 Warmeenheiten. - Zu ahulichen Resz taten führt auch eine speciellere Betrachtung der weniger genauen bersuche von Joule 2), durch welche er unter einer nicht ganz richtigen Annahmo sein Erwarmungsgesetz auch bei Elektrolyten nachweiset wollte 3).

Man kann hiernach die elektromotormehe Kraft E, der Smee som Kette nach Herstellung der Polarmation berechnen. Bei der Entwicklung von 1g Wasserstoff werden in der Kette 18137 Warmecutzusteit frei: subtrahirt man hiervon die 7589 secundar entwickelten Warme einheiten, so ist die der primären Stromeswirkung entsprechende Warme menge W — 10548. Da die in der Daniell schen Kette bei Auftreit von 1 Aeq. (32.6 g) Zink frei werdende Warmemenge W = 2500 ist, so ist, wenn Ed die elektromotorische Kraft der Daniell mit Kette ist, die elektromotorische Kraft der Smee'schen Kette m. 1 be achluss der Polarisation:

$$E_{\rm t} = \frac{10548}{25065} E_{\rm d} = 0.42 E_{\rm d}.$$

1003 Auf ähnliche Weise hat Favre!) die totale, primate und leet Warme W. W. und W. in einem Palladium-Zink- und Platin-/mt-Ement bestimmt, welche mit verdünnter Schwefelsäure gefüllt waren be Elemente wurden erst für sich geschlossen in ein Calorimeter gesch

Pavre, Compt. rend. 67, p. 1615, 1868; — 9 Joule Plat Msg 79, 1867, 1861; — J. Bosscha, Pogg Ann. 108, p. 312, 1852; — h Fairs Compt. rend. 68, p. 1306, 1869;

die wahrend Abscheidung von 1 Aeq. Wasserstoff in ihnen erzeugte Warme W, gemessen. Sodann wurden sie im Calorimeter belassen, von aussen ein Strom durch sie hindurchgeleitet, so dass sieb suf Palladiumplatte Wasserstoff abschied, und ausserhalb des Calorisein sehr grosser Widerstand eingeschaftet. An dem Palladium ien gar kein Wasserstoff. So ergab sieh Wi. Hiernach war

	We	85	W.
Palladium in verdunider Schwefelsium.	21918	8850	15088
Pintin in verdunnter Behweidsaure	19834	4662	15173

In beiden Elementen ist die der elektromotorischen Kraft entschende Warmemenge W, fast dieselbe; die bedeutende Absorption Wasserstoffes durch das Palladium soll also bei der eigentlichen mesbildung kaum mitwirken, sie ware ein rein see und ärer Vorneben den den Strom bigleitenden elektrolytischen Processen (?), Warmemenge 8550 — 4662 — 4188 entspricht der überwiegenden biption des Wasserstoffes durch das Palladium.

Achnliche Versuche wurden mit Elementen von amstgamirtem Zink Cadmium und Platin in verdünnter Schwefelsäure und in verdünnschlorwasserstoffsäure angestellt — Bei Ladung eines Smee'schenheutes mit verschiedenen Säuren fand Favre') ebenso

		ı		1172	Wi	$W_{\ell}$
Chlorusseratoff		9		17412	679	16738
Bronovassentoff				17950	2983	14967
Jodwanserstoff .		٠	,	12468	1115	14584

Nach der Methode IV (§ 1000) hat Pavre?) gleichfalls eine Reihe 1000 Bestimmungen ausgeführt.

In ein Calorimeter mit zwei Muffeln wurde zuerst (A) eine Smee's Kette und ein Element mit zwei Flüssigkeiten eingefügt. Letzteres and aus einem Glasrohr, das einen aufgeschlitzten, vielfach durchten Platincylinder entlicht, in welchem ein mit verdüunter Schwefels gefühlter Thoncylinder stand in den ein Bündel Zankdrahte einge-

<sup>)</sup> Favre, Compt read, 73 p v71 1871°, - 2) Favre, Compt read 69, 1869°. De readch unhare Derivilling Favre's konnte twolic less in Jer Wielergale sever Data versalized habon

widerstand verbunden und durch einen Draht von verschwinderdes Widerstand verbunden und durch einen in einer dritten Muffel des falorimeters befindlichen Rheostaten geschlossen. Sodanu (B) winde to Element in ein besonderes Calorimeter gesetzt und durch eine Tangentobussole und einen Draht von so großem Widerstande gischlossen das dagegen der Widerstand des Elementes verselwand. Die erste Reihe de tolgenden Tabelle hetert die wührend der Elektrolyse von 1 Aeq Wisserstoff u. s. f. in beiden Elementen erzeugte Warmemenge, die zweite die locale, an den Elektroden erzeugte Warme. Auf diese Weise ist

	H'e	из	W.
Daniell's Blement	2 9080	1067	28991
Element init schweisbauren Quecksilberoxyd	17572	827 -	29101
Element mit schwefebänie und Chromsanre	55484	28419	10210
Grove's Element	41490	- 4957	48447
Element mit Wassermoffsuperoxyd it. Suksäure	85505	147(1	261-16

Besonders beachtenswerth erscheint Lier die bedeutende für der Strombildung verlorene, locale Warmeerzeugung in dem Element mit Chromsäure, vermutlilich in Folge von Bildung von Chromoxyd welches sich seeundar in der Säure lost. Noch bedeutender (44701 Warmeeinheiten) ist die seeundäre Wärmeerzeugung in dem Element mit Wasserstoffsuperoxyd. Addirt man die Verbindungswarme von 1 Acq. Wasserstoff mit 1 Acq. Sauerstoff (34462) zu der bei der Zersetzung für Wasserstoffsuperoxyd in Wasser und Sauerstoff erzeugten Wärme (10001 so erhält man die Wärmemenge 45366, also nahzu die oben erhälten Zahl, so dass die seeundäre Würme im Element der seeundären les brennung des abgeschiedenen Wasserstoffs auf Kosten des Wasserstoffsuperoxyds zuzuschreiben wäre. — Im Grove sehen Element tott a Folge der seeundären chemischen Processe sogar Kalteerzeugung 112

Nuch derselben Methode fund Favre 1):

	IV.	11"
Grove seles Element init much ender Salpetersaure	4 3%67	14
Grove's hes Element mit gewohnlicher Salpetersance	46447	
Grove'sches Element mit Cobermangausäure und Schwe el-		
alire	19654	1280
Grove'sches Element mit unterchlorichter Saure	Sound	1000

<sup>1)</sup> Favre, Compt. rend. 73, p. 890, 1871.

Das Verlaltniss der hier durch die calbrischen Vorgänge gefundes elektromotorischen Krafte der Dangell'schen und Grove seben ite (1-1,94) weicht von dem sonst gefundenen (1-1,78) sehr beden of (um 11 Procent) ab 1). Auch stummen obige Werthe mit den von Thomsen (3, 965) getundenen nicht unt überein, nich denen x. B. die Warme im Daniell'schen Flement auf Strombibling verwenwird

Bestromt man die Warmemenge, welche in dem Schliessungskreise 1005 er Saule bei Zersetzung eines Acquivalentes ihres Elektrolytes erlgt wird, etwa indem man sie mit ihrer Schliessung in ein Calorimeter fugt, und setzt sodann mit der Naule noch eine in ihren Schliessungsis emgelagte Zersetzungszelle in das Calorimeter ein, so verwindet aus dem Schliessungskreise zumächst eine Warmemenge, welche bei der Zersetzung in der Zelle gebrauchten Arbeit entspricht und ich ist der Wärmemenge, die hei der Vereinigung der unmittelbar au a Eicktroden in einem gewisser. Zustande abgeschiedenen Iom n auften wurde. Wandeln sich die lonen nun noch secundar, unabhängig der Stromeswirkung, in eine andere Modification um, oder gehen sie ber in einen auderen Dichtigkeitsgustand über und entweichen in diea, so wird auch die hierbe, stattfindende Warmeanderung vom Caloriter angezeigt. Der gesammte Warmeverlust ist also gleich der brme, welche bei Wiedervereinigung der in der Zerlegung-zelle frei reschiedenen oder in Gasform aus derselben entweichenden leuen in em gewohnlichen Zustande erzeugt wurde

Diesen Satz hat Favre 1) an einem emfachen Beispiele dargelegt. 1006 brachte in der mit Quecksilber gefüllten, 41 haltenden Kugel seines dorimeters sieben unten geschlossene Robren an in fünf derselben orden funf mit verdünnter Saupe gefüllte und hinter einender verbunhe Elemente aus Platten von am dgamirtem Zink und platinirtem Plaoder von Cadmium und Silber eingesetzt. In die sechste Röhre wurde Voltameter emgelset. The in dea Flomenten and in dem Voltameter wickelten linse wurden in darüber gestellten, umgekehrten Rengusern aufgelangen. Die Ausdehnung der Quesksilbers im Calorimeter ab tolgende Warmemengen wahrend der Auflosung von I Acq Zink allen funf El-menten zukammen

- 1) Saule ohne Voltameter geschlessen 18796 Warmeemheiten.
- 2) Saule mit Voltameter geschlessen 11769 Warmreinheiten.

the erste Warmemenge ist genau gleich derjenigen, welche bei pecter Authoring des in der Sanle verbrauchten Zinks in vordunnter ure frei geworden wate. Der Unterschied des hei deis zweiten Ver-

b Vgr auch F Kohlenge b Geltinger Nebr 187 1 Ve 149 p 183, 1875" - 4 Facto, t mpt word 39 p to

suche erhaltenen Werthes von jeuem (18796 - 11769 - 7027) ist tot vollig gleich der Warmemenge, welche zur Zersetzung des Wassen u dem Voltameter († , Acq.) verwendet werden musste. Da die Vertrustungwarme von 1 Acq. Wasserstoff mit 1 Acq. Sauerstoff gleich 31160 ist, whitte dieselbe 6892 sein mussen.

Ber einem anderen Versuche wurde das Voltameter mit Kupferritionbisung gefüllt. Auf der einen Etektrode entwickelte sich Sauerstoff is der anderen schied sich Kupfer ab.

Die wahrend der Auftesung von I Aeq. Zink in der Saule erzeut-Wärmemenge betrug 12728 Einheiten. Addiren wir hierzu die 18. der Zersetzung von I Aeq. CuSO, verbrauchte Warmemenge (18000), sonhalten wir wiederum nahezu die ganze in der Saule ohne Einschaltung der Kupferlösung erzeugte Wärmemenge (18328).

Wird nach Abscheidung des Kupfers im Voltameter die Rehten des dasselbe durchfliessenden Stromes umgekehrt, so lost sich das an einen Elektrode abgesetzte Kupfer auf, und eine hquivalente Mac Kupfer schlagt sich auf der anderen Elektrode nieder. Die bei beide Processen stattfindenden Warmewirkungen beben sich auf. In der Itstergah sich nun die wahrend der Auflösung von 1 Aeq. Zink im Schesungskreise erzeugte Wärmemenge gleich 18702 1).

1007 In ganz ähnlicher Weise, wie bei den erwähnten Methoden kon man die Warmeprocesse bestimmen, welche in einer durch eug Strom polarisirten Zersetzungszelle einmal zur Erzengung der elektromotorischen Kraft p der Polarisation verwendet werden ( 15p), w. sodann die localen oder segundaren Warmeprocesse W, welche in Jean Voltameter, unabhangig von der Strome-wirkung, durch secundare [ = Anderung der lonen während der Zer-etzung eines Acquivalentes de Elektrolytes stattfinden. - Bestimmt man die elektromotorische hist r emer Zersetzungszelle U nach Herstellung ihrer Polarisation in den geschrossenen Kreise mach bekannten Methoden, so kann man die dem jemaren Process der Zersetzung eines Aequivalentes des Elektrelites derselben entsprechende Warmemenge nach der Formel W. - p. W. 4 berechnen, wo Es und We, wie oben, die elektromotorische Kraft 334 Warmeerzengung bei Losuig eines Acquivalentes Zink in der Danienschen Kette sind. - Man brungt daranf die mit der Saule verbundene leesetzungszelle V in ein besonderes Calorimeter, bestimmt die während M Zersetzung eines Acquivalentes in derselben erzeugte Wärmemerge and ersetzt sodann V durch einen Draht R von gleichem Walerstand Durch Einschaltung von Rheestatenbaugen in die Schliessung brugt u.s. die Intensitat des Stromes auf den früheren Werth I, so dass also in 🤄 selben Zeit, wie vorher, ein Acquivalent Zink in der den Strom lichte den Säule aufgelost wird. - Man bestimmt die wahrend dieser Let 1

<sup>1)</sup> Kinige ababiche Verenche siehe sone, Phil May [4] 3, p. 481 ...

Drahte R orzengte Warmemenge  $W_r$ . Treten keine seeundaren mevorgange in der Zeile Z ein, so ist  $W=W_r$ . Ist W von  $W_r$  chieden, so entspricht der Unterschied  $W=W_r$  der in der Zelle andar erzengten Warmemenge  $W_r^{(1)}$ .

Auf einem umständlicheren Wege hat Raoult?) viie in einem Voltster Ventwickelte Wärme bestimmt. Er setzt dasselbe in die Muttel eines ber in ann alschen Calorimeters ein und verlundet seine Elektroden A. B. Fig. 194, mit den Polen einer starken Daniell'schen Saulo D. gleich werden die Elektroden A und B mit einer Sinnsbussole S von großem Widerstande r. verbunden, dass die übrigen Widerstander seinhessung gegen denselben verschwinden, und die Intensität I. des umes abgelesen. Endlich wird gleichzeitig die in einem Elemente



der Säule D abgeschiedene Kupfermenge K und die in derselben Zeit im Voltameter Ventwickelte Warmemenge W geme-sen. — Nach diesen Bestimmungen wird mit Hülfe der Th! H. § 763 beschriebenen Wippe die elektromatorische Kraft p der Polatisation des Voltameters und

Intensität I, des Strones eines für sich mit der Sinusbussole verndenen Daniell'schen Normalelementes von geringem Wolerstande stimmt.

Es seien bei der ersten Schliessung die Intensitäten der Ströme und Widerstände in den drei Zweigen AVB, ADB und ASB resp.  $I_i$ ,  $I_n$  und r,  $r_n$ ,  $r_n$ : dann ist, da  $r_n$  sehr gross ist,

$$I = I_{i}$$

$$Ir - I_{0}r_{0} = -p$$

ist die elektromotori-che Krast E, welche, ins Gessmmt in A und B rkend, im Voltameter allein einen Strom von der Intensität I erzeugt, enso ist I, r, die elektromotorische Krast  $E_a$ , welche, an den Enden rheitung ASB wirkend, in derselben den Strom  $I_a$  bervorrust. Also ist  $E_a - p$ . Wenn nun die elektromotorische Krast  $E_I$  eines Daniell'sen Elementes in derselben Leitung den Strom  $I_a$  erzeugt, so ist

$$E_{a} = E_{t} \frac{I_{a}}{I_{t}}$$
.

Da ferner die Daniell'sche Kette während der Abscheidung von

i) Gauz ahnliche Betrichtungen wie die hier und in Polgenden erwähnten with in der I und 2. Auch, des Galvaummus sungeführten, sind wiedernicht a Alder Wright und E. H. Reinnie angestellt worden. Phil Mag. UND 247, 731-11, p. 109, 261-1881, Beibl. 4, p. 677, 5, p. 772 - 21 Baoultanpt. rend. 59, p. 521, 1864, Ann. de Chim. et de Phys. [4] 4 p. 481, 1885.

1 Aeq. Kupfer in ihrem ganzen Kreise die Warmemenge  $W_s = 2300^{\circ}$  Warmeenheiten hervorbringt, so erzeugt die elektromotorische Kub I die Wärmemenge

$$W_E := \frac{E}{E_d} (23900) = \left(\frac{I_0}{I_0} - \frac{P}{E_d}\right) (23900).$$

welcher Werth sich berechnen lisst, da  $I_0$ ,  $I_0$ , p and  $E_t$  bekannt sodelst in dem Voltameter wahrend der Abscheidung eines Asquisioner-Kupfer durch den Strom  $I_t = I$  die totale Wärmemenge  $W_t = 31.7$  W.k. erzeugt, so ist die Differenz, die Warmemenge  $W_1 = W_T - W_t$  durch locale Einflusse im Voltameter verloren und nicht zur hereugte der elektromotorischen Kraft im ganzen Schließungskreise verburg worden.

Die der elektromotorischen Kraft des Voltameters alben enter chende primure Warmemenge ist

$$W_p = \frac{p}{E_d} \cdot 23900.$$

So ergab sich z. B. bei Zersetzung von Lösung von schwefelser z. Kupferoxyd (positive Elektrode ein dicker Platindraht, negative z. Kupferdraht, spiralförmig um den ersten gewunden, ohne ihn zu bereiten), wenn t die Daner des Versuchs in Secunden bezeichnet

Bantell sche Elemente	,	P	$E_{0}$	К	$W_{\mathbf{T}}$	$W_p$	W.	B , IT
12 ( 2	7 H#	1,59 Ea 1 58 Ea 1,46 Ea	1,9 × Ea	0,211g	289.7 109.1 92,5	1276. 42594	1- 7194 1- 7997 4- 28.1	No.

In diesem Falle ist die secundäre Warme  $W_i$  positiv, in dem  $V^{(i)}$  meter wird also mehr Warme entwickelt, als der durm ins to sant wirkenden elektromotorischen Kraft und seinem Woferstande zuk also Dieselbe entspieht hauptsächlich dem Lebergange des activ abgeseicht nen Sauerstoffs in den gewohnlichen Zustand und kann je nach er Stromesdichtigkeit, also je nachdem der Sauerstoff in grosserer oder zwingerer Menge activ entweicht, verschieden sein. Ein wenig knieden eine Acuderung der Dichtigkeit des abgeschiedenen Kupfers urrin Die Warmemengen  $W_p - W_t$  geben direct die bei der Bidung met

ber, du dieselbe event von den gleuben Fehlerquellen besord pet at, was is ubrigen Werthe.

pfervitriol erzeugten Wärmemengen. Sie sind im Mittel 29951, wähd directe Versuche von Favre und Silbermann den Werth 29605 I von Thomsen 28000 ergaben.

Wurde in gleicher Weise schwefelsaures Wasser in einem durch ein burohr in zwei Abtheilungen getheilten Geftiss zwischen Platmelek-Ben mittelst stärkerer und schwächerer Ströme zersetzt, so ergah sich

[ ]	$E_{tr}$	K	W <sub>T</sub>	$W_p$	15"	$W_p \rightarrow W_l$
04 Es 75 Es	5,30 Ea 2 42 Ea	1 396 g	564 130	48756 41825	\$4%9H 7"96	4 ×58

Der Werth  $W_p - W_t = 34043$  im Mittel entspricht wiederum sehr der bei Verbindung von 1 Aeq. gewohnlichem Sauerstoff und taserstoff (31462) gefundenen Wärmemenge.  $W_t$  entspricht der Wärmem Uebergange der activ entwickelten fasse, namentlich des Sauerstoffs, den gewöhnlichen Zustand. Je nach der Stromesdichtigkeit ist diese inge verschieden, also auch  $W_t$ .

Ist der Worth Wi = 0, so also z. B. bei constanten Elementen, welche Stelle des Voltameters in das Calorimeter eingesetzt werden, so ist in denselben entwickelte totale Warme direct

$$W_B = W_T = \left(\frac{I_0}{I_0} - \frac{\nu}{E_I}\right) 23900;$$

o die bei der Abscheidung eines Acquivalentes der lonen in den coninten Elementen erzeugte Wärme

$$W_p = \frac{p}{F_d} (23900) = \frac{I_e}{I_e} (23900) = \frac{W}{K} (31.7).$$

ergab sich für die Combinationen

Bei directer Ersetzung von 1 Aeq. Kupler und Blei in dem schwefelaren Kupferoxyd und essigsanren Bleioxyd durch Zink werden die fast eichen Warmemengen 23564 und 11691 entwickelt.

Eine andere Methode ist der §. 997 beschriebenen Methode ganz 1009 slog. Man bestimmt zuerst die Polarisation p der Zersetzungszelle d nach der Formel  $W_p = 23900 \ p$   $E_0$  die der elektromotorischen alt p entsprechende Wärmemenge  $W_p$ , sodenn bestimmt man durch seete chemische Vereinigung die Wärmemenge Wax welche bei Verbin-

dung je eines Acquivalentes der frei in der Zersetzungszelle auttrete den Ionen erzeugt wird. Dann ist die seeundere Wärme

$$W_t = W_p - W_{ch}$$

1010 Mittelst dieses Verfahrens untersuchte Raquit 3) den Einfluss der Temperatur auf die primären und seeundaren Warmevorgänge in der Zersetzungszelle. Es ergab sich hierbei die chemische Verhindungs warme Web, die elektromotorische Kraft der Polarisation p, die ihr alsprechende Wärme Web und die local entwickelte Wärme Web während der Zersetzung von einem Aequivalent des Elektrolytes.

	197 .	West P				W'p			
	FF (A)	D0	5+4"	100 <sup>d</sup>	Dit	Saper	Time.		
Smee'sches Element Voltameter, Platmelskiro	14444	5ô	63	70	1314"	15+67	1879		
den in Kupfervitriol*). Desginichen in verdünnter	29805	168	149	1:1	39674	7611	13300		
Schwefelsdare*)	34462	214	187	163	51146	44591	DEST		

<sup>\*)</sup> Beide nach längerem Durchleiten eines Stromes polarisiri.

Hieraus berechnet sich:

	$\overline{W}_{t}$		
	00	*,c 0	110
Smee'sches Element	529¥	187	1714
Voltameter mit Kupfervitriol	10049	6000	37.4
Voltameter mit verdünnter Schweselennre	16834	10231	6693

Bei 100° ist die local entwickelte Wärme also viel kleiner ab bei niederen Temperaturen; zugleich ist aber auch die elektromoterische Kraft kleiner, indem die Gase schon von vornherem an den Elektroden in grösserer Menge im gewöhnlichen, nicht activen Zustande aufzutreits scheinen.

1011 Um die primären und secundären Würmevorgänge in der Zersetzungszelle zu sondern, kann man auch folgende, an einem Beaper

<sup>1)</sup> Ruoult, Compt. rend. 67, p www. 1888.

von Favre!) ersichtliche Methode anwenden. In funf Muffeln eines Quecksilbercalorimeters wurde die Säule S eingesetzt (5 kleine zur Säule verbundene Elemente, die aus amalgamirten Zink- und Platinplatten in verdunnter Schwefelsäure bestanden). Der Strom wurde durch ein Toltameter geleitet, welches verschiedene Salzlösungen enthielt.

Ausserdem wurde in den Schließungskreis eine Spirale von langem Platindrahte und grossem Widerstande eingeschaltet, welche sich in einem mit Wasser gefüllten Rengirglase in der sechsten Muffel des die Saule enthaltenden Calorimeters befand. Der Widerstand dieses Drahtes and der Saule zusammen war so gross, dass die in dem Voltameter allein durch die Leitung des Stromes erzeugte Warmemenge gegen die in den anderen Theilen der Leitung erzeugte Warmemenge zu vernachlässigen war. Zuerst befund sich das Voltameter in einem besonderen Calorimeter getrenut von der Saule. Die während der Zersetzung von 1 Acq. des Elektrolytes in jedem Element der Saule S erzeugte Warmemenge William wurde bestimmt. Sodann wurde das Voltameter ausgeschaltet und in gleicher Weise die Wärmemenge W, gemessen. Bei dem grossen Widerstande der sonstigen Schliessung ist die Differenz W, - W, - Wissen gleich der auf die primaren Processe im Voltameter verwendeten Warmemenge. In dem das Voltameter enthaltenden Unforimeter wurde bei dem grossen Widerstande der sonstigen Schliessung nur die Whrmemenge Hiangezeigt, welche den secundären Processen in dem Voltameter entspricht, Wurde endlich das Voltameter mit der Saule zusammen in dosselbe Calorimeter gesetzt, so ergab sich die totale Wärmemenge Wi. Subtrahirt man W, you W, so ist die Differenz W, - W, - W, + W, Sie entspricht dem gesammten chemischen Process im Voltameter oder der Wiedervereinigung der daselbst frei ausgeschiedenen Bestandtheile der Elektrolytes

Auf diese Weise erhielt Favre folgende Werthe-

1012

	197,	95	11.4	Wia	Wp= W 4
Platinelektrodea u. schwefel- aures Kuj ferexyd	18530 (44415) 88 40 85510) 54470 — (37770) <sup>2</sup> ) 54245	12445	28.188	26950 54,39 43415	11580 11744 11255

Saule allem Wa = 5 × 19756 5

<sup>1</sup> Payra, Compt. rend 63, p. 69, 1866, 66, p. 252, 1868, Pogg. Anu. 35, p. 293, 300, 1868, — It Die eingeklammerten Werthe von Payre Compt. rend 73, p. 1188, 1871, — It 1876 ast die in einem Since schen Kleinente bed. Leiting von 1 Aeq. entwickelte Warme.

Die Columne  $W_{ch}$  enthält die Wärmemengen, welche nach bei Erzengung je eines Aequivalentes der Elektrolyte auf rein schem Wege erzeugt werden und also  $W_{c}$  gleich sind. Die  $W_{c} = W_{ch}$  mussen dem Werthe  $W_{l}$  gleich sein. Sie sind bei dersten Elektrolysen fast gleich, da in der I hat die secundären chei Processe (Umbildung von  $SO_{4}$  mit Wasser zu  $H_{2}SO_{4}$  und Umwades in einzelnen Atomen ausgeschiedenen Sauerstoffes in gewoht Sauerstoff) wesentlich dieselben sind.

Wird das Voltameter mit Lösungen gefüllt und mit Elektrot dem in der Losung enthaltenen Metalle verschen, so verhalt es si ganz wie ein Metalldraht, die ganze bei der Elektrolyse geleistet besteht nur in einer Ueberführung von Metall und unzerzetzten oder, bei Anwesenheit eines porösen Diaphragmas, auch von Losu der einen Elektrode zur anderen. Die hierzu verwendete Arklein, wenn der Aggregationszustand des gelösten und abgeschi Metalls derselbe ist, indem dann die bei der Abscheidung voll Arbeit der bei der Auflosung gewonnenen gleich ist.

Indess bemerkt man doch, wenn das Voltameter in ein beschaftermeter gestellt wird, in ihm eine geringe locale Wärmeen lung 1). Für Abscheidung und Losung eines Acquivalentes des les in dem Voltameter ergab sich die dabei erzeugte Warmens

Die Warms  $W_p$ , welche der Polarisation der Voltameter ent-practrug bei der Zersetzung je eines Aequivalentes in allen Fance 2260 Einheiten.

1014 Eine Reihe anderer Versuche nach derselben Methode is Favre 1) mit Voltametern mit verschiedenen Losungen, z. B. schwefel-aurem Natron u. s. t. angestellt worden, in denen die platten der Voltameter einander so nahe standen, dass eich danstretenden Ionen wieder völlig vereinigten. In den Schliessungeiner Kette, welche mit einem Drahte von großem Widerstande

<sup>1)</sup> Carro, Compt. rend. 66, p. 17.0, 1808. 4) Wertle, die 30 mechanischen Verhaltnissen der Metalle auft andern. (Compt. 1801-73) 1258, 1871. 3 — 5) Favre, Compt. rend. 78, p. 767, nuch p. 1008, 1871.

primeter eingesetzt war, wurden ausserhalb desselben diese Voltaerr eingeschaltet. Dann war der Warmeverlust in der Kette, also die Polarisation entsprechende primare Warme  $W_p = W_s - W_{rs-pri}$ tolgt

	1		п.
inemak cone	50090 50880 51852 51852 51827 51825 49470 45474	Schwefelsaures Nation 6	0 5 730 cc*

Warde das Voltameter in ein Calorimeter gesetzt, so war die in meelben entwickelte, also den secundaren ehemischen Processen entsechende, sehr bedeutende Warme bei concentrirtem Ammoniak 41\*25, verdundem 42041. Judess sind hier die secundaren chemischen beesse sehr complicit!)

Wird des Voltameter durch eine Thonwand getheilt, so sind die Frmemeinigen viel kleiner, da die Wiedervereinigung der secundar bildeten Saure und Basis und Mischung der einerseits concentraten, Jererseits verdunnten Lösungen weniger eintreten kann. Selbst bei zelektrolyse von verdunnter Schwefelsaure u. s. f. zeigen sich hierbei iterschiede, -- Ob bei den nicht getheilten Voltametern hierbei eine volten Wiedervereinigung der abgeschiedenen Bestandtheile eintritt, mag hin gestellt bleiben. Jedenfalls durfte, um die primare, der Zeitzetzungtsprechende Warme im Voltameter zu bestimmen, die Berechnung derben aus dem Verhaltunse der elektromotorischen Kraft des Voltameters. der der Daurell'schen Kette sicherere Resultate hefern?). Bei

<sup>1)</sup> Ber oberen Efektrolyssen entwer hi Wasserstoff und Rausstoff Wird Verbindingswarins des Wassers 1844s von hin Warrish I suiter bei Am Birk) is brankt so erholt man Weithe de 8 hor 1841, was he mech lyre den. Cebergange der Elemente des Wassers is siem introduced in den geschichten Zustand entsprechen. Ber hin Boaterbase, II toman absertiert pl. die Verbindingswarische von I Asy Sture in 1 key Wasser in 1 1 august der 1 km werten der 1 km weiter in 1 august der 1 km war ein heber ein 1 1 august der 1 km weiter von 1 km mit der 1 k

allen S. 1011 bis 1014 citirten Versuchen ist auch zu untersichen ob in der That die Polarisation der Suree'schen Kette so constatt bleibt, dass man sie bei den auf einander folgenden, zu vergleichet den Beobachtungen als unveranderlich anschen kaun. Die Anwendatz einer constanten Kette ist bei derartigen Versuchen sehr würschetswerth, wobei freilich die Schwierigkeit obwaltet, sie so einzurschen dass ihre Wärmenbyabe an das Calorimeter genugend schnell vor sieh geit Auch ist darauf zu achten, dass in den Zeisetzungszellen stets das Marmum der Polarisation eintritt, was bei Anwendung der Saule von 5 Smithschen Efementen, wie bei den Versuchen von Fahre kaum immer zu erwarten ist.

hine sorgfältige Wiederholung dieser meist ziemlich unsichere Resultate ist demnach sehr wünschenswerth.

1015 Im Vorhergehenden haben wir die den gesammten chemischen Processen in der Zersetzungszelle entsprechenden primaren und secundaren Wärmeverhiltnisse und elektromotorischen Kräfte betrachtet. Wir massen jetzt untersuchen, in wie weit diese,ben mit den einzelnen zu specislistrenden abemischen Vorgangen im Zusammenhange stehen, wie wir sit auch sehon \$, 95% im Allgemeinen augedeutet haben.

Wir wollen diese Verhältnisse nur noch an einem Beispiele nale. erortern, bei der Zersetzung von verdünnter Schweielsaure zwischer Platinelektroden. Das Maximum der dabei guftretenden Polarisation ut 2.33 D. welches mithin dem Verbrauche einer Warmemenge von 2.55 × 25065 - 58401 Cal. 1) für die Zersetzung eines Aequivalentes des Liektrolytes H. S.O. entspricht. Ber Einfügung des Voltameters in ein Ca. in meter ist indess die gesammte in demselben abgegebene Warne iste geschen von der nach dem Joule'schantiesetz erzeugten) gierch 35 1000 Diese Warmemenge ist gleich der Verlandungswarme von 1 Acq go: förmigem Wasserstoff und 1 Aeq. gasförmigem Sauerstoff zu flussgen Wasser Das ausscrlich sichtbare Resultat der Flektrolyse, wie er 1885 nach fertig bergestellter Polarisation ergiebt, ist ganz dem entsprechast die Trenning und Abscheidung von I Aeg, gastermigem Sauerstoff ad Wasserstoff und die Verdünnung der Schwefelsaure an der negativen and Conceptration an der positiven Elektrode, welche letzteren beiden bet gange sich in ihrer thermischen Wirkung gerade compensiren.

Der eigentliche primare elektrolytische Process ist aber ein albert Ein Acquivalent Schwefelsame H, SO<sub>4</sub> wird zunächst primar in 1 Mg

der Schreen erhaltenen (41202 20077, 14 (12) abwerelben. Elektrolyse der Schreessure, Chronosoure, Ueberrosuganzahre, moeberrburger, etwa unterchlorielter Schree (Compt. rend. 73, p. 100 der Lesignaure, Anderschafter Schwefelsaure (Compt. rend. 73, p. 108) der Lesignaure, Anderschafter Schwefelsaure unt Zink- und Kuptervitriel dempt. rend. 73, p. 148-Elektrolyse von einfach und doppelt koldensauren Kad (Compt. rend. 78, p. 148-41874).

<sup>1)</sup> Nach den fraheren Augaben 1,43 x 235630 = 55687 (al

Wasserstoff und 1 Acq.  $SO_4$  zerlegt. An der positiven Elektrode wirkt  $SO_4$  auf das umgebende Wasser; nach der Formel  $SO_4 + H_1O = H_2SO_4 + O$  regenerirt sich die zersetzte  $H_2SO_4$ ; die verbrauchte Wärme wird wirder gewonnen und es bleibt allein die zur Zerlegung von  $H_2O$  verbrauchte Wärme übrig.

Wir wollen zunächst die Wärmemenge vernachlässigen, welche erforderlich ist, um das flüssige Wasser in deuselben gasformigen Aggregatzustand uberzuführen, in welchem sich die Gase Sauerstoff und Wasserstoff befinden. Dann werden bei der Bildung des gasformigen Wassers sus Wasserstoff und Sauerstoff erst ein Molecul Sauerstoff und wahrscheinlich auch zwei Molecule Wasserstoff in ihre Atome zerlegt, wozu eme bestimmte Warmemenge 2 W H. H. und W(0,0) erforderlich ist, dann vereinen sich die freien Atome, wobei eine Wärmemenge 2 Walten erzeugt wird. Die gesammte Bildungswärme eines Aequivalents Wasser ware demnach  $W = W_{(H_0,0)} - W_{(B,H)} - \frac{1}{2} W_{(0,0)} = 34500 \text{ Cal., während}$ bei der primären Zerlegung des Wassers bei dem elektrolytischen Processe die Warme Will in verloren wird, welche also wesentlich grösser ist. Wurden die Gase in diesem Zustande, dem status nascendi, auf den Elektroden verweilen, so muss demusch die Polarisation viel grösser sein, als der Wärmemenge W = 34500 Cal. entspricht. So hat Macaluso beim Wasserstoff (und Chlor) in den ersten Momenten nach der elektrolytischen Abscheidung auf Platin einen sehr hohen Polarisationswerth gefunden. - Dann können sich die in Atomen primär abgeschiedenen Gase zu anderen Moleculen, als den gewöhnlichen zweintomigen Gasmoleculen vereinen, wie der Sauerstoff zu Ozon, welches starker elektromotorisch wirkt. Auch wenn die Gase, wie namentlich der Wasserstoff, durch die Occlusion in feste Form übergeführt werden, wobei sie sich freilich wieder bei ihrer Verbindung vom Platin trennen müssen, muss, wonn ne nachber in diesem Zustande sich bei directer Schliessung des polarisirten Voltameters mittelst des elektrolytischen Processes mit den Ionen der Saure verbinden und somit indirect wieder Wasser bilden, eine grössere Würmemenge erzeugt werden, als wenn sie sich im gastormigen Zustande vereinten. Alle diese Umstände können die Polarisation noch bedeutend steigern.

Entweichen die im statu nascendi elektrolytisch entwickelten Gase und wandeln sich nach ihrer Lostrennung von den Elektroden wieder in den gewöhnlichen Zustand um, so werden die Wärmemengen  $2W_{(0,H)}$  und  $W_{(0,0)}$ , so wie etwa die Umwandlungswärme des Ozons u. s. f. in pewöhnlichen Sauerstoff wiedergewonnen und die Summe dieser "localen" Wärme und der primären, der Polarisation entsprechenden ist der Verhindungswärme W=34500 Cal. gleich 1).

Is Stonguinoff (J. der St. Petersb. phys. chem. Ges. [2] 13, p. 1, 1884; p. 110 f. nimmt an, dass die Differenz der der Polarisation von Platin-Biektroden mit Wasserstoff und Sauerstoff entsprechenden und der Hildungswarme

1016 Sind die Elektroden statt von Platin, von anderem Metalle, so kam selbst wenn die lonen sich nicht mit ihnen direct verbinden, darch verschieden starke Occlusion, verschieden starke Umwandlung derselben in die gewöhnlichen Zustände auf ihrer Oberfläche die Polarisation gant andere Werthe annehmen, als am Platin (vgl. §. 773 u.f.).

Bei höheren Temperaturen werden grössere Mengen der Gase au dem activen Zustande in den gewöhnlichen übergeführt, auch ist vohl

die Occlusion im Platin kleiner, die Polarisation nimmt ab 1).

Können sich die Metalle mit den louen verbinden, so suhtrahirt sich die Verbindungswärme von der zur Herstellung der Polanisation ohne diesen Einfluss erforderlichen Treunungswärme der Ionen, die Polanistion wird geringer.

Deshalb tritt bei Kupfer-, Eisen-, Quecksilberelektroden eine Zersetzung bei einer viel geringeren primären elektromotorischen Kraft auf.

als bei Platinelektroden.

Wir haben schon §. 888 ausgeführt, dass, wenn die Lösung Stoffe enthält, die den Strom nicht leiten und das eine oder andere der polarisirenden Gase zerstören, dieselben an der Strombildung selbet keines Antheil haben; es verschwindet dann eben nur mehr oder weniger die Polarisation durch die Zerstörung des betreffenden Gases und die Gesammtpolarisation erscheint kleiner.

Die local erzeugte Wärme beim Entweichen des Wasserstoffs und des Sauerstoffs am Platin hat Bosscha?) direct gemessen, indem er einmal die elektromotorische Kraft A eines Grove'schen Elemente bestimmte, in welchem die Salpetersäure durch verdünnte Schweld säure ersetzt war, so dass sich an der Platinplatte Wasserstoff abschrei und zweitens in den Schliessungskreis einer Säule von drei Daniellschen Elementen ein Grove'sches Element einsetzte, in welchem das Zink und die verdünnte Schwefelsäure durch Kupfer und Kupfer vitriollösung ersetzt war, so dass sich an der Platinplatte desseist Sauerstoff abschied. Nach Abzug der elektromotorischen Kraft 3D der

des gewöhnlichen Wassers 55763 — 34500 == 21283 der zur Lostrennung eines At er Sa ierstoff aus einem Molecul Wasser gleich ist, also der doppelts Warth to gleich der Hildungsworme eines Moleculs aus seinen zwei Atomen, wiese der unwahrscheinliche Annahme gemacht wird, dass bei der Zersetzung von Wasserstoff (HH) unzersetzt auch mit einem Atom O verbande mit Absorptionswarms, oder, wie gesagt wird, Oxydats inswarme des Platins in der Absorption von einem Molecul (HH) | Wasserst die Platin untsprechen (der Warmeninge 26280), wobsi wieder die oben einem Ansterden (der Warmeninge 26280), wobsi wieder die oben einem Ansterden Hypothese gesmacht wird, dass der Wasserstoff in Atomen bei der Elektrolyse abgeschieden wird. Die Alstitunswarme von 1 g. Wasserstoff durch Platin ist nach Favre 23000

<sup>1)</sup> Nicht weil sich weniger Wasserstoffsuperoxyd biklet (s. wester unter 2) Bouscha, Pogg. Ann 105, p. 395, 1858. Die Zahlenwerthe sind an von Thomsen gefundenen umgeschnet

Daniell'schen Elemente ergiebt sich die elektromotorische Kraft B der letzteren Combination.

Setzt man die bei Auflösung und Abscheidung eines Acquivalentes Zink oder Kupfer in den Ketten erzeugten primären Wärmemengen gleich  $W_a$ ,  $W_b$ ,  $W_d$ , so sind dieselben den elektromotorischen Kräften proportional. Sind  $(\dot{H}-H)$  und  $(\dot{O}-O)$  die Wärmemengen, welche beim Uebergange eines Acquivalentes Wasserstoff und Sanerstoff aus dem Zustande, in welchem sie an den Elektroden abgeschieden werden, in den Zustand auftreten, in welchem sie entweichen; werden ferner vom Bauerstoff  $\alpha$ , vom Wasserstoff  $\beta$  Theile in dieser Weise umgewandelt, so sind die obigen Wähmemengen (Acquivalentformeln):

$$\begin{aligned} \mathbf{W}_{a} &= [(\mathbf{Z} \mathbf{u} \, \mathbf{S} \, \mathbf{O}_{4}) - (\mathbf{H} \, \mathbf{O}) - \boldsymbol{\beta} \, (\dot{\mathbf{H}} - \mathbf{H})] &= 0.316 \, \mathbf{W}_{d} \\ \mathbf{W}_{b} &= [(\mathbf{H} \, \mathbf{O}) + \alpha \, (\dot{\mathbf{O}} - \mathbf{O}) + (\mathbf{C} \mathbf{u} \, \mathbf{S} \, \mathbf{O}_{4}) - (\mathbf{H} \, \mathbf{O})] &= 1.697 \, \mathbf{W}_{d} \\ \mathbf{W}_{d} &= (\mathbf{Z} \mathbf{n} \, \mathbf{S} \, \mathbf{O}_{4} - \mathbf{C} \mathbf{u} \, \mathbf{S} \, \mathbf{O}_{4}) &= \mathbf{W}_{d} \end{aligned}$$

Der Werth Wil ist nach Thomson gleich 25065 Wärmeeinheiten. Da sich nun die bei der directen chemischen Bildung von 1 Acq. Zn SO4 and 1 Acq. Cu SO4 erzeugten Wärmemengen wie 53:28 = 1,88:1 verhalten, so ist

$$(Z_0 \, S \, O_4) = \frac{1.88}{0.88} \, W_d = 52320, \quad (Cu \, S \, O_4) = \frac{1}{0.88} \, W_d = 28170.$$

Subtrahirt man den zweiten Werth von Wb und den ersten, sowie die bei der Bildung von 1 Acq. Wasser erzeugte Warmemenge von Wa, so erhält man

$$\beta(\hat{H} - H) = 9900$$
  
 $\alpha(\hat{O} - O) = 14060^{\circ}$ 

Da die Werthe  $\beta(\hat{H} - H)$  für verschiedene Metalle verschieden 1018 nind, so entsprechen ihnen auch verschiedene an den betreffenden negativen Elektroden entwickelte locale Wärmemengen. Deshalb beobachtete auch Thomson'), dass in einem Voltameter mit einer negativen Elektrode von Zink eine grössere Wärmemenge erseugt wird, als mit einer negativen Elektrode von Platin. — Dasselbe Resultat erhielt Bosschamit grösserer Sicherheit, als er in einen Stromkreis zwei Voltameter einschaltete, und abwechselnd in das erste eine Platinplatte, in das zweite zine Zinkplatte oder eine sehr stark amalgamirte Kupferplatte als negative Elektrode oder umgekehrt einsetzte. Die Stromintenzität blieb dabei constant. Jedoch zeigte im ersten Falle das erste Voltameter heim Einsenken eines Thermometers eine geringere Erwärmung als im zweiten.

<sup>1)</sup> Bosschu, Pogg Ann. 103, p. 487°, 105, p. 398, 1858°, Anders Berechaungen desselben Physikers aus den Versuchen von Leinz und Sawelliew wind regen der Mangel der latzteren nicht massageband. — 3; W. Thumson, Arch. les Sc. phys. et nat. 24, p. 171°; Fortschritte der Physik 1853.

1019 Je nachdem der Werth β(H — H) oder der entsprechende für die Umwandlung des Sauerstoffs an der positiven Elektrode α(nach der einen oder anderen Elektrode eines Voltameters bedeuter ist auch die daselbst stattfindende Erwärmung größer. Meist ist die positive Elektrode wärmer, und nur wenn z. B. an derselbst Polarisation besteht, tritt das Entgegengesetzte ein.

In einem Voltameter mit zwei Platinelektroden steigt in der Zeit des Durchleitens des Stromes die Temperatur an der positive trode schneller au 1), später ist der Zuwachs der Temperatur au Eicktroden nahezu gleich, indem die l'olarisation an denselben ve

den schoell ihr Maximum erreicht?).

Bei Umkehrung des Stromes fällt an der nunmehr negativer trode die Temperatur sehr stark, aber nur kurze Zeit. Bei Anwigen Chlorwasserstoffsäure steigt bei Umkehrung des Stromes daufungs die Temperatur an beiden Elektroden. Die andauern scheinung ist so schwach, dass ihre Richtung zweifelhaft ist 3).

1020 Setzt man ein Voltameter in ein Calorimeter und bestim während der Entwickelung von 1 Acq, Wasserstoff und Sauer demselben erzeugte Wärme, so findet man sie gerade so gross. Warme, welche in einem Drahte entwickelt wird, der, an Ste Voltameters eingeschaltet, den Strom ebenso stark schwächt. Polarisationsstrom des Voltameters: welche Wärmemenge um die Verbindung von 1 Acq. gewohnlichem Wasserstoff mit Sauerstoff en Warme vermindert werden muss 1. — Diese Erscheinung hiet doppelte Eigenthumlichkeit. Zuerst sollte der auf die Entwickeln Gase verwendete Wärmeverlust nicht in dem Voltameter allein nur sondern in dem ganzen Schliessungskreise der Saule sich beim machen, da der Polarisationsstrom denselben ganz durchtliesst.

Ist indens die elektromotorische Kraft der Kette E, die elektrometer kraft der Polarisation im Voltameter p, der Widerstandschliesung mit Ausschlies des Voltameters R, der Widerstand fameters r, der Widerstand des an seine Stelle gesetzten Druhter ist die Intensität i des Stromes bei Einschaltung des Voltameters bei Einschaltung des Druhtes

$$i = \frac{E - p}{R + r}; \quad i = \frac{E}{R + \hat{\varrho}}.$$

also bei der Elimination von R:

$$\varrho = \frac{p}{i} + r.$$

<sup>1)</sup> Bouty, Compt rend. 89, p. 146, 1870°; Both 3, p. 808° —
Over de electrische warmte etc. Dissertation Utrecht 1844', — 7
1 c — 4 Woods Phil Mag. 44 2, p. 271, 1851°; such Kierhl, West 60, [2] p. 123, 1868°.

Ist der Widerstand der Leiter sowie die Stromintensität in absolutem Maasse gemessen, so sind die in dem Drahte r und dem Voltameter durch den Strom während der Zeiteinheit entwickelten Wärmemengen

$$w_r = \frac{i^{\dagger} r}{a}; \quad w_s = \frac{i^{\dagger} \varrho}{a} = \frac{i p}{a} + \frac{i^{\dagger} r}{a}.$$

wo a das mechanische Wärmeäquivalent bezeichnet. Die Differenz ip 'a beider Wärmemengen, also die im Voltameter verlorene Wärme ist aber gerade gleich der Warmemenge, welche durch die Verbindung der die Polarisation erzeugenden Gase in dem Voltameter hervorgebracht wird, wie es auch das Experiment ergiebt.

Ferner sollte im Voltameter der Wärmeverlust der Verbrennungswärme der im activen Zustande von einander geschiedenen Gase entsprechon. Indess entweichen nur ausserst geringe Mengen derselben wirklich in diesem Zustande aus dem Apparate; die grossten Mengen gehen schon in demselben in den gewöhnlichen Zustand über; die dabei erzeugte Warme bleibt, wie wir schon erwähnten, im Apparate selbst 1).

Nach dem Vorhergehenden sollte eigentlich ein Strom, der durch eine 1021 geringere elektromotorische Kraft geliefert wird, als diejenige ist, welche der Verbindungswärme von 1 Acq. Wasser 34 500, oder wenn man die der Polarisation aquivalenten Warme uchmen will, etwa 56 000, cut-pricht. d. h. eine elektromotorische Kraft von 34500 25066 = 1,38 D oder von 56000 25065 = 2.33 D. verdünnte Schwefelsaure nicht zersetzen konnen. Durch die Versuche von Bartoli u.A. ist indess auf das Entschiedenste nachgewiesen, dass selbst bei den schwächsten elektromotorischen Kraften Gase sich auf den Elektroden abscheiden. Wenn dies dem angeführten Satze zu widerstreiten scheint, so kann man doch, wie wir bereits §, 847 kurz andeuteten, im Anschluss an die kinetische Theorie der chemischen Dissociation annehmen, dass, wenn die Ionen eines Elektrolyts, & B. H und Cl, an einander verbei esculliren, dies mit verschiedener Geschwindigkeit geschicht. Die mittlere Geschwindigkeit r ist diejenige, welche der chemischen Verbindungsenergie entspricht. In einzelnen Molecalen kompon sich aber die lonen schneller, in auderen langsamer bewegen, ja es können diese Bewegungen so schnell sein, dass einzelne wenige Molecule beständig dissociirt, dafür andere gebildet werden. Die Zahl dieser Molecule ist um so kleiner, je weiter sich die Geschwindigkeit der lonen von der mittleren entfernt. Dann, kann schon durch die kleinste elektromotorische Kraft eine geringe Zahl der Molecule des Elektrolyten zersetzt werden, deren Atome eben achen sehr nahe dem Dissociationspunkte sind.

Ein sehr kleiner Theil dieser Gase kann entweichen. Mit dem grösseren beladen sich die Elektroden bis zu einer solchen Dichtigkeit, dass

<sup>1)</sup> Bosscha, Pogg. Ann. 101, p. 535, 1857'.

die elektromotorische Kraft gegen die Flüssigkeit der des zersetzeite Stromes gleich wird und der Strom, wenn auch nicht ganz (wegen der allmählichen Auflösung der elektrolytisch entwickelten Gase), so dest fast aufhört. Erst wenn die elektromotorische Kraft des Stromes grisser wird, also der Polarisation der völlig mit den elektrolytischen Gasen gesättigten Elektroden entspricht, findet die lebhaftere dauernde Zersetzung unter sichtbarer Gasentwickelung statt 1).

Man hat own would be obachtet, dass etwa von der elektrometerischen 1022 Kraft 1,5 bis 1,6 D der stromliefernden Kette an eine aichtbare Wassezersetzung auftrat und von da an die Polarisation hinter der Kraft der Kette zurückblieb, und hat daraus geschlossen, dass die zur Zerzetzung des Wassers wirklich erforderliche Kraft gleich 1,38 D ware und der Verbindungswärme des gewöhnlichen Sauerstoffs und Wasserstoffs alspräche. Der grössere Werth des Polarisationsmaximums sollte der bildung von Wasserstoffsuperoxyd entsprechen 1). Einmal zeigt sich iples. wie erwähnt, die Wasserzersetzung schon bei viel schwächeren Kritten dann ist, wenn etwa im Wasser Luft gelöst ist, welche den polarisireode Wasserstoff entfernt, das Polarisationsmaximum kleiner, ferner und wegen der allmühlichen Auflösung der elektrolytisch entwickelten Gue kaum die Polarisation bei schwächeren elektromotorischen Kräften 🗠 elektromotorischen Kraft der polarisirenden Kette ganz gleich, und endlich ist Wasserstoffsuperoxyd nach den Versuchen von Schöne ken Elektrolyt; es nimmt also an der Strombildung nicht Antheil. Entstell Ueberschwefelshure an der positiven Elektrode, so ist kaum zu erze ten, dass die Polarisation durch dieselben so stark vermehrt werden sollte

Die oben gegebenen Erklärungen dürften also wohl ihren Wertsbehalten.

1023 Bei Abscheidung anderer Gase als Sauerstoff und Wasserstoff an der Elektroden treten ähnliche Verhältnisse ein.

Werden z.B. Kohlen- oder Platinplatten in verdünnter Chlorader stoffsäure polarisirt, so ist die elektromotorische Kraft Anfangs sehr bet sie sinkt aber sehr schnell auf den der Verbindungswarme entsprechte den Werth, so dass die Gase auf den Elektroden bald in den gewitzlichen Zustand überzugehen und von ihnen wenig energisch fostgebake zu werden scheinen.

Im Gegensatz zu den erwähnten Bedingungen sollen auch bei est anderen Reihe von Elektrolysen nach den Versuchen von Fr. Esset die Polarisationswerthe den Wärmeäquivalenten der Verbindungswärum der abgeschiedenen Stoffe entsprechen, also die letzteren meht a

<sup>1)</sup> G. W. Ganz khnlich auch Bartoli, N. Cimento 11, p. 1485. - 3) F. Exper, Wied. Ann. 5, p. 388, 1878, 6, p. 338, 1878.

## Versuche von Fr. Exner.

919

Zuständen abgeschieden werden, als wie wenn sie für sich im sbildeten Zustande verwendet würden. Dies geschieht nach der auch, wenn nicht nur Gase, sondern auch andere Stoffe an Groden erscheinen, deren elektromotorisches Verhalten augleich der ersten in Betracht zu ziehen ist.

elektromotorischen Kräfte der Polarisation wurden mit dem telektrometer gemessen; die Würmemengen W bei Bildung eines tents des Elektrolyts sind den Beobuchtungen von Thomsen, lot u. A. entnommen.

telit Fr. Exner¹) folgende Werthe der Wärmeprocesse und whachteten elektromotorischen Kräste zusammen, denen wir die flock²) gefundenen Werthe mit den von ihm nach den Thomin Zahlen berechneten Werthen W. W., sowie einige Werthe von hinzufügen:

Exner, Wied. Ann. 6, p. 353, 1879° - 9 Hallock, Wied. Ann. 1892°. - 3) F. Braun, Wied. Ann. 17, p. 619, 1882.

Warneprocess	Verbindungs- warme W	H 44	Lösung	Elektrom. Kraft	Elektrom El. Kraft Kraft n. Hallock	W ber.	El. Kraft n. Braun
( )	10° To			#	1	ı	1444
(%n. 0+2ac, ac, 1 cut, cut, ac, 2 cut, cut, cut, cut, cut, cut, cut, cut,	13800	0.58	eschm. **)	0,56		1	41,0-64,4
	22700	0,93	•	0.90	1	ı	72,3-77,0
	29400	1,21	2	1,17	1	ł	0,04-4,88
	13200	0,54	<b>ا</b>	(n,54)	1	1	1
Br.nq)	CH-+ 201	1,17		0,86 (1,18)		1	ŀ
	38 300	1,61		1,26 (1,60)	ï	1,57	1
(II, 0)-	49 961	2,06	D'X	1,71 (2,48)		4,14	1
Br) + (B 0) -	43868	1.79		(1,78)		1	1
+	30 + 25	1,24		(1.25)	1,48	1,07	ı
-10 HI+	\$81.09	2,04		(2,004)		3	I
+ H.	2000	3,54		(1,55)		-	ı
(K,3) 4-11, O'IK, O)	60 143	0,92		(1,00b)		1	ı
+	28.98	1,15	Cago,	1,13	5017	1,12	1
Wh. 0) + 2a,0,50, + xaq)	20.547	10.10		2,14		2,12	ı
("a, 0) + (Ca 0 N, Os + x aq)	25 476	1,08	2	1,11		1.04	ı
(%a, 0) + (%a0, N, 0, + x nq)	51 100	2,15	100	2,11		1	1
(Az. 0) + (Az. 0, N, O, + J. M.)	States of	0,34	AR NO.	25.0	_	0,34	t
- Co. Co. Co. Co. Co. Co. Co. Co. Co. Co.	15,895	0,85	") whrverd.	0.67 (Cu)		1	1
(Ca. C) + (Cro, 80 <sub>3</sub> ) - (E, O)	8 785	6, 54	H2 S O, †1 concentr.	0.00 (Cm)	1	į	1
(Pe O.) (II O)	1 187	1000	Wasser	0,04 (Pa)	1	1	}
(H, C) — (Ca, Cl)	16 40	6,43	verd. IIC	o,42 (Ca)	ı	ì	1
(H, Cl) - (Ag, Cl)	(N)A &	0,41	verd. H. Cl	U.44 (Ag)	1	1	ı

\*) Dec latterenz der Werthe mit Platte, und Keblerselektzoden entspiriolit der Verbindungswarme von Pt. (\*) — \$202. — \*\*) in storm legenliegten, genden konn — \*\*) Es latter e. h. mit Kryfsenvard un der position in krende. †) Es suntehli Kryfsen von — Its. Franch von Franchen von Plattesel kronden, der in der kryfsen von Unit Blattesel kronden, der in der hingeren von Unit Blattesel kronden, der in der hinger von Verbe von Date von der von der von Co. De Ag hancettenden mit Kurfser, hanne, fallestelektrobet ochseiten — ††) Mit der krentesse von kronden von der von Co. De Ag hancettenden mit Kurfser, hanne, fallestelektrobete ochseiten — ††) Mit der krentesse von kronden.

Zink in Wasser, verdünnter Schweselsäure und Salzsäure ebenso n in Salzsäure geben keine Polarisation, da die Wärmewerthe (Zn. O) 0 + ZnO, SO3), (Zn, Cl) sümmtlich grösser als (Il, O) and, sowie  $_{n}$   $Cl_{n}$  > (H, Cl) ist.

Goldelektroden in Wasser geben fast die gleiche Polarisation wie tinelektroden.

Die Uebereinstimmung zwischen Beobachtung und Rechnung ist der Schwierigkeit, ganz gleiche Resultate bei der Messung der Polation zu erhalten, um so auffallender, als bei einzelnen Elektrolysen b sehr leicht secundare Producte bilden können, z. B. bei der der sserigen Lösungen von Chlorkalium u. s. f., chlorsaures und überlorsaures Kali, auch der chemisch-thermische Process nicht so auffasst zu werden braucht, wie es das Schema ergiebt. aselben bei der Elektrolyse des Chlorkaliums, abgesehen von der erhuten secundaren Bildung, so schreiben: (K. Cl) + (K. OR) - (H. OH) (KOH, xaq) + 1/2 (H, H) - (Cl, Cl). Die vorliegenden Versuche irden auch beweisen, dass die Lösungswarme des Kalis in Wasser tht in Betracht kame, was mit anderen Erfahrungen nicht überatimmt. Auch müsste die Natur der Elektroden, auf denen eich die sen abscheiden, gleichgültig für ihre Polarisation sein, was nicht der Il ist. Ferner stimmen die Beobachtungsresultate von Hallock und a Braun nicht mit denen von Exner überein und nuch nicht mit a aus den Warmewerthen berechneten elektromotorischen Kräften.

Wie beim Wasser kann selbstverständlich auch bei anderen Körpern 1025 o dauernde Zersetzung nur stattfinden, wenn die elektromotorische aft der Saule die der Polarisation der Zersetzungszelle übertrifft, p. das Wärmenquivalent der chemischen Progesse in ersterer grösser als in letzterer. Hierüber hat auch Berthelot!) eine grössere Verchereihe angestellt, wobei er indess das sichtbar äusserlich hervortende Endresultat der Elektrolyse als maassgebend ansieht. bren nur einige Beispiele an.

Bei der Elektrolyse von schwefelsaurem Kali KSO, (Aequivalentemel) zwischen Platinelektroden erscheint am negativen Pol II und O. naq, am positiven Pol SO, + O. Die Warmemenge, welche dem cocesso (II + 0) entapricht, ist 34,5 grosse Cal., die dem Process + 0.80; + naq) entsprechende + 98 Cal., die Warmemenge  $(0 + n aq, SO_3 + n aq) + (H, 0) = (15.7 + 34.5) = 50.2$ . Leitet au einen Strom von Saulen von verschiedenen Anzahlen Daniell'her and anderer Elemente durch eine Losung von schwefelsaurem ali, so muss die Saule eine elektromotorische Kraft haben, welche einer armeproduction von 50,2 für das Aequivalent der chemischen Zertzung darin entspricht, damit sich aus der Lösung Gas entwickelt.

<sup>1)</sup> Berthelot, Compt. rend. 93, p. 661, 1881, Bethl. 6, p. 34, 1882.

Darnach soll der zuletzt erwähnte thermische Process in der Kette ret

aich geben.

Wendet man als negative Elektrode Quecksilber an, so löst sich ber starken Kräften (3 D) das Kalium im Quecksilber, bei schwachen (73 bis 68 in Warmeeinheiten) reagirt es auf das Wasser. In der That wird die zur Zersetzung von (K + 0,803 + naq) erforderliche Wärme 32 durch die Lösungswärme des Kaliums in Quecksilber (25.7) auf 723 heruntergedrückt. Wendet man bei der Zersetzung von schwefelssuren Wasser als positive Elektrode Kupfer an, so werden hei seiner Oxydatoz und Lösung zu Sulfat 28,2 Wärmeeinheiten verbraucht und so kalle ein Element, dessen Wärmeäquivalent 34,5 - 28,2 = 6,3 ist, das saur Wasser zersetzen.

Die folgenden Wärmemengen entsprechen je nach dem Gange der Elektrolyse der erforderlichen elektromotorischen Kraft ber Auftreter von Gas. Mg SO<sub>4</sub>: 1) Abscheidung von Mg 90,4; 2) von Mg O und SO, mit H und O 50; 3) H.O 34,5. Zur Zersetzung mit Gasentwickelung ist eine elektromotorische Kraft erforderlich, welche der ad 2) erwähnter Wärmemenge W = 50 entspricht. — Zn SO<sub>4</sub>: 1) Abscheidung von Zn 53,5; 2) von Zn O und H 46,2; 3) von H und O 34,5. Die wirklich im Zersetzung erforderliche elektromotorische Kraft entspricht der Warmemenge W = 53,5, also dem Processe ad 1). — CdSO<sub>4</sub>: 1) Abscheidung von Cd 45,1; 2) von CdO und SO<sub>3</sub> sowie H und O 46,4; 3) von H und O 34,5. Die Zersetzung wird durch eine dem Processe 2) entsprechende Kraft (W = 45,1) hervorgerufen. — Cu SO<sub>4</sub>: 1) Abscheidung von Ct 28,2; 2) von Cu O und SO<sub>5</sub>, sowie H und O 43,7; 3) von H und O 34.5 Die elektromotorische Kraft zur Zersetzung entspricht der Wärmemenge 28,2 wie bei dem Processe ad 1.

Bei der Zersetzung von Chlorkalium ist der Process nach Berthelot der folgende: Einmal die Trennung von K und Cl (100,8), words sich abzieht die Einwirkung von Kalium auf das Wasser mit Bildung von Wasserstoff und Kali (82,3 — 34,5 = 47,8), sowie die Lieung des Chlors (5 — 6), also im Ganzen 46 — 47 Wärmeeinheiten. Zur Zersetzung mit Gasentwickelung ist eine Kette erforderlich, für die W = 47,8 ist, so dass der letztere Process massgebend ist. Für die Elektrolysen von Bromkalium und Jodkalium sind für die directe Zersetzung in Metall und Metalloid die Warmemengen 91, resp. 74.7 für dieselben vereint mit der Wirkung der Ionen auf das Losuzzemittel 40, resp. 27, welchen letzteren Worthen auch in der That Westsprechen muss.

Complicitere Verhältnisse treten auf, wenn sich je nach der Stromer dichtigkeit die die Elektrolyse begleitenden Processe ändern, so bei der Elektrolyse von Eisenlösungen, wo. je nach der Stromesdichtigkeit, Eisen oder Wasserstoff an der negativen Elektrode abgeschieden warden kan bei der von Manganlösungen, wo mehr oder weniger Superoxyd, bei be von Salpeter, wo mehr oder weniger salpeterbasures Salz gebildet und

der von organischen Salzen, wobei die Processe sehr verzchieden aufen können 1).

Fine weitere Verfolgung dieser Processe im Einzelnen hat weit rwiegend chemisches Interesse 1).

Dieselben Verhältnisse, wie in einem Voltameter, in welchem durch 1026
Strom Gase entwickelt werden, sind auch bei den inconstanten Ketzu beachten, in denen an der einen oder anderen Elektrode ein Ion Elektrolyten gasförmig ontweicht. Ein Beispiel hierfür liefert die ee'sche Kette: Zink, verdünnte Schwefelsäure, Platin oder ein andeelektronegatives Metall, an welchem sich bei der Schliessung Wasserff entwickelt.

Schon §.884 aind die Versuche von Beetz angeführt, welche durch accari und Guglielmo bestätigt worden sind 3), wonach die elektroptorische Kraft E dieser Elemente sowohl vor dem Schliessen, als nach miselben je nach dem elektronegativen Metall verschieden sind, obsich der äusserlich sichtbare Process in allen Fallen der gleiche ist, ist also nicht äquivalent der bei Auflösung des Zinks in verdünnter hwefelsäure entwickelten Wärme (E=17800, 24300  $E_4=0.732\,E_d$ ), indern vor der Schliessung grösser, nach derselben event kleiner als esem Werthe entspricht, gerade wie wenn das negative Metall, z. B. atin, von aussen her mit Wasserstoff beladen wird 4).

<sup>1)</sup> Vergl. Berthelot, Compt. rend. 93, p. 757, 1881°, Beibl. 6, p. 119°—Siehe auch Berthelot, Compt. rend. 94, p. 1557, 95, p. 11, 1882°, Beibl. p. 600°. Tommasi, Compt. rend. 94, p. 1407, 1521, 1709, 95, p. 81, 174, 9, 1882°; Beibl. 6, p. 892°—3) S. auch die Zahlen von Fromma § 779.—Die im Text erwähnte Behauptung von F. Exner (Wied. Ann. 10, p. 285, 80°), dass die 0,732 D übersteigende Kraft des Sinealischen Elementes omtatin) von dem in der Lösung absorbitten Bauerstoff bedangt war, ist von accari und Guglielmo (l. c., § 884) durch Anwendung von völlig auskechter Saure oder durch den Nachweis widerlegt, dass nach langem Durchleiten aus Stromes, welcher den Sauerstoff verzehren musste, die elektrometorische Kraft zunehmendem Wilerstande über 0,73 stieg und durch ein Inndurchleiten des behabigen indifferenten Gases, Kohlensaure, Wasserstoff, Bauerstoff, in der Abe der negativen Elektrodo vermehrt werde. Elektromotorische Kraft gresser als 0,742. Auch he Annahme von Exner, ist die Diffesion von Zinkvitten von der Zinkplatte zum negativen Metall die kettenmotorische Kraft gresser als 0,742. Auch he Annahme von Exner, ist die Diffesion von Zinkvitten von der Zinkplatte zum negativen Metall die Skettemotorische Kraft gresser als 0,742. Auch he Annahme kraft wieleigt (Nachreimbert desselben daselbet nach der Abnahme der Kraft wielerlegt (Nachreimbert desselben daselbet nach der Abnahme der Kraft wielerlegt (Nachreimbert desselben daselbet nach der Abnahme der Kraft wielerlegt (Nachreimbert desselben daselbet nach der Abnahme der Kraft wielerlegt (Nachreimbert desselben daselbet nach der Abnahme der Kraft wielerlegt (Nachreimbert desselben daselbet nach der Abnahme der Kraft wielerlegt (Nachreimbert desselben daselbet nach der Abnahme der Kraft wielerlegt (Nachreimbert desselben daselbet nach der Abnahme der Kraft wielerlegt (Nachreimbert desselben daselbet des der Abnahme der Kraft wielerlegt (Nachreimbert desselben daselbet des der Abnahme der Kraft wielerlegt (Nachreimbert desselben daselbet des der Abnahme der Kr

## Fünftes Capitel.

## Theorie der Elektrolyse.

- 1027 In Folge der in den vorhergehenden Abschnitten mitgetheilten fer suche sind für den Vorgang der Elektrolyse folgende allgemeine Satze festgestellt:
  - 1) Die Elektrolyse geschmolzener Elektrolyte und der wässenzer resp. alkoholischen Lösungen derzelben geschicht nach denselben Genäter in letzteren wird fast ausschliesslich primär der gelöste Elektrolyt zer setzt, so dass in beiden Fallen die rein primären Erschemungen der gleichen sind.
  - 2) Diese primären Vorgänge sind von der Stromesdichtigkeit und den durch die chemischen Reactionen bedingten secundaren Aenderungen der Elektroden, der elektrolysirten Substanz und der Ionen unshlaugs
  - 3) Die einfachen binaren Verbindungen (Chlorblei) werden durch den Strom in gleiche Acquivalente ihrer Bestandtheile zerlegt, wilde sich nur an den Elektroden abscheiden.
  - 4) Die anderen salzartigen Verbindungen, welche ihre lie standtheile durch doppelte Wahlverwandtschaft mit den Bestanithe.ha jener einfachen Verbindungen austauschen können, sind gleichfalls firktrolyte; ihre Ionen sind eben diese sich austauschenden Bestandtheie
  - 5) Die Gewichtsmengen der louen der letzteren Substanzen, welch durch einen Strom abgeschieden werden, der gleichzeitig ein Aequivalent der einfacheren Verbindungen zersetzt, sind die Mengen, welch sich bei dem Processe der doppelten Wahlverwandtschaft mit den Bestandtheilen eines Aequivalents jener Verbindungen austauschen. So sind abfür die elektrolytischen Vorgange die Oxyde Fe<sub>2</sub>O<sub>1</sub>, Cu<sub>2</sub>O als nach die Formel feO, cuO, die Chloride Fe<sub>2</sub>Cl<sub>3</sub>, Al<sub>2</sub>Cl<sub>3</sub> u. s. f. nach der Fermit feCl, al Cl zusammengesetzt zu betrachten, wo fe  $\equiv$   $^2$  Fe, en  $\equiv$  2% al  $\equiv$   $^2$ /3 Alist, und elektrolysiren sich demnach wie binäre Verbindungen

In den Sauerstoffsalzen ist hiernach im negativen Ion die Säure **d** der Sauerstoff, sei es in gleichen  $(K + |SO_3 + O|)$  oder ungleichen + [1/2 PO5 + O]) Aequivalentmengen gepaart. Auch Schwefelure hydrat, Jodsäurchydrat elektrolysiren sich nach der Aequi**lentformel** II +  $(80_3 + 0)$  und H +  $(10_5 + 0)$ .

In den eigentlichen Doppelsalzen, welche sich im Wasser nicht in re Bestandtheile zerlegen, ist in dem negativen Ion mit diesen Stoffen sch eins der beiden verbundenen Salze gepaart, z. B. Na + (1/2 POz - HO + O), K + (AgCy + Cy), K +  $(\frac{1}{2}$  FeCy + Cy), u. s. f.

In anderen Verbindungen kann mit dem positiven Ion ein anderer toff gepaart sein, so z. B. der Wasserstoff mit Ammoniak in [(H + NH<sub>3</sub>) - C1], mit Morphin in  $\{(H + C_{34} H_{19} NO_6) + C1\}$ .

Auch einzelne Oxyde können das positive Ion bilden, z. B. das Raical Uranyl im Chloruranyl (U, O,) + Cl 1).

<sup>1)</sup> Die verschiedenen Gruppen der Elektrolyte sind zuerst von Daniell and Miller aufgestellt worden. Sie unterscheiden zwei Hauptelassen:

Diese zerfallen in: 1) Elektrolyte, welche gleiche Aequivalente der verbundenen Ionen enthalten.

s. Elektrolyte mit einfachem negativen und einfachem positiven Ion, z. B.

KI, HCl, AgCl. b. Elektrolyte mit einfachem negativen und zusammengesetztem positiven

z z Ion, z. B. NH, + Cl.
c. Elektrolyte mit einfachem positiven und zusammengesetztem negativen . Ion, zu denen auch die Hydrate der Sauerstoffsäuren gehören, also  $K + (SO_3 + O)$ ,

Na + (NO<sub>5</sub>+0), H+ NC<sub>2</sub>, H+ (SO<sub>5</sub>+0) u. s. f. d. Elektrolyte mit zusammengesetzten positiven und negativen Ionen, z. B.  $NH_4 + (80_2 + 0).$ 

<sup>2)</sup> Elektrolyte aus mehreren Aequivalenten des positiven Ions und einem Acquivalent eines zusammengesetzten negativen Ions, z. B. K<sub>2</sub> + Fe Cy<sub>3</sub>, Na<sub>3</sub> + (PO<sub>5</sub> + O<sub>3</sub>). Diese Elektrolyte werden nach den Versuchen von Hittorf indess in 1 Acq. Metall und 1/n Acq. Anion zersetzt.

Es wird hierbei angenommen, dass der aus Sauerstoffsalzen sich ausscheidende Complex der Sauer und des Sauerstoffs ein besonderes Radical bilde, wel-

ches bei seiner Ausscheidung in seine Bestandtheile zerfalle. Es ist dann z. B.  $BO_3 + O = BO_4 = Oxysulfion$ ,  $NO_5 + O = NO_6 = Oxynitrion$ ,  $C_2O_3 + O = O_3O_4 = Oxyoxalion$ , and die Elektrolyse der Sauerstoffsalze geht, wie die der Haloidsalze, durch Trennung des Metallradicals von dem zusammengesetz-

ten (Oxy-) Radical vor sich.

Man darf hierbei nicht die Radicale mit den gleich zusammengesetzten,
schon bekannten Verbindungen verwechseln. Denn z. B. bei der Elektrolyse yon oxalsaurem Kali treten an der positiven Elektrode nicht 2 Aeq. Kohlensäure auf, sondern Oxalsäure und Sauerstoff, und nur secundär bildet sich eine geringe Menge Kohlensäure durch Verbindung beider. Das Oxyoxalion,  $C_2O_4$ , zerfällt also bei der Abscheidung in  $C_2O_3$  + O und nicht in  $2CO_3$ . Eine Schwierigkeit bietet die Phosphorsäure in ihren drei Modificationen,

dena man müsste entsprechend drei Oxyphosphionradicale annahmen und zwar wäre z. B. das dreibasische phosphorsaure Natron = 3 Na + PO, das zweibasisch phosphorsaure Natron = 2 Na + PO, das einbasische membersaure Natron = 1 Na +  $PO_6$ .

Dass diese Annahmen nicht richtig sind, viele-1 Asq. Metall und die mit diesem einen Asquivaltiven Ions zerfallen, ist von Hittorf gezaigt Text aufgestellten Bätze ergeben.

Die Verbindungen: SO<sub>M</sub> geschmolzene BO<sub>3</sub>, IO<sub>3</sub>, wasserfreie CrO<sub>3</sub>, Sn I<sub>2</sub> u. s. f. isoliren und sind Nichtelektrolyte. Die waserfreien Säuren HCl u. s. f. isoliren ebenfalls; ebeuso auch Bromjod, Chlor jod u. s. f. In Betreff der Ionen des KOH u. s. f. siche §. 611. Antomonoxyd und Wismuthoxyd im geschmolzenen Zustande werden setzt; sie verhalten sich wie (feCl). — Die Verbindungen des Acthyl Methyls u. s. f. mit Sauerstoff, Chlor u. s. f. sind Isolatoren und Nustelektrolyte.

- 6) Werden mehrere Elektrolyte hinter einander geschichtet, so verden ihre Ionen beim Hindurchleiten des Stromes an den Elektrodes
  und an der Trennungsfläche ausgeschieden. Die daselbst auftretendes
  Ionen verbinden sich, so dass keines von ihnen frei wird. Man kan
  hierdurch zuweilen die Ionen der Verbindungen bestimmen.
- 7) In Gemischen von Elektrolyten theilt sich der Strom je nach ihren Gewichtsmengen und relativen Leitungsfähigkeiten zwischen den seiben. Da also Wasser sehr schlecht leitet, durchflieszt in wässengen Lösungen von Salzen der Strom fast nur das Salz.
- 8) Ausser der Abscheidung der Ionen beobachtet man eine ar häufung des (gelösten) Elektrolyten an der einen oder anderen Elektrode.
- 9) Ferner wird in Lösungen von Elektrolyten durch enge Orffangen nicht nur der Elektrolyt, sondern die ganze Lösung desselben zicht der Richtung des Stromes (selten entgegen derselben) fortgeführt. Is der Lösung suspendirte Theilehen fein vertheilter Körper zeigen glezifalls eine solche Bewegung.

1028 Wollen wir hiernach die allgemeinen Eigenschaften feststellen, welche die Elektrolyte charakterisiren, so begegnen wir grossen Schwitzigkeiten.

Man hat wohl gesagt, dass zunächst die "binären" Verbindunges oder auch die "Salze" durch den Strom zersetzt wurden. Indess ut bei genauerer Betrachtung der Begriff der binären Verbindungen gersde aus der Eigenschaft dieser Substanzen abgeleitet, durch den Strom in zwei Bestaudtheile zu zerfallen. Ebenso ist der Begriff eines Salzen sehr unbestimmt und es ist ganz der Wilkür überlassen, ob man Verbindungen wie Chlorathyl, Bromäthyl u. s. f. als binäre Verbindungen oder Salze definiren will oder nicht. Dass hier der mit dem Chlor, lives u. s. f. verbundende Bestandtheil zusammengesetzt ist, kann nicht zuscheidend sein, da ja auch allgemein als Salze anerkannte Verbindurgen, wie z. B. die des Uronyls, einen solchen zusammengesetzten Bestandtheil besitzen.

Hittorf hat deshalb auf empirischem Wege die Elektrolysirbarkeit der Körper dadurch zu charakterisiren versucht, dass er als Elektrock allgemein solche Körper definirte, wolche ihre Bestandtheile durch deppelte Iopen. 927

Wahlverwandtschaft mit den Bestandtbeilen einfacher, aus zwei Elementen bestehender binärer Verbindungen austauschen können, welche Bestandtheile der lopen sind. Dies gilt ganachst von den Salzen im gewöhnlichen Sinne. Andere Körper, bei denen dieser Austausch nicht stattfindet, wie SO3, BO3, IO3, CrO3, Sn Cl2, Sn I2, aind Nichtelektrolyte. -Indexs giebt z.B. Propylchlorid mit Aluminium jodid ganz ebenso Propyllodid und Aluminiumchlorid und giebt Propyljodid mit Quecksilberchlorid ganz ebenso Propylchlorid and Quecksilberjodid, wie z. B. Quecksilberchlorid und Jodsilber bei der Digestion Quecksilberiodid und Chlorsilber liefern. Man wurde also obige Verbindungen als Elektrolyte zu bezeichnen haben, während sie es doch factisch nicht sind. Wollte man hier die Nichtelektrolysirbarkeit des Propylchlorids und -jodids darauf zurückführen, dass dieselben ihre Bestandtheile mit denen der genannten Salze pur bei höheren Temperaturen und nur schwierig austauschen können, so wurde dies doch nur ein quantitativer Unterschied von dem Verhalten der Salza sein.

Audere Körper tauschen mit den Salzen solche Bestandtheile aus. 1029 welche nach allen Erfahrungen nicht als ihre lonen gelten können, so z. B. verwandeln sich Chlor- oder Bromessigsäure oder deren Aether durch Bobandeln mit Jodkalium in die entsprechenden Jodverbindungen unter Abscheidung von Chlorkalium. Jone Verbindungen and aber sicher nicht ds binare Verbindungen von Chlor, Brom, Jod mit C, H, O, u. s. f. anmachen.

Umgekehrt tauschen einzelne Körper, welche wir als binäre Verbindungen angusehen gewohnt sind, ohne Weiteres ihre Bestandtheile mit entschieden ale Salze definirten Verbindungen aus und sind trotzdom Isolatoren und Nichtelektrolyte, so z. B. flussige Chlorwasserstoffnaure, die nach Gore aus kohlensauren Salzen Kohlensaure entwickelt!); sbenzo wasserfreio Blausaure.

Ferner werden Körper wie Molybdänsäureanhydrid elektrolysirt, die nicher nicht den Salzen augehören. In wie weit dies beim Ammomak, Benzamid u. s. f. der Fall ist, wie Bleekrode beobachtet hat, bedarf noch weiterer Untersuchungen 1).

Jedenfalls ist hiernach eine Zusammenfassung der Elektrolyte unter 1030 rinem gemeinsamen Gesichtspunkte noch nicht wohl möglich. Für viele schlecht leitende Körper HCl, HCy, viele organische Verbindungen steht die Entscheidung noch aus, ob sie nicht doch primär elektrolysirbar sind, wie on pach den Versuchen von Gladatone (\$. 696) den Anschein hat. Bei ihrer ausserst schlechten Leitungsfähigkeit kann nur bei einer schr grossen l'otophaldifferenz an ihren Enden ein durch ausserst empfindliche

<sup>1)</sup> Vergl. Bleekrode, Wied. Ann. 6, p. 247, 1879\*, - 2) Vergl. Illicort, Wied. Ann. 4, p. 374, 1878\*.

Hülfsmittel arkennbarer Strom durch sie hindurchgehen und bei eine solchen erfolgt schon eine Entladung durch mechanische Fortiahrung der Elektricität mit den geladenen Flüssigkeitstheilchen (Convection) oder eine Durchbrechung der Flüssigkeit in einem Funken. Auch wenn bei so großen Potentialdifferenzen wirklich eine Elektrolyse und Abschedung der Ionen jener Körper an den Elektroden erfolgt. Liest sich in dadurch entstehende Polarisation oben wieder wegen des großen Weierstandes der Flüssigkeit nicht nachweisen; bei Verbindung der Liebtschen mit einem Galvanometer kann die Nadel desselben in Folge ist elektrostatischen Ladung der wie eine Leydener Flüsche wirkenden Zeesetzungszelle ausschlagen.

- 1631 Auch die Ionen lassen sich nicht immer mit voller Sicherheit feststellen, wie z. B. bei Kalthydrat, Natronhydrat u. s. f. (siehe §. 611), welche wahrscheinlich in K, OH und Na, OH zerfallen.
- 1032 Die mit dem Namen der äquivalenten Mengen bezeichnetes Quantitäten verschiedener Verbindungen enthalten gleich stark poster und negativ geladene, d. b. also elektrisch gleichwerthige Mengen der Jonen.

Sehr zu beachten ist, dass diese Aequivalente durchaus nicht mit den sogenannten Moleculargewichten der Verbindungen resp. den Atongewichten ihrer Bestandtheile übereinstimmen. Während unter Benutzug der atomistischen Bezeichnungen ein Molecul KCl in 1 Atom K und 1 Atom Cl zerfallt, zerlegt sich durch den gleichen Strom nur 1, Malecul BaCl2 in 1, Ba und 1 Cl, 1, Molecul Fc Cl, in 1, Fe und 1 Cl 1, Molecul Fc Cl, in 1, Fe und 1 Cl 1, Molecul Fc, Cl, in 1, K und 1', S u. s. f. Hiernsch sind diejenigen Mengen der verschiedenen Losan welche in den Verbindungen je ein Atom eines einwerthigen Elementes (K oder Cl) ersetzen können, einander äquivalent.

Diesen Satz hat man auch in der Art formulirt, dass man sagte derselbe Strom löst in gleichen Zeiten in verschiedenen Elektrolytez stetz eine gleiche Anzahl von Valenzen 1). Indess ist hierdurch die Kenttniss des elektrolytischen Vorganges nicht geklärt; denn wenn z. B. in dezseihen Stromkreis KCl und Ba Cl<sub>2</sub> elektrolysist wird, wo Ba ein zweiwerthiges Element ist, so zerfällt Ba Cl<sub>2</sub> nicht etwa in Ba Cl und Cl. während KCl in K und Cl zerlegt wird, so dass also durchaus nicht direct in Ba Cl<sub>2</sub> nur eine Valenz für sich gelöst wird.

1033 Die verschiedenen in den Elektrolyten als Ionen auftretenden vizfachen Stoffe lassen sich im Allgemeinen in zwei Abtheilungen thedervon denen die einen als elektronegative, die auderen als elektropoutste Bestandtheile der Verbindungen auftreten.

<sup>1)</sup> Sales, Dict. de Chim. 1, p. 81. Ladonburg, Chem. Ber. 5, p. 754 1875

So zählt Faraday als Anionen oder elektronegative Bestandtheile auf. Sauerstoff, Chlor, Brom, Jod. Cyan, Schwefel, Selen, als Kationen oder elektropositive Bestandtheile: Wasserstoff und die Metalle.

Man ist indess noch weiter gegangen und hat gemeint, dass, wenn 1034 man aus allen Elementen binare und somit elektrolysirbare Verbindunsen herstellte, sich eine Rethenfolge aller Elementarstoffe ergeben wurde, in welcher jeder zuerst genannte Korper in seiner Verbindung mit jedem folgenden als Anion auftrate. Doch ut diese Reihenfolge nicht durchzufuhren. Einmal konnen wir eine grosse Rethe binarer Verbindungen night darstellen; dann werden auch einzelne Elementaretoffe aus ihren Verbindungen zwar an den Elektroden abgeschieden, aber ihr Vorkomnen ist entschieden nur secundär. So ist z. B. der Stickstoff, welcher n der positiven Elektrode bei der Elektrolyse des wasserigen Ammoniaks auftritt, sieher nur durch die secundare Einwirkung des aus dem Wasser daselbst abgeschiedenen Sauerstoffs auf das Ammoniak gebildet. Ebenso wird, wenn sich bei der Elektrolyse der Salpetersäure der Stickstoff an der negativen Elektrode zeigt, derselbe nur seeundar durch die Reduction der Salpetersäure durch den an jener Elektrode abgeschiedenen Wasserstoff erzeugt. Wir durfen daher aus diesen Versuchen nicht unnittelbar schliessen, dass der Stickstoff im Ammoniak der elektronegalive, in der Salpeterskure der elektropositive Bestandtheil sei. Ebenso wenig durften wir einen analogen Schluss in Bezug auf den Schwefel nachen, der aus der concentrirten Schwefelsaure, wahrscheinlichet -ccundar, ap der pegativen, aus Schwefelkalium aber primar an der positiven Elektrode abgeschieden wird. Nur im letzteren Falle ist der Schwefel ratschieden der elektronegative Bestandtheil der Verbindung.

Dennoch hat man versucht, die Elemente nach ihrem elektrischen Verhalten in eine Reihe, die sogenannte elektrochemische Reihe, su ordnen. Dabei wurde das bekannte elektrolytische Verhalten einzelner Korper berücksichtigt, also des Chlors, Broms, Jods in ihren Verbindungen, ferner, dass z. B. Sauerstoff in den bekannten elektrolysirbaren Verbindungen stets als elektronegativer Bestandtheil, die Metalle und Wasterstoff als clektropositive Bestandtheile auftreten; dass gewisse Korper, wie die Salzbildner, Schwefel u. s. f., dem negativen Sauerstoffe nahe tehen mussen, da sie eich wie iener aus ihren Verbindungen bei der Elektrolyse meist an der positiven Elektrode abscheiden. Sodann zeigt sich, dass diese elektronegativen Korper in ihrer Verbindung mit Sauerstoff meist starke Sauerstoffsäuren geben, welche einen Bestandtheil des negativen Ions der Sanerstoffsalze ausmachen. Deshalb werden diejenigen metallischen Körper, welche vorzugsweise starkere oder schwachere Sauren ber ihrer Verbindung mit Sauerstoff geben, gleichfalls nach der negativon Seite der Metallreihe hin gestellt. - Ferner hat man die Körper, deren Verbindungen mit Sauerstoff durch reducirende Mittel sehr sehrset sersetzbar sind, wester nach der positiven Seite aufgeführt, indem mau fälschlich annahm, dass die stärkere cher eine grüssers elaktrische Differens derso der Metalle hat man auch wohl diejen Seite hin gestellt, welche die anderen Salze füllen, obgleich hierbei aich die B tiven Bestandtheile der Salze ändern kan zusammengestellt, welche ähnliche chemit denjenigen, welche die mittleren Figenso auch zwischen letzteren ihre Stellen ang

1035 So hat Burgelius ) unch mehreren elektrochemische Reihe aufgestellt, au Körper zuerst genannt sind:

dere	Vanadio	Gold
Sauerstoff	Molybdan	Очиниц
Schwefel	Wolfram	Indiam
Selen	Bor	Platin
Stickstoff	Kohlenstoff	Hhodium
Fluor	Aptimon	Palladium
Chlor	Tellur	Quecksilbu
Brom	Tantal	Silber
Jod	Titan	Kupfer
Phosphor	Kiesef	Wismuth
Arsen	Wasserstoff	Zinn
Chron		Blei

Ans den erwähnten Grunden hat di Interesse.

Lisammensetzung utganischer und ande wenn jene Verbindungen nicht elektrolysi kann über das elektrische Verhalten der I gen entscheiden. Sie ergiebt allein, ob m ben aus verschiedenen, mit gleichen Quar trieitäten beladenen lonen zusammengest lation über elektrische Gegensatze in den Atomen oder Atomgruppen ist willkurlich durch die Beobachtungen festgestellten T

1037 Es ist ferner zu begrunden, weshall ander geschiedenen ionen der Elektroly

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Die erste Reihe in Gilb. Ann. 42, p. Lehrbuch 5 Aufl. 1, p. 118, 1843.



weten, nicht aber an anderen Stellen des Elektrolyten, wo der nicht aber an anderen Stellen des Elektrolyten, wo der

In frühester Zeit nahm man an, dass durch die Verbindung der en Elektricitäten mit dem Wasser sich resp. Sauerstoff und Wasser-bildete, und glaubte einen Beleg für diese Ansicht darin zu finden, auch Wasser in den beiden Schenkeln eines Uförmigen Rohres, en untere Biegung mit concentrirter Schwefelsäure gefüllt war, ohne etzung der letzteren an den Elektroden in beiden Schenkeln Wasserund Sauerstoff entwickelte. Man glaubte durch langes Durchleiten Stromes alles Wasser in beiden Schenkeln in Sauerstoff und Wasserüberführen zu können!). — Man wusste damals noch nicht, dass die Schwefelsäure Wasserstoff enthält, selbst an der Elektrolyse mimmt, und so durch sie keine vollständige Trennung der beiden seermengen in den Schenkeln des Rohres stattfindet.

Eine andere, allgemein angenommene Ausicht ist diejenige, au wel- 1008. Grotthuss?) im Jahre 1805 die erste Basis gelegt hat?).

Man denkt sich, die Aequivalente der zu einer binaren ehemischen bindung vereinigten Elemente, z. B. Chlor und Kulium, seien im natüren Zustande mit gleichen Mengen neutraler Elektricität geladen, ihrer Verbindung zu Chlorkalium sollen sich die Elektricitäten in an so vertheilen, dass der eine Bestandtheil obenan viel positive Elektität mehr enthält als vor der Verbindung, wie der undere negative ktricität. Der elektropositive Bestandtheil, also in nuserem Belspiele Kalium, ladet sich mit positiver, der elektronegative Bestandtheil, or, mit ebenso viel negativer Elektricität. Beide Elektricitäten sind, die beiden verbundenen Stoffe, an einander gebunden, so dass ein m Chlorkalium durch die Formel

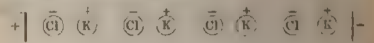
gestellt werden kann.

Liegt eine Reihe solcher Molecüle neben einunder, und werden an le Enden dieser Reihe die Elektroden gelegt, welche mit den, von Polen der Säule kommenden, entgegengesetaten Elektricitäten geladen I, so verbreiten sich dieselben nach den Id. I, §. 264 u. f. entwickel-Gesetzen ebensowohl über die Oberfläche des Elektrolyten, wie über der metallischen Leiter. Durch diese Elektricitäten werden, wie in Metallen die elektrischen Massen selbst, so in dem Elektrolyten die

<sup>1)</sup> Ritter, Pfaff and Andere.

1) Grotthuss, physichem. Farachun p. 115, 1820\*. — 4) Man sab friher the Zenetsung des Wasse einfachsten eicktrolytischen Erschdungen au und bes der Elektrolyse auf dieselbe. Da meh nauersa Man meh zersetzt wird, wollen wir alste au seine en Elektrolyten, z. B. Chorkshum, setam.

mit denselben gelsdenen lonen nach entgegengesetzten Richtunger bewegt. -- Zunachst richten sich demnach alle Chlorkaliummoles de so dass sie ihre mit positiver Elektricität gelsdene Kaliumseite zegen die negative Elektrode, ihre mit negativer Elektricität gelsdene tworseite gegen die positive Elektrode hin wenden, so dass dadure de zwischen den Elektroden befindlichen Chlorkaliumtheile eine geordsets Reihe wie in folgender Figur bilden.



Werden die bewegenden Kräfte grösser, als die Anziehung des Keliums und Chlors in den Chlorkaliummoleculen gegen einander, so raes sich an der positiven Elektrode das Chlor des ersten Moleculs von im mit ihm verbundenen Kalium los. Die negative Elektricität des Ct. de vereint sich mit einer gleichen Menge positiver Elektricität der Chloritation nächstliegenden Chlorkaliummolecula an irgend einer Stelle der Elektricität der Molecule u. s. f., bis zuletzt das der negativen Elektricität durch die negative der Elektrode unelektricität durch die negative der Elektricität durch die negative der Elektricität durch die negative der Elektricit

Statt dieser abwechselnden gerndlinigen Bewegung der Elemente einander und Drehung der neu gebildeten Molecule um ihren Schwerpunkt nahm Grotthuss mehr eine Vorbeischiebung der Chlor- we Kahumatome (nach ihm für die Elektrolyse des Wassers der Sauerstoff und Wasserstoffmolecule) an; Gmelin') dagegen, dass sie sich bei de Einstellung in ihre neuen Lagen nach der Wiedervereinigung und dass folgenden neuen Scheidung in Schlangenwindungen an einander westbewegten.

In früherer Zeit glaubte man, dass diese Anordnung und Trennust der Atome nur durch die, an den Elektroden selbst angehäuften, entgege gesetzten Elektricitäten bedingt wäre. Grott huss selbst und auch Pres meinten, auf die entgegengesetzt geladenen Bestandtheile wurde eine är ziehung oder Abstossung von den Elektroden der Säule ausgesät zudiese bewirkte ihre Bowegung. Die Kraft der entgegengesetzten Ertricitäten sollte bis zur Mitte des Elektrolyten abnehmen, welche zut wendig neutral wäre. Davy wollte sogar die Abnahme dieser Anzeise

<sup>1)</sup> Gmelin, Pogg. Ann. 44, p. 8, 1837.

ier Entfernung von den Polen dadurch bewiesen haben, dass aus z Lösung von schwefelsaurem Kah, welche durch eine 4 Zoll lange serschicht von den beiden Elektroden getrennt war, nicht sichtlich Säure zur positiven Elektrode geführt wurde, während dies stattfand, die Wasserschicht nur 2 Zoll lang war 1). Indess hängt diese Ermung nur davon ab, dass die Saure in der längeren Flussigkeitscht auch eine viel längere Zeit braucht, um zur positiven Elektrode zelangen.

Endlich hat de la Rive?) gemeint, die Elemente der binären Veräungen, z. B. des ('hlorkaliums, verbänden sich mit den von den ktroden kommenden Elektricitäten, das Chlor mit der negativen, das ium mit der positiven. Diese mit Elektricität beladenen Stoffe würdurch die Flüssigkeit zu den die entgegengesetzten Elektricitäten

ialtenden Elektroden gewissermaasen latent übergeführt

Dass indess, wie dies schon Grotthuss und auch Davy annahmen, Elektrolyse alle auf dem Wege des Stromes liegenden wille des Elektrolyten betrifft, ist durch die vielen Versuche über Zersetzung mehrerer hinter einander geschichteter Lösungen bewiesen

In Betreff der scheinbaren Ausnahmen hiervon bei der l'eberführung Sauren durch Lackmustinctur, ohne dass letztere dabei geröthet wird,

ben wir schon §. 675 das Nöthige gesagt.

Die von Pouillet (§. 659) in Folge der von ihm beobachteten Veranung einer der Elektrolyse unterworfenen Lösung von Chlorgold an negativen Elektrode aufgestellte Ansicht, dass die elektrolytische rkung nur von der negativen Elektrode ausgehe, kann hiernach auch at mehr ihre Gultigkeit bewahren.

Jedenfalls muss man nach den neueren Erfahrungen über die Verfilung der Elektrichtät auf der Oberflache aller Leiter annehmen, dass
in-o wie die Intensität, so auch die zersetzende Kraft des
romes in allen von ihm durchflossenen Querschuitten
a Elektrolytes dieselbe ist, und so an allen Stellen gleichmussig
retzungen und Wiedervereinigungen der Ionen stattfinden.

Ganz in derselben Weise, wie beim Chlorkalium, kann man die 1040 aktrolyse anderer binärer Verbindungen, auch der aus einem einfachen dennem zusammengesetzten Ion oder aus zwei zusammengesetzten jen bestehenden Verbindungen erklaren. Man muss auch in ihnen de antgegengesetzte elektrische Ladung ihrer lonen annehmen. — Um de letztere zu erklaren, hat man verschiedene Theorien aufgestellt,

Ampère 1) nahm an, die Atome der einsschen Korper enthielten

h Davy, Phil Trans 1867, p. 42° Gills Ann. 28° p. 178° vergle a ch. flandt and Chompre, Ann. de Chim. 68°, p. 71°, 1807° Gill Ann. 28°, 31°° 3° De la Bive. Ann. de t.an. 28° p. 201, 1828°. 3° Kunya ve. de Physique 93°, p. 430°, 1821° and Becquerel, Trante 1°, p. 178°, 1888°.

so zu sagen in chemischer Verbindung eine zu ihrer Constitution geborige, unwandelbare Quantität freier positiver und negativer Elektricht In Folge dieser Ladung bänden sie eine gleiche Quantität der entgegtegesetzten Elektrichtat des umgebenden Raumes und erschienen daher im gewöhnlich unelektrisch. Träfen zwei solche entgegengesetzt gelichte Atome zusammen, so wurden sie in Folge der Anziehungen ihrer frem naturlichen Elektrichtäten an einander festgehalten, und die an so gebundene Elektrichtät des Raumes entwiche. Letztere Annahme ist av wahrscheinlich. — Hiernach musste ein bestimmtes Element in alst seinen Verbindungen je nach seiner ursprünglichen Ladung nur als pesttiver oder nur als negativer Bestandtheil auftreten konnen.

Nach Berzelius!) solien z. B. beim Zusammentreifen von meht trischem Kalium und Chlor und anderen zu einer Verhindung sich so einenden Korpern die Elektrioitäten aus ihrem Gleichgewichtszutunde kommen, gerade wie wenn eine Zink- und eine Kupterplitte einanger ir rühren. Das Chlor soll sich hierbei mit negativer, das Kalium mit part ver Elektricität laden. Wenn beide Elemente sich chemisch mit einst der verbinden, sollen diese Elektricitäten sich unter Lacht- und Wärnbildung mit einander vereinen.

Da aber die Elemente Chier und Kalium im gewohnlichen Zustand unelektrisch sind, so glaubte man diese Hypothese nur festhalten zu zusten, wenn man zugleich annahm, dass die, jenen Elektrischsten entgegen gesetzten elektrischen Massen beim Zusammentreffen der Atome geschlich vertheilt und bei ihrer Verbindung frei würden. So wurde det un chemische Verbindung begleitende elektrische Process durch folgende Schema dargestellt werden.

		Chlorkalium				
K	Cl		K	CI		
-+,	3		3	-		
		_	frei	L frei		

Nach einer underen Theorie von Fechner?) würden meht oder wendig freie Elektricitäten auftreten. Bei der Berührung von hante und Chlor soll sich ein Theil der positiven Elektricität des Chlorumit einer gleich großen Menge der negativen Elektricität des Kalumatoms zwischen beiden Atomen vereinen, und dadurch die lacht-au Wärmeerscheinungen bedingt sein, welche die Verbindung begleiten der Verbindung behielte das Chlor negative, das Kalium positive bei trieität. Folgendes Schema stellt diesen Vorgang dar

Hernelius, Schweigg, J. 6, p. 125, 1812°. — V) Fechner Page And
 p. 39, 1838°.

Nummt man an, dass bei der Berührung von Chlor und Kalium, wie bei der Beruhrung von Kupfer und Zink die Ladung derselben nur eine Folge ihrer ungleichen Anziehung gegen die entgegengesetzten Elektricitaten ist, so bedarf man dieser complicirteren Vorstellungen wicht.

Nach der Annahme von Feehner, wie auch von Berzelius, enthalt 1042 jedes Atom Kalium in seiner Verbindung mit Chlor im Chlorkalium eine bestimmte Quantitat negativer Elektricität -- q. jedes Atom Chlor eine gleiche Quantitat + q weniger als im ungehundenen Zustande.

Nehmen wir an, dass eine vom positiven Pol der Saule kommende Elektricitätsmenge + q sich in Folge der Vertheilung der Elektricitäten im Schliessungskreise in der Weise durch die metallischen Leiter fortpflanzt, dass sie in jedem folgenden Element des Leiters die Elektricität - q bindet und dafur + q frei macht u. s. f., so gelangt so durch aufemander folgende Zersetzung und Vereinigung + q zur positiven Elektrode. Kommt nun + q an der positiven blektrode mit dem - q enthaltenden Chlor des ersten Chlorkaliummoleculs zusammen, so vereinen sich beide Elektricitaten in letzterem, und das Chlor entweicht mit 1 g beladen und unelektrisch. Daz frei gewordene, mit + q geladene Kalmin des ersten Molecolls verbindet sich mit dem ihm entgegenkommenden. mit - q geladenen Chlor des zweiten Moleculs u. s. f. So findet auch zwischen den Moleculen des Elektrolyten dieselbe beständige Zersetzung and Wiedervereinigung der Elektricitaten + q statt, wie in der metallischen Leitung, und die Intensität dis Stromes innerhalb des Elektrolyten muss dieselbe sein, wie in der letzteren. Der Verlust an Chlorkalium findet bei unserer Betrachtung an den Elektroden selbst statt, denn die übrigen Chlorkaliumatome bleiben in ihren gegenseitigen Abstanden. Daher treten an den Elektroden selbst von den benachbarten Theilen der Lisung neue Chlorkaliummolecule ein, um den zwischen den Elektroden befindlichen, durch das Austreten der Jonen verkurzten Fisten wieder zu vervollständigen.

Durch eine andere Auffassung der elektrischen Vorgunge bei der 1043 Vereinigung der Elemente ist R. Kuhlrausch 1) auf eine eigenthumliche Schwierigkeit gestossen.

<sup>1)</sup> R. Kohlenasch, Pogg. Ann D7, p 397 n '61 1856' (vgl. asch Bull., Ann. d. Chem. u Pharm 106, p 203, 1858'),

Wenn sich 1 Aeq. unelektrisches Kalium und 1 Aeq. unelektrisches Chlor zu Chlorkalium verbinden, so soll jenes an das Chlor eine laktricitätsmenge — q, dieses an das Kalium eine Elektricitätsmenge — 4 abgeben, wodurch beide in der Verbindung mit den entgegengesetztes Elektricitäten + 2q und — 2q geladen sind.

Soll sich nun das Kuliumatom an der negativen Elektrode absolute den, so muss es, um unelektrisch zu entweichen, die Elektricitstenenge + q an dieselbe abgeben und - q empfangen, ebenso muss dem thier an der positiven Elektrode - q genommen und + q gegeben werieb. In der Leitung zu den Elektroden müssen also in der Zeitembeit zu gleich in entgegengesetzten Richtungen die Elektricitstsmengen \* q fliessen. Diese Ansicht stimmt mit besonderen, im Schlusscapitel der vierten Bandes auszuführenden Annahmen. — Im Elektrolyt selbst wandert durch jeden Querschnitt in jedem Moment eine gleiche Quantität der Ionen, wie an den Polen abgeschieden wird. Da nun de beiden Ionen mit den Elektricitätsüberschüssen ± 2 q an den Elektrodes ankommen, müsste im Elektrolyt die Intensität des Stromes die doppete sein, wie in der übrigen Leitung, was mit der Erfahrung durchaus in Widerspruche steht.

R. Kohlrausch erklärt sich diese Anomalie daraus, dass das elektropositive Ion 1'n (won zwischen 1 und  $\infty$ ), das elektronegative Ion (n — 1) n des Abstandes zwischen je zwei Molecülen durchlauft, sut zo auf dem einen Theile des Weges nur die Elektricitätsmenge  $\frac{1}{2}$  auf dem anderen in entgegengesetzter Richtung nur — 2g fortgeführt

wird.

Ein Strom, der gleichzeitig durch jeden Querschnitt in antgezor gesetzter Richtung die Elektrichtsmengen +q und -q fortlahr, ander äquivalent einem Strome von +2q in der einen oder -2q is der anderen Richtung.

Nur an der Stelle, wo die wieder verbundenen Chlorkaliummeletzsich umlegen, hätte man eine doppelte Bewegung der elektrischen Massen, doch diese verschwände gegen die langen Wege, welche sie zwieder ihren Ruhelagen zurücklegen und deren Summe dem gegen die Ausstaung der Molecule sehr grossen Molecularabstande gleich ist.

Bei der vorher entwickelten Ansicht finden sich die erwahbten Schwierigkeiten nicht.

1044 Eine andere Ansicht ist von de la Rive!) aufgestellt worden beninmt an, die Atome der Elemente seien an zwei entgegengesetzter Seiten mit gleich grossen Mengen entgegengesetzter Elektricität geseit und besässen 20 zwei Pola, einen positiven und einen negativen bei Polaritäten sollen bei den Atomen verschiedener Stoffe verschiedes sint sein. — Kommen zwei heterogene Atome mit einander in Berühense sein.

<sup>1)</sup> De la Rive, Traité d'Electraité &, p. 614, 1858".

legen sie sich mit untgegengesetzten Polen an einander. Bei homogenen, gleich stark polarisirten Atomen ist die Lagerung indifferent, mit welchen entgegengesetzten Polon sie gerade an einander kommen; sie sollen sich deshalb night durch elektrische, sondern nur durch Massenanziehung an einander legen, welche ihre Cohasionskraft darstellt. Bei ungleich stark polarisarten Atomen soll das starker polarisarte seine positive Seite der negativen des schwächeren zukehren, und nun der l'eberschuss der positiven Elektricität des ersteren auf der Oberfläche des Atoms hingleiten und eine entsprechende Quantität der negativen Elektricität desselben stärkeren Atoms auf der anderen Seite neutralisiren. So weist auch das zusammengesetzte Atom auf den entgegengesetzten Seiten gleiche Mengen positiver und negativer Elektricität auf und reagurt deshalb, chenso wie ein emfaches Atom, nach aussen nicht elektrisch. Im Wasser ist nach de la Rive der Sauerstoff, im Chlorkalium also das Chlor starker polarisitt, so dass nach der Verbindung desselben mit dem Kalium ein Chlorkaliummolecul also geladen würe:

K C1



Wird ein solches Molecul zwischen zwei entgegengesetzt geladene Elektroden gebracht, so kehrt sich das, ausserhalb negativ geladene Chlor zur positiven Elektrode, das aussen positiv geladene Kalium zur negativen, und beide Elemente trennen sich durch das l'oberwiegen der elektrischen Anziehungen nach aussen.

Diese Theorie von de la Rive ist weit weniger einfach, als die oben entwickelte, ohne mehr zur Begründung der That-achen beizutragen, und schliesst weit mehr Hypothesen in sich, für die ein Beweis sehr schwer sein würde.

Die bisher mitgetheilten Theorien der Elektrolyse bezeichnen als 1045 Ionen eine grosse Anzahl von Substanzen, welche noch nicht darge-teilt sind, so das Oxysulfion, SO4, welches bei der Elektrolyse des Schwefelmaurehydrats sich an der positiven Elektrode abscheiden sollte und sogleich in SO; + O zerfällt, resp. mit H2O freies O und H2SO4 grebt; die vielen Verhindungen der Phosphorsaure mit Sauerstoff, welche bei der Elektrolyse der phosphorsauren Alkalisalze ebendaselbet frei werden soilten u.s. f.

Um diesen Annahmen wenigstens bis zu einem gewissen Grade zu entgehen, hat Schonbein!), gestützt auf seine Untersuchungen über den activen Sauerstoff, folgende Theorie aufgestellt

Bei der Wasserzersetzung werden die Sauerstoffatome aller in dem Stromkreise befindlicher Wassermolecule ozonisirt. Das der positiven

b Schooler, Verhandl. d. Naturf. Gesellsch. in Busel, 1, p. 22, 1827.

Elektrode zunächst liegende Theilehen Sauerstoff eutweicht deshalb, dies im oxonisirten Zustande nicht mit dem ihm zugehorigen Wasserstoffatom verbunden bleiben kann. Zugleich wird durch eine mechanische Wirkung des Stromes dieses Wasserstoffatom gegen das nächste Wassermolecul getrieben, mit dessen gleichfalls oxonisirtem Sauerstoffaton wich verbindet u. s. f. Hiernach ist das scheinbare Wandern des Sauerstoffs gegen die positive Elektrode nur dadurch bedingt, dass der mit ihm verbundene Wasserstoff in der Richtung des positiven Stromes verwärts bewegt wird.

Bei der Elektrolyse der Sauerstoffsalze nimmt Schönbein an, dass der Strom nur die Basis als einfache binare Verbindung zersetze die Säure aber an ihrer Stelle liegen bleibe. Wiederum tritt der Sauerstoff der Basis an der positiven Elektrode aus, und wie im Wasser der Wisserstoff, so schiebt sich hier das metallische Radical zu dem Sauerstoffe benächsten Molecüls des Salzes u. s. f. So gestaltet sich in zwei Stansi der Elektrolyse des schwefelsauren Kupferoxydes die Lagerung der Molecüle folgendermaassen.

Also auch nach dieser Theorie scheidet sich an der positiven El-ktrode 1 Aeq. Säure und 1 Aeq. Sauerstoff, au der negativen 1 Aeq Matallaus.

Die Zersetzung der Haloidsalze stellt sich Schombeim nach der selben Schema vor, indem er dieselben als Sauerstoff-size, die Salzhit ner als Superoxyde ansieht, so dass z. B. Chlorkalium muriumsalme Kali ware u. s. f. — Die Entwickelung von Wasserstoff bei der Leaterlyse der Alkahsalze ist auch nach dieser Theorie secundar duch in Einwirkung des aus den Salzen abgeschiedenen Metalls auf das Wander Lösung bedingt.

So einfach diese Betrachtung in mancher Beziehung erscheine mochte, so widersetzen sich derselben doch die Ertahrungen. Denteit wir uns an irgend einer Stelle, z. B. in der Mitte, die Labaung durch eit imaginäre Scheidewand in zwei Halften getheilt, so würde, wenn die Sowe au dem elektrolytischen Processe gar nicht Theil uithine, die Quantaderselben zu jeder Seite der Scheidewand vor und nach der Einktraße vollkommen gleich sein. Wollte man auch annehmen, dass der nicht nische Process, welcher das Metall gegen die negative Liektraße bestührt, zugleich einen Theil des Salzes in der Losung dahm fortscheber würde dadurch der Gesammtgehalt an Saure zur Seite der poetier Elektrode noch vermindert. Die Versuche ergeben über, dass uch abseihe im Gegentheil vermehrt, so z. B. bei der Elektrolyse den schaeß sauren Kupferoxydes um elwa b. Aeq. wenn gleichzeitig I Aeq. Kaft

an der negativen Elektrode abgeschieden wird. Auch würde durch diese Theorie doch nicht der Vorgang bei vielen Elektrolysen sauerstofffreier Verbindungen, z. B. des Ferrocyankaliums u. s. f., aufgeklärt sein.

Eine andere von den bisherigen Resultaten über die Elektrolyse 1046 abweichende Theorie ist von Magnus 1) gegeben worden.

In der Lösung eines Salzes, z. B. von Kupfervitriol in Wasser, also einem Gemenge von Eicktrolyten, ist zwischen den Elektroden je nach der Concentration zwischen je zwei Kupfervitriolatomen eine verschiedene Anzahl von Wasseratomen gelagert, welche sich bei dem Durchleiten des Stromes wie in folgendem Schema lagern.

## $-E \mid \text{HO HO HO CuO} + \text{SO}_3 \dots \text{HO HO HO CuO} + \text{SO}_3 \mid + E$

Bei der Elektrolyse entweicht der Wasserstoff des Wasserstoms an der negativen Elektrode, sein Sauerstoff verbindet sich mit dem Wasserstoff des nächstliegenden Atoms u. s. f., bis der Sauerstoff des letzten Wasserstoms sich mit dem Kupfer des Kupfervitriols zu Kupferoxyd, der Sauerstoff des Kupferoxyds mit dem Wasserstoff des folgenden Wasserstoms zu Wasser und dieses mit der Säure des Kupfervitriols zu Schwefelsäurehydrat verbindet u.s.f.

In neutraler Lösung wurde sich das Kupferoxyd ausscheiden müssen, wenn es nicht in irgend einer der benachbarten Atomreihen Säureatome fände, welche ihm gerade begegneten und sich mit ihm verbänden. Fände es auch nicht gleich ein solches Saureatom, so würde es doch einige Zeit in Lösung bleiben können, da die Oxyde längere Zeit zum Niederfallen nach ihrer chemischen Abscheidung brauchen. Im Ganzen muss dann aber ein dem Sauerstoff gleiches Aequivalent Säure zum positiven Pol fortschreiten, wie Metall zum negativen, damit letzteres in Losung bleiben kann. Ist indess die Lösung an einer Stelle ganz durch Wasserschichten unterbrochen, so scheidet sich an ihrer Grenze das Kupferoxyd aus. Enthalt die Lösung eine Spur freier Säure, so findet das Oxyd überall Säure, um sich in derselben zu lösen. Es braucht dann nicht die den ausgeschiedenen Mengen Metall und Sauerstoff äquiralente Menge Saure zur positiven Elektrode zu wandern (s. B. bei Schwefelsäurehydrat nur 15 bis 22 Proc. des Aequivalents).

Bei einer gleichmässig gemischten Lösung liegen an der Elektrode sowohl Salz- als Wassertheile. Ist der Strom von geringer Dichte, so wählt er seinen Weg nur durch das Salz und scheidet nur aus diesem Metall aus. Ist er von größserer Dichte, so vermogen die Salztheile gewissermassen die Elektricitätsmengen nicht zu fassen, ein Theil derselben geht durch das Wasser und ausser dem Metall erscheint Wasserstoff. Achnlich geht es auch bei gemischten Lösungen zweier Salze. Mag nus vergleicht diesen Vorgang mit der Entladung statischer Elek-

<sup>1)</sup> Magune, Pogg Ann. 102, p. 1, 1857, 104, p. 567, 1858,

tricität durch ein System von Kugeln von verschiedener Leitungsfätzkeit, wo auch bis zu einer bestimmten Dichtigkeit der Elektricitäten die Funken nur zwischen den besser leitenden Kugeln überschlagen

Es ware nach dieser Ansicht wahrscheinlich, dass auch im lazere der Flussigkeit in jeder Schicht nur das besser leitende Salz zerseizt wurde, bis der Strom eine gewisse Dichte überschreitet. Deshalb würde auch vorzugsweise die Ionen des Salzes zu den Elektroden forthewegt

Um der Annahme der nicht chemisch darstellbaren zu-annahgesetzten Radicale, SO<sub>4</sub> u. s. f. zu entgehen, schreibt Magnus die Forme der Salze nach der Typentheorie, gemäss welcher z. B. Cu + SO<sub>4</sub> anaky dem Typus Wasser  $=\frac{H_1^3}{H_1^3}O_2$  aus  $\frac{SO_2}{Cu}O_2$  bestände. The Zersetzinz einer Reihe von Kupfervitriol- und Wasseratomen wie sie in einer Lissusg zusammenliegen, wurde dann in den auf einander folgenden Stahrt durch die Reihen des folgenden Schemas dargestellt.

In gleicher Weise ginge die Zersetzung anderer Salze vor sich In den Verbindungen Kupferchlorär. Eisenchlorid nimmt Magrat die Zusammensetzung auCl — CuyCl, feCl — Fer, Cl an, wie die zusammensetzung auCl — CuyCl, feCl — Fer, Cl an, wie die zusten Physiker; dagegen statuirt er auch eine directe Zersetzung der Josaure nach der Formel 1, J + O, des Zinnichlorids nach der Formel 1, Z Sn + Cl u. s. f. — Dass manche wesentliche Grundlagen dieser Inomeso zunächst die angenommene Vertheilung des Stromes zwischen des Elektrolyten und dem gelosten Salze, während er doch nur letzter durchfliesst, die Art der Zersetzung des Zinnichlorids, der Jodsaure anicht richtig sind, haben wir schon in fruheren Capiteln erwähnt. Auf führt das nach der typischen Form aufgestellte Scheins kein anderes Insein in die Betrachtung ein; so dass diese Theorie nicht haltbar ist

<sup>1)</sup> Versuche dagegen, bei denen der Strom durch ein kleines Loch in eur in Kupfervitriollonung gesenkten Oliminerblatt fluss und in deniechen den Schlierenapparat keine Avaderung der Zusanntnensetzung aus inner war, siehe Quincke, Porg Ann. 145 p. 188, 1871.

Die vorher mitgetheilten Theorien bieten noch eine besondere 1047 Schwierigkeit dar. Sind in den Elektrolyten die lonen mit einer bestimmten Kraft an einander gebunden, an bedarf es auch einer entsprechenden Kraft von aussen, um sie zu trennen.

Wenn daher die auf die lonen wirkenden Anziehungskräfte Seitens der auf dem Elektrolyt vertheilten freien Elektricitäten unter einer bestimmten Grösse bleiben, sollte gar keine Bewegung der Ionen, keine Zersetzung und kein Durchgang des Stromes durch den Elektrolyt eintreten. Sobald aber die Anziehungskräfte, also die Potentialdifferenzen jene Grosse überschreiten, würden die Ionen bei ihrer Trennung mit einer gewissen Geschwindigkeit von einander eilen, und so müsste die Elektrolyse gleich mit einer gewissen Lebhaftigkeit beginnen und ein atärkerer Strom den Elektrolyt durchfliessen 1).

Dieses Resultat widerspricht der Erfahrung, da wir wissen, dass selbst bis zu den schwächsten Strömen hinzb die Quantität des zersetzten Elektrolyten der Intensität des hindurchgeleiteten Stromes proportional ist.

Clausius?) macht deshalb eine den neueren Anschauungen über die Korperconstitution sich anschliessende Annahme über die Constitution der Elektrolyte. In denselben sollen die Molecule und ihre Bestandtheile schop vor dem Durchlesten des Stromes in weiteren Entfernungen in allen möglichen Richtungen neben einander vorber oscilliren. Kommen hierbei die mit entgegengesetzten Elektricitaten unveränderlich geladenen louen oder Theilmolecule zweier Molecule sehr nahe an einander, so kunn es geschehen, dass sie sich aus ihren früheren Verbindungen losreissen und unter einander verbinden. Die freigewordenen Theilmolecule finden auf ihren Bahnen andere Molecule des Elektrolytes, depen sie die ihnen entgegengesetzten Ionen entziehen, oder auch direct freie Theilmolecule anderer Molecule, mit denen sie sich verbinden. Die Ionen der Elektrolyte and also schon vor der Elektrolyse in fortgesetzten Verbindungen und Zersetzungen begriffen 1). Beim Durchleiten des Stromes werden die Richtungen der Oscillationen geregelt, so dass im Allgemeinen die freien positiven lonen sich in der einen, die negstiven in der entgegengesetzten Richtung bewegen, und ebenso die Zerlegungen zweier zusammenkommender Molecule erleichtert werden. wenn ihre Theilmolecule der auziehenden Kraft der Elektricitäten folgen können. Im Ganzen werden also durch jeden Querschnitt des Elektrolytes mehr positive Therimolecule in der Richtung der negativen Elektricität, mehr negative Theilmolecule in der der positiven Elektricität, als ohne den Strom forgeführt. - Durch diese entgegengesetzte Bewegung der Theilmolecule bildet sich der elektrische Strom im Elektrolyt,

<sup>2)</sup> Vgl Quincke, l c. - 2) Clausius, Pogg Ann. 101, p 32s, te57°, - 2) Eine annliche Assicht ist von Williamson (Ann. d Chem. u Pharm. ??. p. 45, 1857') in Betreff der Theorio der Aotherbildung aufgestellt worden.

dessen Intensitat der Summe jenes Ueberschusses der positiven und nega-

tiven Theilmolecule entspricht.

Schon die geringste elektrische Kraft kann die betrachtete Wirtung hervorbringen, welche mit Wachsen jener Kraft proportional zummmt. – Je grösser die Lebbaftigkeit der inneren Bewegung der Meleckle ist, deste leichter findet ihre gegenseitige Zersetzung statt, also muss i B mit zunehmender Temperatur entsprechend die Leitungsfänigken der Elektrolyte wachsen (siehe übrigens §, 1051).

1048 Neben der Trennung der lonen ist die ungleich schnelle Fontzhrung derselben nach beiden Elektroden, welche wir im Capitel "Wanderung der Lonen" behandelt haben, naher zu erklären.

Wurden die entgegengesetzten Ionen zweier benachbarter Austbei der Elektrolyse auf der Hälfte ihres Abstandes zusammentreffen, abeauch mit gleicher Geschwindigkeit gegen die Elektroden vorschreiten so würde nach der Elektrolyse und nach Abscheidung gleichet Acquivalente beider lonen an den Elektroden die Gesammtmunge derselbin an beiden Elektroden zu beiden Seiten einer unveränderten Schicht vor and nach der Elektrolyse die gleiche sein. Rückt aber das eine lon, z & Cu im Kupfervitriol, um etwa 1 , des Molecularabetandes gegen die zega tive, das undere Ion, SO, 4 O, um 2, gegen die positive Elektrode va so erscheint zwar noch ein ganzes Aequivalent freies Cu und Sti, . " an den Elektroden, die Gesammtmenge des Cu zu den beiden beitet der unveränderten Schicht an der negativen Elektrode hat aber an 1 Aeg., die der SO, 4 O au der positiven um 2 . Aeg. zugenommen Um diese Aenderungen der Mengen der loben an beiden Elektrose zu erklaren, nimmt Hittorf an, dass die louen sich mit ungleichen Geschwindigkeiten zu den Elektroden bewegen können und bei jedem einzelnen Austausch um ror-1 n and (n - 1) n three Molecularabstandes fortachreites wo njede beliebige Zahl zwischen 1 und z sein kann.

Die von Hittorf gefundenen Werthe 1 a sind für verschieden

Stoffe in der Tabelle, \$, 661, angegeben.

Eine Schwierigkeit bietet sich bei der Durchführung dieser Theore für die Elektrolyse des Jodcadminus, da in concentrirteren und alleholischen Lösungen dieses Salzes u. s. f. mehr als 1 und 2 Acquivalene des negativen Ions für sich und im Salz zu der positiven Elektropübergeführt werden. Da sich aber die Ionen bei ihrer Bewegut gegon einander nur an einem zwischen ihren Ruhelagen befinde nie Punkte treffen können, so nimmt Hittorf an, dass in diesen Lösungsdie einfachen Salze als Doppelsalze auftreten, also whre 2 Jodcadmium in concentrirter wässeriger Lösung Cd + (CdJ + J) alkoholischer Cd + (2 CdJ + J) u. s. f. Je nach dem Lösungandund der Concentration müsste sich die Zusammensetzung des Bippelsalzes andern.

Will man die bisher durch keine anderen Thatsachen gestützte An- 1049 nahme nicht machen, dass in den verdünnten und concentrirten wasserigen und alkoholischen Lösungen der Salze (Jodeadmium) das Salz einmal als einfaches und dann als Doppelsalz bestände, so stösst diese Erklarung auf Schwierigkeiten.

Der Verfasser dieses Werkes 1) hat deshalb bereits im Jahre 1870 folgende Theorie über die Stromeswirkung aufgestellt.

Vertheilen sich die freien Spannungen auf der überfläche der elektrolytischen Leiter wie auf der der metallischen Leiter, so werden erstens, wenn die beiden lonen des Elektrolytes gleiche und entgegengesetzte Elektrolytes gleiche und entgegengesetzte Elektrolytes gleiche und entgegengesetzte Elektrolytes gleiche und entgegengesetzte Elektrolytes gleiche und entgegengesetzte Elektrolytes gleiche und entgegengesetzte Elektrolytes gleichen Beiten Molecula wirkenden Spannungsdifferenzen den lonen Geschwindigkeiten ertheilt, welche ühren Massen umgekehrt proportional sind und ausserdem von den Reibungs wirderständen abhangen, welche sie auf ihren Wegen finden 1). Schon durch diesen ersten Grund konnen sie die ihnen von Hittorf zugeschriebenen verschiedenen Geschwindigkeiten erhalten, vermöge deren zu bie resp. 1, n und (n — 1) n des Molecularabetandes zurucklegen, ehe sie sich zwischen zwei Moleculen wieder vereinen, und vermöge deren zu heiden Seiten eines unveranderten Querschnittes, bei gleichzeitiger Abscheidung von je 1 Aeq. der freien lonen an beiden Elektroden, der Genammutgehalt au freien und gebundenen Ionen 1 n und (n — 1) n eines Acquivalentes mehr als vor der Elektrolyse betragt.

Hierzu kommt eine zweite Wirkung des Stromes. Laden sich bie gelosten Salztheilchen und des Lösungsmittel selbst bei ihrem Contact mit entgegengesetzten Elektricitaten, so bewegen sich in Folge der Wirkung der freien Elektricitaten auch die unzersetzten Molecule des Salzes und Losungsmittels nach entgegengesetzten Richtungen, welche Bewegung wieder von den Reibungshindernissen beeinflusst wird. Hierdurch ist ebenfalls eine Vermehrung der Concentration der Lösung in der einen Elektrode, eine Verminderung der Concentration au der underen bedingt.

Drittens ladet sich die ganze Lösung bei ihrem Contact mit der Wand des den Elektrolyten enthaltenden Gefässes (in engen Rohren) entgegengesetzt, wie jene Wand, und wird somit ebenfalls durch die Wirkung der auf der Oberflache vertheilten Elektrichten in einer

i) G. Wiedemann, Galv. 2. Auft., 2. [1], p. 482, 1871. - 2) Um das amount der lomen bei der Elektrelvse zu messen, schligt Lodge (Phil Mag. 1-12, p. 524, 1875.) ver, die eine Elektrode zu dem Arme einer Torsenswage 121 befeitigen, nelche sich dann bei Abscheidung les lons bewegen wurde. Die underen Umstande stehen indess der Auschi, ing dieser Messungen sehr hinselb in im Wege. - 3) Dieses Wandern des Balzes nehen dem der lonen tan gleichzeitig mit mir Quincke (I.c. p. 184) zur Vermeidung der Univert. - hen Annahme hervorgehoben.

Richtung fortgeführt. Letztere Erscheinung bedingt die elektrische Endosmose, wie wir sehon §. 220 n. folgde, ausgeführt haben.

1050 Nimmt man an, dass in einer Salzlösung die gut leitenden Salmbelchen sich inmitten der ausserst schlecht leitenden Wassertheile zwisches den mit den Polen der Säule verbundenen Elektroden zu Reihen ordset. Shulich wie dies Baumwollenfadchen in Terpentinol zwischen zwei elektrisirten Kugeln oder Eisenfeile auf einer Glasplatte zwischen den Leitungdrahten eines Ruhmkorff'schen Inductionsapparates thun, so mmpt die Zahl dieser Rethen dem Salzgehalte der Lösung proportional zu. Ih sich der Strom im Verhältniss der Leitungsfähigkeiten zwischen diess verhaltnissmassig gut leitenden Reihen und dem sehr schlecht leitender Wasser theilt, also hauptsächlich nur die ersteren durchfliesst, so was die Leitungsfähigkeit k der Lösung mit der Anzahl jener Reihen, mitter dem Salzgehalt der Losung proportional wachsen. - Dieses Resultat at in der That bei verdunaten Lösungen zu beobachten. Es konnte næst stattfinden, wenn die Salztheile sowohl in der Richtung der Verbinden linie der Elektroden, wie senkrecht gegen dieselbe gleichmässig to theilt waren.

Da die Potentialdifferenz auf der Längeneinheit

$$\frac{dV}{dx} - \frac{I}{ka}$$

ist, wo I die Stromintensität, k die Leitungskangkeit, q der Querscherter Lösung, so werden bei nfachem Salzgehalt und mfachem Quersche der Lösung zwar n. m mal mehr Reihen von Salzmoleeülen zersetzt, abei Granden der Molecule bewegen sieh auch mit n. m mal geringeret Antai progeschwindigkeit, abgeschen von der Veräuderung der Reibungsweitstande mit der Concentration, von einander fort. Die zersetzte Salzmerpund die nach beiden Elektroden transportirte Menge der Ionen in mehr die der Beiden Elektroden Salzgehalt und einfachem Querschmer Ebenso bleibt, abgesehen wieder vom Reibungswiderstand, die Menge der nach beiden Elektroden geführten unzersetzten Molecule des Salze und des Lösungsmittels ungeandert,

Sind in dem schlecht leitenden Lösungsmittel (Wasser) mehrere pt leitende Salze gelöst, so kann es wohl geschehen, dass jede Reihe ra Salzmolectilen Molecule beider Salze enthält. Dann lässt sich der Wiest stand der Lösung nicht mehr ebenso berechnen, wie wenn die is den Salze in getrennten Moleculreihen neben einander geordnet wärte. Die Wanderungsgeschwindigkeit der lonen kann sich dabei ebinbandern.

Wir untersuchen schliesslich, in welcher Weine der Leitung widerstand der Substanzen mit ihrem elektrolytischen behalten in Beziehung steht und ob eine besondere Kraft zur beng der Korper erforderlich ist, die sich etwa in dem Leitungswidere oder in anderer Weise kundgieht.

Betrachten wir die Arbeitsleistungen des Stromes bei der Elektroder Lösung eines einfachen Salzes, z.B. von schwefeisaurem Kupferzwischen Kupfereicktroden, wohei die Lösung etwa noch durch eine in Thomwand in zwei Abtheilungen getheilt ist. Dabei wird zuerst dem Molecul des Kupfervitriols zur Trennung der lonen eine beinte Arbeit verbraucht. Dieselbe Arbeit wird aber auch bei der dervereinigung der Ionen mit denen der benachbarten Molecule getaen. — Ebenso wird (abgesehen von Coha-ionsanteischieden) die zur cheblung des Kupfers an der negativen flicktrode verbrauchte Arbeit h die bei der Lösung einer äquivalenten Menge Kupfer an der posiblektrode gewonnene Arbeit ersetzt. Im Ganzen ist also hier die rauchte und gewonnene Arbeit gleich; beide hoben sich auf. — Lurgauze gethane, sichtbare, aussere Arbeit bleiben folgende Leistungen Stromes:

- t) Der Transport einer bestimmten Menge Metall zur negativen trode.
  - 2) Der einer bestimmten Menge des Sidzes zur positiven Elektrode sich die Lösung während der Elektrolyse concentrirt).
- 3) Der einer Quantität der unzersetzten Lösung (oder von Salz und ser) zur negativen Elektrode.

Wir haben schon orwähnt, dass alle die Arbeitsleistungen klein sind.

Weit bedeutender ist die verlorene Arbeit des Stromes. Diese be- 1052 darin, dass die durch den Strom bewegten Bestandtheile des Flektes nicht die ihnen einmal ertheilte Geschwindigkeit bewahren, sondurch Bewegungshindernisse, Reibung an den neben ihnen schneller tangsamer sich bewegenden Stoffen, einen Theil derselben verlieren, verlorene Arbeit äussert sich als Wärme. Die in einem Leiter, in einem Elektrolyte entwickelte Warme ist aber dem Leitungstratande proportional.

Teb habe nach dieser Betrachtung bereits im Jahre 1856 den Satz gestellt, dass der Leitungswiderstand ein Mauss für die Begungshindernisse ist, welche die Ionen, resp. das Salz I das Lösungsmittel, bei ihrer Verschiebung troffen

Der Widerstand liefert kein Mass für die Zersetzungskraft, 1053 die Kraft, welche erforderlich ist, um die Ionen eines Elektrolytes einander zu treunen oder ihre chemische Verwandtschaftskraft zu winden. Diese folgt aus den elektrolytischen Processen überhaupt 4. Auch die Annahme 1), dass mit der Schwierigkeit der Zersetzung

Nyl. Hittorf, l. c.

der Stoffs durch doppelte Wahlverwandtschaft ihr Leitungswebistant zunehme (bei Quecksuberchlorid, -bromid, -jodid und -cyanid), ist will aus den elektrolytischen Vorgängen abzuleiten.

Die früheren Annahmen, dass einzelne Korper, z. B. ehlethälig-Wasser, leichter durch den Strom zersetzbar waren als andere i R schwefelsaures Wasser, jene also einen Strom von geringerer Intensitätz Zersetzung brauchten als diese, berühten nur darauf, dass in den etweren Korporn bei der Elektrolyse durch die Abscheidung der lonin an bei Elektroden die elektromotorische Kraft der Polarisation eintrat, weed sich von der ursprünglichen elektromotorischen Kraft subtrahite in sie zuweilen ganz aufhob. In diesem Falle musste man eins sie von grösserer elektromotorischer Kraft anwenden. In anderen bei spielen war die sogenannte leichtere Zersetzbarkeit nur daduren leichter dingt, dass die lonen durch ihre eigenthumbeh starke Farbung der gewisse Reactionen leichter in ganz kleinen Mengen erkannt wurden zu. B. bei der Elektrolyse des Jodkaliums die Abscheidung des bei

In Folge dieser (frunde fand Faraday<sup>1</sup>), dass der Reib ta immer starkere Strome erforderhoh waren zur sichtbaren Zersetzung 1.3 Jodkalium, geschmolzenem Chlorsilber, Bierchlorur, Chlorwasserstathat<sup>2</sup> schwefelsaurem Wasser.

Schaltet man aber beliebige Korper hinter einander in den se Stromkreis, so sind sie entweder zersetzbar oder meht. Werden se in setzt, so scheiden sich aus allen Korpern aquivalente und der straintensität proportionale Mengen ihrer Bestandtheile ub, so dass sies Zersetzung, gleichviel oh die chemische Verwandtschaft der verbant lonen größer oder geringer ist, nach denselben Gesetzen vor sich gest

Die Bewegungshindernisse, welche die lonen auf ihren Woger in fen, oder die Kräfte, durch welche die Verschiebung der verschadte. Bestandtheile der Elektrolyte an einander, also der lonen desselber in des Losung-mittels und des in ihm gelosten Salzes neben einarder bewirkt werden muss, können auf experimentellem Wege noch as in mittelt werden.

Man kann aber versuchen, den Leitungswiderstand mit an beschein Reibungswiderstanden in der Losung abhangigen Constant in vergleichen.

In dieser Weise habe ich gefunden, dass, wenn die Concentrat in Losung p, die durch Austliessen aus Capillarröhren gemessene Zacktungen, der umgekehrte Werth derselben, die Fluidität f, die Leitsande keit k ist, innerhalb gewisser Grenzen

$$k = const \frac{p}{\eta} = const pf.$$

<sup>1)</sup> Faraday, Exp. Res ber. 8 & 228 to field to 4° - 1. 1 ... Il's Quincka, I. c.

die Leitungsfähigkeit proportional dem Salzgehalt und umgekehrt ortional der Zahigkeit ist.

In der That schwankt der Werth \( \eta k \) bei verschiedenen Conccuonen nur innerhalb folgender Grenzen

	webalt an Saiz in tooseen, Looning	ะอหส์
weeksaures Kuperoxyd	31,47 - 187 - 2 g 24,7 - 91 6	22,8 — 24,2 94 <sub>3</sub> % — 106,9
petersaure Miberoxyd	42,5 170 31,7 12 - 6	1, 2 148,

Dieser Vergleichung entspricht auch die Erfahrung, dass, analog die Zähigkeit der Lösungen mit ihrer Concentration in den meisten Blen zummmt, so auch die Leitungsfähigkeit derselben langsamer wachst, ihr Salzgehalt sich vermehrt, und es bei gesteigertem Salzgehaltemmen kann, dass die Zahigkeit schneller zumimmt als der erstere und einer bestimmten Concentration der Losungen sich ein Maximum Leitungsfähigkeit einstellt (z. B. bei Lösungen von Zinkvitriol und Edunnter Schwefelsäure u. s. 4.) 1).

Nach Grotrian!) lasst sich die Bezahung zwischen der durch 1055 hwingungsversuche bestimmten Zahigkeit z und der Leitungsfäligit & für 18 C. bei dem Procentgehalt p an Saiz durch die Formel = ap nº darstellen, wo für

	1011	"		1023 €	題
Na Cl K Cl Ca Cl <sub>2</sub> Mg Cl <sub>7</sub>	5499 8499 8440 9345	0,5 1 s 0,656H 0,644 0,644	BaCl <sub>2</sub> MgSO <sub>4</sub> ZpSO <sub>4</sub>	4 -1-4 4 -1-4 34447	0, 00079 0,0079 0.417,64

A Wahrend bei den meisten Salzen mit steigendem Salzgehalte die libungsgoefficienten erst langsam, dann schneller wachsen findet beim lorkalium erst eine geringe Abnahme, dann erst eine Zunahme statt.

<sup>1)</sup> G. Wiedemann, Pogy Ann 99, p. 2. \* 1805' - 2; thintexan, Young, 157, p. 130, 237 189-

Entsprechend nimmt die Leitungsfähigkeit der Chlorkaliumioson, 20 seinabe proportional dem Salzgehalt, dann sogar etwas schöellei zu, 200 gegen dem Verhalten der übrigen Salze. Arhölich verhalt sich und neueren Versuchen salpetersaures Ammon, dessen Reibungsconstat? bei hoherem Procentgehalte abnimmt und dessen Leitungsvermige un weing langsamer mit der Concentration wächst, als der Proport vir in mit derselben entspricht.

Bergleicher Rerbungsconstante besitzen deshah Loungevon NaCl. KCl, CaCl<sub>2</sub>, BaCl<sub>2</sub>, ZuSO<sub>4</sub> von verschiedener Laperstot und verschiedenem Salzgehalt s. Leitungsvermogen, welche den Salzgehalt proportional s.nd. — Die Zahlen Akt. Ap schwarken for

	8	t	dh dr
Na Cl	4.97 - 23,86 Proc.	5,0 23.94	94,9 90,6
KCI	9,93 20,45 Proc.	9.9 20,54	110.1 - 113.2
Ca Cl <sub>2</sub>	5,00 - 19,93 Proc	5,0 19,93	83,8 - 96,6 - 41
Batty	5,25 — 23,56 Proc.	$5.3 - 23.6^{\circ}$	53.7 57.3
Zn 804	11.08 - 19.61 Proc.	11.1 19,65	204,8 3344

Achnliche Resultate hat Leuz') and seinen Widerstardsbestmargen für sehr verdünnte Losungen abgeleitet. Berechnet man im aport lente Leitungsfähigkeit k von Salzlosungen, die den Gehalt p bestwa, n: die Fluidität f nach den Formeln  $k = a(1 - bp^n)$  und  $t = a(1 - bp^n)$  so folgt aus seinen Versuchen und denen von trootrian unt den scamt sten der von ihm verwendeten Losungen.

	h	61		l.	1,
H <sub>2</sub> Cl <sub>3</sub>	0,245	0,294	K2 C2	0.201	1 34
H <sub>2</sub> S O <sub>4</sub>	11,654	0,337	Na <sub>2</sub> Ci <sub>2</sub>	16 47 5	1.164
H <sub>3</sub> (N O <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>	0.278	0,102	(NH <sub>1</sub> S <sub>2</sub> Cl <sub>2</sub>	41,156	112 2

Zwischen den Werthen b und bij zeigen sich also ziemliche Abseitzugen, welche indess noch nicht gegen die Analogie (nicht Proportionia) tat) beider Werthe sprechen.

1057 Grotrian?) hat diese Analogie noch weiter verfolgt inden et =
Temperatureoefficienten der Aenderung der Leitungsfahigkeit k für 32
welche sich von denen für 180 nur wenig unterscheiden durch die 1843-22
fähigkeit für 180 dividirte und den so erhaltenen Werth z — td k diss. 14

<sup>1)</sup> W. Lenz, Mam. de Mt. Paterali [7] 26 No. 1, p 1 1875 - 7, iir trian, Pogg. Ann 160, p. 238, 1877 Weed Ame 8, p 527, 1878

dem entsprechenden Werthe  $\phi = (d f | d t)_{22}$ . I  $f_1$ , verglich, wo f du aditat ist. Reide Werthe stimmen vieltach in ihrem Gauge überein, die folgende Tabelle zeigt, wo f den Procentgehalt der Lösungen (icht f).

p	to <sup>4</sup> g	To4 x	1	108 4	10 <sup>4</sup> R	Į	10 <sup>4</sup> y	1 4 8
				1				
ANOs			184	237(4)		57,7	721	-
6,2	227	148	2 5+1	-	145	40,0	_	452
12,4	211	143	28,9	254(1)	-	96 41 (2.42		
18,6	200	TAN	30, 1	-	162	K 11804		
24,×	174	1 (8	39.9	244(4)	1000	10,00		NA
31,0	184	140	40.0	-	17H	18 63	2511	***
37,2	1810)	146	50,0	- 1	193	40'cu		Ha
HC			50,2	242(/)	-	ZaSO,		
5	738	179	59,7	259		5,0		226
10	214	157	(60),61		213	7,4	203	
15	190	155	70.0	-	256	10,0	203	224
20	185	1/3	70,3	302	-		270	
			81,0	- 1	159	11,1	273	
N H <sub>2</sub> Cl			81,9	493	-	14,8	213	229
5	129	195	82,0	_	365	15,0	294	
10	515	181	8.5,0	_	480			242
15	198	159	H4 0	10100	369	20,0 22.6		
50	1 3+7	101	54,0	452	-		290	259
H, PO,			26 <sup>2</sup> 5 <sub>4</sub> O		365	25,0	143	- 10
Ł0	280	104	也许是	-	. 57	29,7	14.	
20	264	114	87,0	_	349	30 (	_	274
5(1	248 9	130	87.8	421	-	KCI		
40	295	150	5,9,0	_	1 , 0	5,0		202
50	3.18	174				100	_	189
4:1	,2H	217	Na O II			10.2	219	11890
70	311	272	10	-	210	1 40		180
H,SO,			19.4	, 9		20,0		169
5,0		1_1	2014	-	3-4	_2,2	191	1 (168)
(0,0	249	1.8	34+4+		452	25,0	-	167
****	-42	1.00	,,,,,		***	247,77		177.

It Die Bestimmungen von 7 pu H<sub>1</sub>SO<sub>4</sub> NaOH KHSO<sub>4</sub> vin Grottian, e utrigen von Sprung Pigz Ant. 130 p. 82 (278), Wijkander (Estgure) Beibl 3, p. 8 (878) die Bestimmungen von k nich F. Kohltania M. gr. Aug. 159, p. 256, 1876° a. Wied. Ann. 6. p. 1, 166, 1875°.

P	104 9	104.8	P	10 <sup>4</sup> gr	10 <sup>4</sup> x	p	104 g
Na CI	1		30,0		217	K N O <sub>4</sub>	
\$,0	-	218	81,6	235		5,0	
7,9	245	_	35,0		237	6,30	246
10,0	-	215	39,7	309	_	10,0	-
14,8	243	_	er n			12,2	925
15,0	~	213	K Br		40.5	15,0	-
20,0	-	217	10,0		195	17,6	214
23,2	252	_	14,0	217	(188)	20,0	-
25,0	1 - 1	228	20,0		178		
ulei			23,2	203	(174)	NH <sub>4</sub> NO <sub>3</sub>	
2,5	_	228	30,0		165	5,0	-
5,0		224	34,6	179	(157)	6,0	236
7,8	252	_	86,0	_	155	10,0	_
10,0	202	219	17.1			12,2	223
18,9	248		KJ		000	20,0	_
20,0	240	421	5,0	_	506	27,1	187
26,9	247(1)		8,4	242	(203)	30,0	_
30,0	241(1)	229	10,0		201	37,2	169(4)
•	_	420	17,0	219	(190)	40,0	_
$\operatorname{Ba}\operatorname{Cl}_{\mathbb Q}$			20,0	_	185	49,8	173(1
$5_10$	-	215	30,0		167	50,0	_
7,6	240	_	33,0	190	(162)		
10,0	_	207	4n,0	_	152	Na N Os	
15,0	-	201	46,0	170	(147)	5,0	_
15,4	226	_	50,0	_	144	7,2	240
20,0	_	198	54,0	158	(142)	10,0	_
24,0	~	197	55,0	_	141	12,3	241 1
24,34	222	*	No. I			15,2	234
St Clp			NaJ			20,0	_
5,0	_	215	5,0	_	515	30,0	_
7,2	244	_	K,8	247	-	· ·	245
10,0	_	209	10,0	_	216	31,5	240
12,5	215	-	17,1	234	_	<b>**</b> • • •	
			20,0	-	204	K2804	
Ca Olg			36,0	_	198	5,0	_
15,0	_	203	35,7	227	_	5,2	244
15,2	533	-	40,0	-	198	9,8	2,15
20,0	1 -	301	\$5,5	257	( - :	10,0	_



Beziehung	zur	Zähigkeit.
-----------	-----	------------

	104 g	10 <sup>4</sup> x	p	10 <sup>4</sup> φ	10 <sup>4</sup> z	p	10 <sup>6</sup> g	10 <sup>4</sup> z
304	,,		19,3	332	_	10,8	291	_
	_ :	216	20,0	-	270	13,0	300	_
	238	-	Na <sub>2</sub> 80 <sub>4</sub>			15,0	- 4	174
	¦ — ¦	204	3,4	255	_	15,3	203	_
	229		5,0	_	237	17,2	300	
•	-	194	6,6	247	_	19,6	307	
	231(?)	-	10,0	_	250	20,0	_	179
1	—	192	12,7	257	_	21,4	314	
J <sub>4</sub>			15,0	_	257	23,3	315	_
ı	258	227	Essigniture	Į		23,9	310	_
	283		2,1	216	-	24,4	313	-
ı	-	242	5,0		163	25,0	_	182
ŧ	306	-	5,7	272	- :	27,7	316	_
1	-	253	10,0	-	199	30,0	' — ,	186

emerkenswerth ist, dass das Maximum beider Temperaturcoefficien- 1058 r Schwefelsäure bei etwa 83 bis 84 Proc. Gehalt fällt; dass diefür Natronlauge sehr hoch sind; dass sich im Allgemeinen beide schsender Concentration im nämlichen Sinne ändern. Bei NH<sub>4</sub>Cl, i Br, KJ wächst das Leitungsvermögen nahe dem Procentgebalt, uidität ändert sich nur wenig mit der Concentration. — Die tschwefelsauren Salze sind in den Lösungen dissociirt.

ür alkoholische Lösungen von KCl, NaCl, LiCl, KJ und NaJ, 1059 bis zu etwa 5 Proc. Salz und von 13,73 bis zu 70 Proc. Alkohol ten, betragen nach C. Stephan bis Quotienten:

$$q = \frac{k_w \, \eta_w}{k_a \, n_a},$$

und  $k_a$ ,  $\eta_a$  und  $\eta_a$  die Leitungsfähigkeiten und Zähigkeiten der igen und alkoholischen Lösungen sind:

Carl Stephan, Wied. Ann. 17, p. 673, 1882. Ein Satz, wonach das gevermögen k sehr verdünnter alkoholisch wässeriger Lösungen von Wasbis zu dem Alkohol-Wasser-Gemisch von starkster Reibung (54 Procent) die Formel  $k_a = k_a$ ,  $\gamma_{ac}/\gamma_a$  ausgedrückt werden kann, also q=1 wäre, noch weiterer Bestätigungen.

	Alk shoogshaft Proc	Proc. Salz	1
NaCl	48,191	0,997 - 4,980	1,16 - 1,27
ке	н	0,917 — 3,267	1 16 - 12
Lict	11	0,70% 4,0%1	1.17 - 1,5
NaJ	+	1,183 - 4,151	1.00 - 127
KJ	41	1,038 - 2,138	1,14 - 1,83
NaClassics	7 60	0,903 - 1,852	1 85 - 212
IaCl		0,672 - 2,654	1,85 - 1.97
KJ		1, 688 4,457	1,90 - 191
NaCl	45,11	2,0-11	1, 40, 1.89
KCI	- 1	1,802	1,00, 2,361
NaCl	13,73	2,14,2	£,11
KC)	*	1,987	150

<sup>\*)</sup> Bes 16 and 2 9

Die Quotienten wachsen also mit der Concentration, nahern seit weit steigender Verdunnung einem Grenzwerthe, welcher hei den inschiedenen Alkoholgehalten je der gleiche zu sein scheint. Die Frageraturcoefficienten der Leitungslähigkeiten entsprechen in sehr verduzten Lösungen nahezu denen der Fluidität des Lösungsmittels. Leiter sind für die untersuchten Salze.

Alkoholgehalt Proc.	Sfis fin	$Jf_{3h}/f_{30}$		
15,11 49,00	0,0408	150344 0,0345		
70.00	0,0380	140330		

Dieselben nehmen ebenso, wie die Temperaturcoefficienten der let tungsfälingkeit, bei allen Losungsmitteln und allen Salzen unt wacht dem Alkoholgehalt ab.

1060 Bei diesen Vergleichungen des Leitungswiderstandes mit der Zite keit ist indess, wie ich bereits früher ansdrücklich hervorgen habe, wohl zu beschten, dass heide Constanten zwar von ähnliches durchaus nicht von gleichen Bedingungen sohnngen. Bei der Men-

S - 5-

Zähigkeit einer Salzlosung wirkt die Reihung der aner, der von nden Salzmolecule, ebenso der Wassermolecüle und drittena der Salzsseile und Wassermolecüle aneinander; bei der Messung des Leitungsstandes dagegen wirkt die Reibung der Salztheilehen und ihrer in an der Lösung. Denmach beruht die obige in Ermangelung der Besamung der einzelnen bedingenden Factoren nahe liegende Vergleichung und der Parallelisirung einander ähnlicher, aber nicht unmittelbar ammenhängender Erscheinungen.

Um die Uebereinstimmung der Zahlen in beiden Fällen zu begründen, iman wohl angenommen, dass die Ionen und Salztheilchen bei ihren anderungen Lösung festhalten und mit sich nehmen; indess scheint

\_\_\_\_\_ see Annahme doch noch sehr gewagt.

Ganz dasselbe gilt von einer Vergleichung der Leitungsfähigkeiten 1961

it dem Diffusionsvermögen der Salze, auf welche ich 1) bereits im Jahre

358 aufmerksam gemacht habe.

Nach den Versuchen von Long<sup>3</sup>) scheinen allgemein diejenigen alze, welche am raschesten diffundiren, auch am besten in wösseriger

ösung zu leiten, wie beifolgende Tabelle zeigt.

Formel	Diffundirte Molecüle	Leitungs- verniögen	Formel	Diffundirte Nolecüle	Lettunge verniôgen	Formel	Distundente Metade	Leitungen vermogen
FICCI	803	97	N II4 NO3	689	9.1	Ca.Cl <sub>2</sub>	429	7.
n H <sub>4</sub> Cl	689	95	KNO <sub>3</sub>	13117	92	Mg Cly	302	72
Na Cl	600	18	Na N O <sub>a</sub>	524	76	cocty (	,tud	
Li Cl	541	70	Li N O <sub>a</sub>	512	:	N(Cl <sub>2</sub>	.104	
<b>K</b> Br	811	104			. Fur	1		
N H <sub>4</sub> Br	629	103	'		Mol.	$(NH_1)_2SO_4$	724	76
Nu Br	509	81	Ba $N_2$ $O_8$	6546	69	Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	676	61
KJ	823	103	$\operatorname{Sc} \operatorname{N}_2\operatorname{O}_0$	6.92	:	Mg SO	148	17
NaJ	672	на			1	Zn8O, ,	349	34
K Cy	767	101	Ba Cl,	450	79	Cuso,	110	.11
			Sr Cl.	439		Mark O.	293020	

G. Wiedemann, Pogg. Ann. 104, p. 170, 1858.
 Ann. 9, p. 632, 1880.
 Schrigfundliche Untersuchungen aber diese Beziehungen bei alkoholischen Lösungen hat neuerings Lanz, Mémoires de M. Petersh (1), 30, 1882.
 ausgeführt (Erst nach dem Druck des Textus aus hienen.)

Die in der Tabelle angegebenen Zahlen der diffundirten Milensind mit 10<sup>6</sup> zu dividiren, die Leitungsvermogen beziehen sich auf beitgen, welche resp. 1 oder 1<sub>9</sub> Molecul des Salzes enthalten

Ebenso ergiebt sich mit Hulte der Bestimmungen von 674612 uber die Diffusion

Formel	Diffundirte Molecule	Leitungsvormöger		
11 CI	hea	323		
H Br	618 °c	311		
RJ	994	328		
HNO,	977	354		

Bezeichnet man die Wanderungsgeschwindigkeiten des positiven und negativen Ions mit is und r und setzt n = r (n | r), so ist wenn die Diffusionsgeschwindigkeit ist, bei

	1 2 11	d	1 <sub>/2</sub> is d		1/2 m	d	Lynd
Ba Cly	0,818	450	277	Zn S O <sub>4</sub>	0,640	332	2.2
Sr Cl <sub>2</sub>	0,655	432	283	Cu 8 04	0,645	411	. 4
CaCl,	0,673	429	288	KCI	0,515	2157.5	612
MgCL	0,682	192	267	K Br	0,544	нат	411
Mg S O <sub>4</sub>	0.8 (0	148	218	КЈ	0,50%	823	Cr

Hieraus folgt, da die Werthe e für jede Gruppe die gleichen sie l. an bei zwei Saizen, deren Constanten mit den lindices 1 und 2 bereitste werden.

$$d_1:d_2=:u+v\cdot u_1+v.$$

D. h. die Diffusionsgeschwindigkeit ist in jeder Gruppe proportional or Summe der Geschwindigkeiten der Ionen.

Indees ist zu beachten, dass sowohl die Werthe u. wie die Wette in jeder einzelnen Gruppe selbst schon nur relativ wenig von einstellen, differiren.

Da die Schnelligkeit der Diffusion einmal von der Intereur der ziehungen der concentrieteren und der verdunuten Losung gesen wegeloste Salamolecul, dann von der Reibung desselben an der Losurenhaugt, die galvanische Wanderung der Ionen aber der ersten Bedeut nicht unterworfen ist sondern nur von der Reibung der getrenntes und der Salamolecule an der Losung abhange, so können beide hiese

dass schon im Salze selb-t die Ionen dissociart hin und her schwingen und sich zo bei der Diffusion für sich an der Losung reiben.

Will man einen vollstandigen Emblick in die den Leitungswiderstand 1062 bedingenden Einflüsse gewinnen, so muss man nach den von mir §, 1052 tafgestellten Hypothesen

1) Die Reibung der in der Lösung unzersetzt fortgeführten Salzmolecule an ersterer

 Die Reibung der beiden fonen des zerzetzten Salzes an der Lösung einzeln messen.

Von diesen Bestimmungen kann sich die erste bei einer vollständigen Untersuchung der Zahigkeit der Flüssigkeiten noch am ehesten ergeben, indess fehlen noch die erforderlichen Data und theoretischen Entwickelungen; die zweite ist wohl kann vollstandig auszuführen.

Dennoch kann man unter gewissen vereinfachenden Bedingungen 1063 versuchen, den Leitungswiderstand mit der Wanderung der Ionen in eine nähere Beziehung zu bringen.

So hat F. Kohlrausch!) die Reibung der unzersetzt vom Strome fortgeführten Salztheilchen hei Seite gelassen und nur die Reibung der beiden getrennt wandernden lonen des in der Lösung elektrolysisten Salzes berücksichtigt, und auch hierbei zunachst die Verhältnisse in relativ verdännten Lösungen betrachtet, in welchen er annehmen kann, dass die Ionen sich weit überwiegend nur an dem Wasser der Lösung reiben. Bann folgt unmittelbar aus den obigen Hypothesen, dass einem jeden elektrochemischen Elemente, wenn es in gleichen Zuständen aus den zersetzten Moleculen ausgeschieden wird, in sehr verdüunten Lösungen derselbe Widerstand zukommt, gleich viel, aus welchem Elektrolyt dasselbe austritt, und dass sich nus den somit ein für alle Mal fest stehenden Widerständen der einzelnen Ionen der Widerstand der Elektrolyten berechnen lasst. Hierauf basiren die folgenden Betrachtungen von F. Kohlrausch.

Ein Wurfel von dem Volumen Eins enthalte eine Lösung von einem 1064 Molecul eines Elektrolyts. Dann ist ihr Leitungsvermogen λ gleich ihrem molecularen Leitungsvermogen λ. Wirkt an den gegenüberhegenden Seiten des (übus die Potentialdifferenz Eins, so ist die Stromintensität I dem Werthe λ gleich (wenn in der Ohm'schen Formel I — Ελ gesetzt wird). Wird das Kation und Anion des Elektrolytes mit den resp. Geschwindigkeiten I und I fortbewegt, und enthalten sie die Elektrolyte die

<sup>1)</sup> F. Kublinausch, thettirger Nachtrichten 17 Mal 1870, Wied. Ann S. p. 160 g. figle, 1879.

gleichen sind, so sat die Strommtensstat auch  $I = E(U^{-1}|V)$  oder set. E[U] = u, E[V] = v gesetzt wird

 $I = \lambda + \kappa + c$ . 1

Die Werthe u und r bezeichnet F. Kohlrausch als molecusts Leitungsvermogen der Jonen.

Die Ueberfahrungszahl des Anions » ist nach Hittorf

$$\mu = \frac{\epsilon}{a + r} \dots \dots$$

worsus folgt:

$$\mu = (1-p)\lambda, \quad r = p\lambda$$
 . So if

- 1065 Berechnet man die Werthe it und r für verschiedene Salze \* "
  geben sich nach F. Kohlrausch folgende Kesultate.
  - 1) Salze mit einwerthigem Metall- und einwerthigen Säureradical.

Für verdunnte Lösungen verschiedener Kalium- und Natriausanergieht sieh der den beiden Metallen entsprechende Werth von w

		Chlorale	Jodide	Nitrate	Acctate	Matter
К	107 ir	48	51	\$6	47	Less
Na	107 u	31	34	28	31	31.2
Li	107 n	21*	22,8	_	_	- 1

Ebenso erhält man die Werthe i aus den Beobachtungen for in Kalium- und Natriumsalze aus den

		CI	J	$N O_3$	$\{e_2\Pi_3\Pi_4$
K-Salzen	10 <sup>5</sup> r	50	52	45	23
Na-Salzen	107 c	51	51	46	23
Li - Salzen	10°r	49*	53*		with

Die extremen Werthe von 1070, welche nach der erwähnten Arnalis von F. Kohlrausch einander gleich sein sollten, weichen als in Kalium um 10,3, für Natrium um 15,9, für die zwei untersuchten 1,45 zahze um 8,2 Proc. von einander ab, während die Werthe 107 für 12 elektronegativen Bestandtheile, wie sie aus den für die Kalium als Natriumsalze direct gewonnenen Resultaten sich ergeben. etwa nar als 2 Proc. von einander aufferuren.

Nimut man für die erwähnten lonen und diejenigen diehel \*\*\*\*\*\* die Mittelwerthe für 107 n und 107 n, so sind sie für

<sup>1)</sup> Die mit " besteinhueten Westler wech Kuschel & das.

## Beziehung zur Wanderung der Ionen.

957

hnet man mittelst dieser Zahlen rückwärts nach den Gleichun- 1066 2 §. 1064 die Werthe & und n, so erhält man die in folgender rzeichneten Werthe, in der unter \( \Delta \) die Abweichung der be-Werthe von den beobachteten angegeben ist:

	Mol. I	eitung: گ. 10	svermägen 7		Ueberführungszahl des Ankons		
	beob	ber.	J	beob.	her.	ı	
	97	97	±	0,54	0,50	0,01	
	95	96	+1	0,51	0,51	±	
	81	80	-1	0,62	0,61	+ 0,01	
	70	70	Ŧ	-	0,70	_	
	323	327	+4	0,19	0,15	0,04	
• • • • • • •	104	101	3	0,51	0,52	+ 0,01	
	103*	100	3	-	0,53		
	HT.	84	+3	- 1	0,63	_	
	311	331	+ 20	0,19	0,16	- 0,03	
	103	101	<b>—</b> 2	0,50	0,52	+ 0,02	
	102	100	2	_	0,53	_	
	84	84	±	0,60	0,63	- 0,03	
	76	74	2	- 1	0,72	_	
• • • • • • •	320	331	+3	0,25	0,16	- 0,08	
• • • • • • • •	101	98	3	0,47	0,51	1.0,04	
	78	78	-	- i	0,38		
• • • • • • • • •	92	94	+2	0,50	0,48	0,01	
	93	93	<u>+</u>	_	0,50	_	
	76	77	F1	0,61	0,60	0,01	
	84	M6 -	1-2	0,53	0,53		
	334	324	10	0,14	0.14	i	
	89	ин	1	0,48	0,45	0,0\$	
	70	71	1	0,83	0,32	0,0\$	
	55	54	. 1	0,43	0,44	1	
		63		0,717	0,47		

it \* bezeichneten Werthe meh Leusz. Pogg Ann. 160, p. 127\*, 710\*.

2) Zweiwerthige Metalte mit i Wird der Werth e aus den für die wi non Werthen aund n, vergt. Gleichung & nahn dieselben Werthe wie üben für das &

	1 1073	10 <sup>0</sup> H	10 <sup>7</sup> Å.m == 10 <sup>7</sup> .c	
Ba CI,	79-4	02	49,2	Mattle
Sr Clg	774	Нā	الردية	Zatt
Ca Cl <sub>a</sub>	750	67	39,2	Ca Na C
MgClg	719	68	48,8	Se N <sub>x</sub> O
Za III	K81*	711	47,7	

Die Maximaldifferenz der Werthe 107 e bo von CuN<sub>1</sub>O<sub>a</sub>) 5,3 Proc. Unter Beibehaltung d von g für die negativen lonen und der folgende

$$\eta_s \, \Pi_0 = \frac{1}{4} \, R_0 = \frac{1}{4} \, \Gamma_0 = \frac{1}{4} \, M_0 = \frac{1}{4} \, R_0 =$$

ergiebt sich demnach

						Mol. L	eitungs 2. 107	erniógen	1
						healti	her.	4	
					_	79	78	<b>—</b> 1	F
~ ( <sub>4</sub>						7.7	7.7	<u>+</u>	
citt,			,			7.	75	土土	
M,74	,					7.2	72	<u>+</u>	
Zhty.			,	٠		687  (77)**	69 (71) <sup>1</sup> )	+1 (-4)1)}	
BitBry	P					88*	82	— 6	
134 <sub>2</sub> -					1	73*	79	+ 6	
Z5 hr <sub>2</sub> −						89*	73	++	
Bille .		,			,	88*	82	B	

Die mit \* bezeichneten Zahlen nach Leuz, die mit i oug, Wied. Ann. 11, p. 37, 1880\*.

#### Beziehung zur Wanderung der Ionen.

	Mol, L	eitungs 1. 10	vermögen 7	Ueberführungszahl # des Anions		
	beob.	ber.	J	beob.	ber.	ı
1/2 Ca J <sub>2</sub>	73*	79	+6	0,68	0,67	0,01
1/2 Mg J <sub>2</sub>	   -	76		0,66	0,70	+ 0,04
$\frac{1}{2}$ Zu J <sub>2</sub>	 70	73	+3	0,68	0,73	+ 0,05
1/2 Ba (N O <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	 69	75	+6	0,61	0,61	l ±
$\frac{1}{\sqrt{2}} \operatorname{Ca} (\operatorname{N} \operatorname{O}_3)_2 \dots \dots$	 71	72	+1	0,59	0,64	+ 0,05
$\frac{1}{2}$ Sr (N O <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	69**	74	+5	-	_	_
1/2 Mg (N O <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	 68**	69	+1	-	0,67	_
1/2 Cu (N O <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	72**	75	+3	0,59	0,61	+ 0,02
1/2 Mm Cl2	75**	73	-3	0,68	0,67	-0,01

3) Einwerthige Metalle mit zweibasischen Säuren. 1068 Aus den Bestimmungen für die schwefelsauren Salze folgt für <sup>1</sup> 3 S O<sub>4</sub> und die kohlensauren Salze <sup>1</sup>, 2 C O<sub>2</sub>

	10 <sup>8</sup> 2		10 <sup>7</sup> ¢		1082	n	1070
K <sub>2</sub> 8 O <sub>4</sub>	788 634 2060	0,50 0,63 0,20 0,62	39,4 39,9 41,2 32,4	K <sub>2</sub> C O <sub>3</sub> * Na <sub>2</sub> C O <sub>3</sub> * Li <sub>3</sub> C O <sub>3</sub> *	_ _ _	0,39 0,50 0,59	30,4 27,5

Die Maximaldifferenz beträgt  $10^7 v$ , für die schwefelsauren Salze 4,4, für die kohlensauren 10 Proc. Aus allen Resultaten folgt im Mittel

\*) Die mit \* bezeichneten Zahlen von Kusch el (§. 665), welcher aus den kohlensauren Salzen  $10^7$  # für  $(\frac{1}{2}\text{K}_2) = 47.6$  für  $(\frac{1}{2}\text{Na}_2) = 27.5$ ;  $10^7 v$  für  $(\frac{1}{2}\text{CO}_3)$  gleich 29 berechnet.

Die Werthe für die Metalle sind hier um 8 bis 11, für den Wasserstoff um 112 kleiner, als bei den Verbindungen mit den einwerthigen negativen Gruppen.

Daraus folgt.

	Mol. I	Lentungs A. 10	vermogen   T	_	rithrun des An	
	besti	ber	J	boob	ber.	1
1, K2 SO4	79	21	+1	0,5)	0.50	1.
1248 H445 O4	76	77	+1		0,02	
1, Na, 804	63	62	— 1	0,63	4 6"	1 .
12 L12 SO4	51	51	+		78	-
12 Ag2 SO4		72	-	14 246	11, 125	1
12H2SO4	266	208	±	0,20	11,29	- ,0
1, K2 CO	76	76	-2	- 1	0,47	-
<sup>1</sup> <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub>	35	58	+3	_	0,62	-

Die Vergleichung der herechneten und beobschteten Werthe ut im nicht ganz manssgebend, da die Zahl zi nur je für eine Verlindung tis K. Na. Ag und H bestimmt ist. Für oxalsaures Kali ist  $10^{\circ} \lambda = \infty$ , woraus mit dem für Kalium gefundenen Werthe für  $\frac{1}{4} \gamma (C_2 O_4) 10^{\circ} \epsilon = 4$  folgt, während nach der von Hittorf gefundenen Uebertuhrungsish m=2.6 für eine 20 procentige Lo-ung n=0.44, was damit stimest schergieht. Dieser Werth ist dem für  $\frac{1}{4} SO_4$ , (40) nahe gleich, is messtralso in verdunnten Lösungen  $H_1SO_4$  und  $H_2C_2O_4$  nahe gleiches most culares Leitungsvermogen besitzen, wahrend factisch das letztere 2.5 m kleiner ist.

1069 4) Zweiwerthige Motalk mit einem zweibasischen Sautr radical (SO<sub>4</sub>).

Fur diese Salze ergiebt sich für

$$\frac{1}{2}$$
Mg  $\frac{1}{2}$ Zh  $\frac{1}{2}$ Cu  $\frac{1}{2}$ SO<sub>4</sub>  
10<sup>1</sup>u  $\frac{1}{2}$ 12  $\frac{10^{1}}{1}$   $\frac{22}{1}$ 

Dass Werthe weichen von den fraheren sehr bedeutend ab. Mitted detselben ist

<sup>&</sup>lt;sup>16</sup> Kusehe, finkt für KOB is 20,74, für NaOH 0,82, für höll 2 und 10 für für K = 513, 4 is Na = Q, für hi = 21, dagegen 1 für G 3 na dem Kall, Natron und Lithion 100p 140,5, 145,5; 129, also im Mitte 6.

Mol. Lentungsvernesgen	Poberinkrungszahl » ibes Amons
beob ber, ,,	beob. her. d
9.7 ses — 1 9.4 s.a ± 8.4 s.a ± 1	0,61 0.61 -0.92 0.64 0,6, 4 0,24 1,84 0,65 2 1 1

Alkalien.

1070

unt man dieselben als nach der Formel R 4 OH zusammenin und behalt die früheren Werthe 10en für die Metade ber, so H 10% = 141 (nach Kuschel 140), woraus folgt

						M/1 L	eitungs 1 7 k	Aut reding	_	dahing les Kat.	
Į.						beob.	bet.	d	brob.	ber.	J
		,	,	Ī		198	188	14	12	2	12
i P	,		. ,		•	178	171	+ 1-	-	≥,1 H + 1	40,00
a,	٠		4		-	1+6	17 )	+ +		. 17	

der Betrichtung der vorstehenden Zahlen ist nicht zu verkeiten. 1071 oigsteus für jede einzelne Gruppe die molecularen Leitungsvert und e der lonen für die verschiedenen Verhindungen in sehr ben Lösungen nicht allzu weit von ein inder abweichen und den Mittelwerthen derselben berechneten Werthe der Lautung und Ueberführungszahlen mit den beobschteten Werther timmen. Indess zeigen sich doch auch hier schop ziemliche ten, die bei den sorgfaltigen Bestimmungen nicht weld auf Bigsfeldern beruhen kommen und, wie oben bemarkt z B. bei den u für die verschiedenen Salze von Kalium und Natrium be zu 15.9 Proc. steigen. Berechnet man die Veherführungszahl des hr die Wasserstoffsauren, indem man für das Kation die Mittelberbehalt, so stergen die Differenzen zwischen den beglischteten ohneten Werthon von 19 (HBr) bis gu 36 Proc. (HI). Vicensia ich in der zweiten Gruppe die Differenzen der in abschieden und mann, Elaktrictidt, 12.

berechneten molecularen Leitungsvermögen bei  $^1$ ,  $BaI_2$  und  $^3$ ,  $B.bi_1$   $^1$ ,  $CaI_2$ ,  $^1$ ,  $BaI_3$  und  $^3$ ,  $B.bi_1$   $^1$ ,  $CaI_2$ ,  $^1$ ,  $BaI_3$  und resp. 6,8,8,2 und 8,7 Proc., die Unterschuft zwischen den berechneten und beobachteten Ueberführungszahlen 8 bi  $^1$ ,  $MaI_3$ ,  $^1$ ,  $ZaI_2$ ,  $^1$ ,  $Ca(NO_3)$ , auf 5,9,7,3 und 8,5 Proc. In der Richter Salze einwertiger Metalle mit zweibauschen Sauren sind gar de Werthe is für die Metalle um 17 bis 52, für den Wasserstoff um 40 Prokleiner zu nehmen, als bei den ersten Gruppen, ebenso weichen im bachwefelsauren Salze des Magnesiums. Zinks und Kupfers die Warthe won den früheren sehr bedeutend ab.

Hieraus folgt, dass unter Annahme der bisher festgestellten louiz die Reibung derselben allein an dem Wasser noch nicht zur aligemeiset Berechnung des Leitungswiderstandes genügt, vielmehr dansten zehandere Momente hinzu gezogen werden müssen. Am nachsten legt ber die Berücksichtigung der von mir neben der Reibung der lonen hervergehobenen Reibung des unverändert fortgeführten Salzes, auf deren hin fluss auch durch die Analogie zwischen der Zahigkeit und dem Leitungwiesen wird.

- Man hat diese Ahweichungen inders auch in der Weise zu erklaren versucht, dass man hinstellte, die Ionen der Elektrolyte könnten unter verschiedenen Umständen andere sein, als die bisher angenommenen. Da sich aber die letzteren factisch an den Elektroden absetzen und ach nur noch nebenbei die Concentration andert, so lag hierbei die Vermathung nahe, dass die neuen Ionen sich nur dadurch von den alteren untersebester dass letztere mit einer Menge des unveränderten Salzes oder des Losungs mittels beladen wären. So könnte man etwa Chlorkalium als K. Cl. ausehen, welches in K + m K Cl und Cl + (n m 1) K Cl zerfiele. Its dess sind derartige Verbindungen 1) durchaus noch nicht bekannt und much hypothetisch.
- 1073 Entsprechend konnte man die sehr schlechte Leitungsfähigke i der wassertreien Chlorwasserstoff- und Cyanwasserstoffsäure gegenüber der guten Leitung der wasserigen Säuren durch die Hypothese begrunden der in den Lösungen bestimmte Hydrate, z. B.  $HCl + H_2 O^2$ ), vorhaussind, welche sich etwa nach der Formel  $Cl + H_2 O$  oder H + CRR U zerlegten, wo dann das positive fon  $H_3 O$  secundär in  $H_1 O$  und H O das negative  $Cl H_2 O$  in Ol und Ol verfiele.

Auch Schwefelsäure bildet verschiedene Hydrate und dadurch körten die wiederholten Maxima des Widerstandes für  $H_2|O| = H_2|S|O_4$  und  $H_2|S|O_4$  bedingt sein, welche zugleich Maxima der Erstarrungstemperatuzeigen 3).

<sup>1)</sup> Vergleiche Wanklyn, J. Chem. Soc. 7, p. 199, 1869° — 2) J. Th. s.en, Pogg. Ann. Jubelband, p. 135, 1874°. — 3) F. Kohltmusch, Pogg. AL. 159, p. 274, 1876°.

Auch beim Kalihydrat konnte man im Zweifel sein, ob dasselbe  $z_{-1}$  der Formel K + OH oder  $\frac{1}{2}(KH + O)$  zerlegt wird. Nach  $\frac{1}{2}(KH + O)$  zerlegt wird.

ASSE - 357, Andererseits könnten, wenn zwei Lösungen, z. B. von Chlorkalium 1074 schwefelsaurem Kali gleiche Mengen Kalium, also resp. 2n Molecüle Jund a Molecule K, SO, oder Ba Cl, in densolben Volumen enthalten und ater einander durch denselben Strom elektrolysirt werden, die Molecüle ider Lösungen so geordnet sein, dass sie in der Lösung von K, SO4 oder - Les Cl; nur halb so vicie Reihen von gleich abstehenden Molecülen bil-ten, als in der KCl-Lösung. Sind dann die Ionen von KCl resp. K ad Cl, von K, SO4 resp. K, und SO4, von Ba Cl, resp. Ba und Cl, und Ben dieselben je den Molecularabstand zusammen in gleichen Zeiten irück, so würden wiederum aus beiden Lösungen an den negativen Elekeden gleichzeitig gleiche Mengen Kalium resp. 1 2 Ba, an den positiven is squivalenten Mongen Cl und 1/2 804 abgeschieden. Zugleich müsste Molecul SO4 in K2 SO4 die doppelte negative Elektricitätsmenge entalten, wie 1 Atom Cl in KCl; in beiden Verbindungen aber je 1 Atom I die gleiche positive Elektricitätsmenge. Dann könnte die Reibung des nei der Elektrolyse von K, SO4 wandernden K, eine andere sein, als die les K bei der Elektrolyse von KCl, wodurch sich die Unterschiede der Worthe u in den Reihen 1 und 3 erklären liessen. Indess sind auch diese Vorstellungen rein hypothetisch, da man über die Beschaffenheit der Salzmolccüle in den Lösungen kaum etwas weiss. 5.32

Endlich können in gewissen Fällen die Salze in der Lösung in 1075 grösserem oder geringerem Grade dissociirt sein, wie z. B. vom schwefelsauren Eisenoxyd bekannt ist.

Dadurch können sich z. B. bei den schwefelsauren Salzen der Magnesiumgruppe die Verhältnisse vollständig ündern. Iudess zeigt sich z. B. bei Mg Cl<sub>2</sub> u. s. f., wo diese Dissociation obenso wahrscheinlich ist, kein Einfluss. Für die Annahme einer solchen Dissociation bei den schwefelsauren und kohlensauren Salzen der dritten Gruppe dürfte kaum ein swingender Grund vorhanden sein (auch bei den Diffusionsversuchen bat sich eine solche nicht gezeigt).

<sup>1)</sup> Siehe die Versuche von Janeczek §. 611. F. Kohlrausch (Wied. Ann. 6, p. 181, 1879°) entscheidet sieh für die zweite Ansicht, da der Wasserstoff als Kation eine grosse Beweglichkeit habe, welche zugleich mit einem geringen Widerstande zusammenhängen würde, während eine solche für die Gruppe OH nicht constatirt wäre. Ob auch die wässerige Lösung des Ammoniaks eine stwa nach der Formel NH4 + OH oder ½ (NH4 H + O) zusammengesetzter Elektrolyt ist, ist nicht festzustellen, da eine 30 procentige Lösung doch nur etwa 100 mal besser leitet wie Wasser, ähnlich wie anders Gemische von letzterem mit schlechten Leitern (Wied. Ann. 6, p. 100, 1879°); es müsste denn ohige Verbindung entgegen dem Verhalten des Kalihydrats selbst äusserst schlecht leitern.

- 1076 Nach allen diesen Betrachtungen glaube ich, dass wenn auch berwähnten, zum Theil freiheh zehr hypothetischen Einflusse die Abweitungen der Beobschtungen von den von F. Kohlrausch theoretisch it geleiteten Sätzen theilweise bedingen konnten, doch zunschet nicht tot untersuchung der zweiten von mir hervorgehobenen Ursache des Weitstandes, der Fortfuhrung unveranderten Salzes in der Losung neben in der Ionen, welche bei den angeführten Betrachtungen noch mist berücksichtigt worden ist, als erste Aufgabe zur Entscheidung dest Fragen anzuschen ist, ehe jene etwaigen anderen Einflusse herb aziehen wären.
- Her concentrateren Losungen audern sich die Verhaltnisse die Reibung der Ionen und des förtgeführten Salzes an den besächtung Salztheilen nicht nicht zu vernachlassigen ist. In Vebereinstimm die nicht erwähnten Hypothese ist es daher erkhärlich, dass bei den Salzi (K (I u. s. f. NH<sub>4</sub> Cl), bei denen innerhalb gewisser Greuzen mit wichte der Concentration die Ueberführungszahl constant bleibt, auch die Leibungfahigkeit dem Salzgehalte proportional zunimmt, diese Zunahme ibst geringer ist, wenn die Ueberführungszahl abnimmt 1).

Die Annahme einer Dissociation in den verdanuteren Loszas welche etwa diese Unterschiede bedingen sollte, ist nicht immer autzuweisen.

- Die Zunahme der Leitungstahigkeit der Elektrolyte mit der I-777 ratur lasst sich ohne Weiterex auf eine Verminderung der Kelbungswie stände der lonen, re-p des Elektrolyten, im Louung-mittel ist Ge-Eine etwaige Lockerung der chemischen Zusammenhangs i der leiteresp eine Allotropistung der lonen bei der Alochendung aus dem Moral, konnte die eile aber nicht wohl bedingen, da, wie sellen eran bei einestantem Strom, die bei der Trennung der lonen eine Moverbrauchte Arbeit stetz bei der Neubndung der Molecule aus der Grander begegnenden lonen der Nachbaimolecule wieder gewonder wieder begegnenden lonen der Nachbaimolecule wieder gewonder und die Vermehrung der lebindigen Krafte der Ionen hat jeder für nung auch nach der Wiedervereinigung zum Theil tortbestehen in 2006 zuletzt auch in dem Eicktrolyt selbst eine Zersetzung der einzelner Mercule stattfinden.
- 1079 Aus den Ueberfuhrungszah en und dem Leitungsvermogen der hogen der Elektrolyte hasen sich nach F. Kohlraus eh hichte abioech Geschwindigkeiten berechnen, mit denen sie sich gegen die Liektross unter Einflass einer bestimmten elektromotorischen Kraft hinbewegt.

<sup>1)</sup> P. Kohlrausch, L.e., 2) P. Kohlrausch, Pogg. Ann. 159 - 1878°, — 3) F. Kohlrausch, Wied An., 6 p. 1-20 u. figie. 1872°, Ar. Berechnungen bereits von Hudde Vorg, Ann. 156, p. 618, 1872°,



Absolute Geschwindigkeiten der Ionen.

965

n man nur die Wanderung der Ionen, nicht auch die des unzersetzten des als masssgebend ansehen will.

Wirkt die elektromotorische Krast eines Daniell'schen Elemeutes seinem Schliessungskreise, der ein Voltameter enthält und dessen sammtwiderstand gleich einer Quecksilbereinheit (einer Quecksilberle von 1 qmm Querschnitt und 1000 mm Länge) ist, so werden im tameter in 1 Secunde 0,01204 mg Wasserstoff abgeschieden.

Dieselbe elektromotorische Kraft wirke an den gegenüberliegenden tenflächen eines Würfels von 1 mm Kante, welcher mit der Lösung eines aktrolytes erfüllt ist, dessen Leitungsvermögen gegen das des Queckbers gleich  $10^{-8}$ . k sei. Dann werden an den Elektroden resp.  $1204.10^3.10^{-8}k = 0.01204.10^{-6}k$  Aequivalente der Ionen des Elektytes (in Milligrammen ausgedrückt) ausgeschieden.

Sind n und 1 — n die relativen Ueberführungszahlen des Anions d. Kations, enthält die Lösung m Aequivalente des Elektrolytes in mm, so sind die Wege, welche sie in einer Lösung von nur 1 Aeq. rücklegen würden

$$U = 0.01204 \cdot 10^{-6} k (1-n) m^{-3}; \quad V = 0.01204 \cdot 10^{-6} k \cdot m \cdot m^{-3}.$$

So ist z. B. das Leitungsvermögen einer Chlorammeniumlösung, lehe in 1 ccm 1 Acq., also in 1 cmm m=0.001 Acq. enthält,  $k=904\cdot 10^{-8}$ . Nach Hittorf ist für verdünnte Lösungen n=0.510, o 1-n=0.490. Danach wird

$$U_D = 0.05330 \ 10^{-11} \, \text{mm/sec}; \quad V_D = 0.05552 \ 10^{-11} \, \text{mm/sec}.$$

Wirkt an den Endflächen des Elektrolytes die elektromotorische aft eines Volts, so werden diese Zahlen, da 1 D == 1,124 Volts ist.

$$V_V = 0.0485 \cdot 10^{-11} \, \mathrm{mm/sec}; \quad V_V = 0.0510 \cdot 10^{-11} \, \mathrm{mm/sec}.$$

Aus den genaueren Ueberführungszahlen n, welche durch Inter- 1060 lation zwischen den von Hittorf beobachteten Werthen gewonnen rden, so wie den Werthen k berechnet danach F. Kohlrausch die den folgenden Tabellen zusammengestellten Werthe (siehe wegen der ein enthaltenen Zahlen auch den folgenden Paragraphen).

 a) Bei verschiedenem Gehalte an Aequivalenten der Elektrolyte Milligrammen in 1 com:

isi	NH4	+ e1	l <sub>n</sub> Mg	+0	н + 1,180,		
131	7" 18H	1.163	I*. 10 <sup>11</sup>	F. 1011	F', 1981	F 1. 11	
0 0,5 1 2 4 6	-	0,0329 0,0514 0,0501 0,0477 0,0445	0,0246 0,0218 0,0187 0,0142 0,0684 0,0049	6,0529 6,0493 6,0452 6,0383 0,0405 6,0178 0,0109	0,179 0,175 0,166 0,151 0,125 0,095	0.043 0.039 0.031 0.031 0.025 0.025	
12 14 16 16 (20) (22)			equell B	O,GOS	0,0518 0,0370 0,0263 0,0129 0,0129 0,0088	0,0166 0,0169 0,019 0,019 0,000 0,000	

## b) In verdûnnter Lösung ist:

	I mm lan The Geachwindigk elektromoto	Wenn Geschman keit == t min see führt jedes H	
	1 Volt	t Daniell mm sec	dae Krab Kalogr tienel
	Salze mit einwer	thigen Skuren	
н	0,500	0.07	32014
К	0,652	0,658	4414
NH4	6,0%0	0,658	2 1944
Na	6,034	0,838	12.00
Literation	0,022	0,025	4( \$ i) >
Ag	0,04 s	0.048	12.0
Cl	0,653	0,0%	1.214
Br	0'073	0,005	gine
	1	1	,



#### Geschwindigkeit der Ionen.

	1 mm lange Säule. Die Geschwindigkeit beträgt durch elektromotorische Kraft		Wenn Geschwindig- keit == 1 mm , so er-
	1 Volt	1 Daniell mm sec	führt jedes Milligr. die Kraft KilogrGewicht
	0,057	0,065	1300
	0,032	0,036	16000
	0,054	0,061	7000
	0,049	0,055	\$200
	0,048	0,048	2700
	0,025	0,028	6700
	0,031	0,035	4500
	0,030	0,034	9300
	0,028	0,031	17700
	0,025	0,028	33000
	0,022	0,024	13900
	0,031	0,035	9800
Einwe	rthige Metalle mit	zweiwerthigen 55	ren
	0,179	0,201	54500
	0,043	0,048	5800
	0,039	0,044	13700
	0,024	0,027	17800
	0,012	0,014	113000
	0,034	0,059	260a
	6,043	0,040	4700
	0,039	0,044	pistona
Zw	reiwerthige Metalle	mit Beltweislature	
	0,015	0,017	54000
	0,013	0,014	valuna
	0,013	0,014	γ≬તતોત
	0,024	0,097	Milch

absoluten Geschwindigkeiten sind also im Gausen sehr klein.

1 Zahlen der ersten Tabelle nehmen dieselben bei wachsender ation ab.

1081 Aus den von F. Kohltrausch (I r.) berechneten Wertben ber Geschwundigkeiten der lonen können wir auch die Kraft ableiten, met der die lonen bewegt werden.

Als Einheit der Kraft bezeichnen wir diejenige, welche der Mosvon I mg die Geschwindigkeit Eins ertheilt und welche somit in beweite einheiten gleich 1 9810 mg ist. Wir wählen als Einheiten der elektroniotorischen Kraft und Stromintenslität die elektromagnetischen (Webstschen) Einheiten. Dann scheidet ein Strom von der Intensität Einsueiner Secunde 0,001042 mg Wasserstoff, resp. von einem Ion. dessen Asprivalent A ist, 0,001042 A mg mb<sup>3</sup>).

Wirkt an den um 1 mm von einander entfernten Enden des 1 mn grossen Wurtels, in welenem ein elektrochemisches Aequivalent der Leit trolytes enthalten ist, die Potentialdifferenz Eins, so wirkt dieselbe af die Ecktricitätseinheit oder jedes Aequivalent der Ionen mit der Kraft Eins = 1/9810 mg. Sie ertheilt den Ionen die Geschwindigkeiten (tresp. I). Soll die Kraft so gross sein, dass sie nicht dieses elektrochemische Aequivalent, sondern die Gewicht-seinheit (1 mg) mit der teschwindigkeit Eins (1 mm) bewegt, so muss sie gleich

# 1 0,00104 A C mg

sein. Auf diese Weise sind die in der Tabelle, §. 1980, berechneten Weite gefunden. Die Kratte sind demnach ganz enorm.

Indess kann man berechnen, dass die Kräfte, welche bei der Fotfahrung eines Flussigkeitsmolecüls an einer Schicht derselben Flussigkeit in Thätigkeit treten, von derselben Grössenordnung sind.

Nimmt man den Abstand der Wassermolecule zu 4°10 ° mm<sup>5</sup> würde eine Moleculschicht, welche Img wiegt, 2,5 qm einnehmet ist die Kraft, welche erforderlich würe, um sie mit einer dem Molecus abstande gleichen Geschwindigkeit an zwei gleichen beiderseits ihr in liegenden Schichten zu bewegen, gleich 0,54 g gleich sein. Um der Schrift also die Geschwindigkeit Eins zuzuertheilen, wäre die Kraft 1300kg af forderlich 3).

Auch bei geschmolzenen, wassertreien Salzen hat man die relengute Leitungstahigkeit im Gegensatz zu der Isolation durch wasserten Chlorwasserstoff-aure und Blausäure auf eine Dissociation pruer Salzentrackzutühren versucht, indess ist ein Entweichen von Chlor Grechbensaure, selbst bei längerem Schmelzen von Chlorblei Chlorsalzenden kohlen-aurem Natron u. s. f. nicht nachzuweisen.

Dass die Salze geschmolgen schlechter leiten als im gelosten Zastatos kounte, event, wie bei der wasserlreien und gelösten Chlorwamerstellsans

<sup>4)</sup> Der ne schinge dafür gefündene Werth oputo47 weicht hieren with ab — 3) Dies (Sigt aux O. F. Meyer, Kametische Gastheorie p. 2.2. - 7) F. K. in rausch, L. c.



Leitungsvermögen geschmolzener Salze.

m die geringere Reibung der Ionen und des Salzes am Lösungsmittel

Jemerkenswerth ist, dass die Salze sich hierbei sehr verschieden Iten. Während bei Chlor- und Bromsilber der Widerstand beim rren der geschmolzenen Massen sehr stark zunimmt und dann beim zhlen auf 20° auf mehr als das Millionenfache des ersten Werthes t, ändert er sich beim Erstarren des bei 540° geschmolzenen Jodars nicht, sondern wächst erst bei 145°, wo dasselbe aus den amortin den krystallinischen Zustand übergeht 1). Selbst bei Zimmerberatur leiten die Salze noch elektrolytisch. Der Grund dieses trmen Verhaltens ist noch nicht anzugeben.

<sup>1)</sup> Wilh, Kohlrausch, Wied. Ann. 17, p. 643, 1882\* (während des ckes erschienen).

Sechstes Ca

Theorie der Elektricitätser heterogener

1083 An die Betrachtung der elektrolyt unmitteller die Untersuchung Ober triestätserregung beim Contact

Die Elektricitätserregung bei Berühr dem Beginn der galvanischen Elektricite gefasst worden. Von seinen Fundames Volta 1) zuerst, dass allein bei der I die Elektricitäten entwickelt würden, we nicht der Spannungsreihe angehorten, im bald der Nachweis der Elektricitatserregi und Flussyskeiten geführt wurde, so B regungsart an, zu welcher später noch die Contact zweier Flassigkeiten und von Fl deren Oberflachen mit Gasen beladen wa nach der Ansicht von Volta und seiner erregung in allen Fallen ganz analog der Metalle vor sich geben, und vor Allem 5 eesse in der Kette our seen ndar eine l kraft vertheilten und sieh nachber im St taten sein. Auf diese Art war der Grund theorie gelegt

1084 Meist hat man die Contactkraft als e der einander berührenden heterogenen Kö ten Elektricitäten aufgefasst. Dann kann

<sup>1)</sup> Volta, Rapport fait a la classe des se Paris 1. Dec. 1801°, Gilb. Ann. 10, p. 189.

beim Contact zweier Korper, z. B. von Kupfer und Zink, ein Theil egativen Elektricitat des Zinks zum Kupfer, ein Theil der positiven ricitat des Kupfers zum Zink übergeht, oder, wie es Feehner auch er Verbindung des Wasserstoffs und Sauerstoffs zu Wasser (vergl. 41) daestellt, dass ein Theil der negativen Eisktricität des Zinks mit einer gleichen Menge der positiven Elektrieität des Kupfers int, and die auf diese Weise frei gewordene positive Elektricität im die negative im Kupfer verbleibt.

Diese Annicht hat die frühere, von Volta 1) selbst aufgestellte Theoverdrängt, dass durch die Contactkraft die beiden Elektricitäten einen reb von der Contact-telle der heterogenen Körper fort erhielten, und geladem'n Metalle meh dann ihrer Ladung wieder zu entledigen oten. Volta ging hierbei von der Annahme nur einer Elektricität die z. B. durch die Contactstelle vom Silber gum Zink getrieben de, wahrend das erstere sie sich wieder zu verschaffen strebte (siehe er unten).

Die Wiedervereinigung der durch die Contactkraft getrennten Elek- 1085 flaten betrachtete man meist als ein emfaches, je nach der Leitungsakent der Korper im Schliessungskreise schneller oder langsamer erendes Zusammenstromen derselben nach ihrer Trennung 1). Jäger 1) es glaubte, anadog wie bei der trockenen Säule sollten auch bei den Shniichen Hydroketten die Leiter zweiter Classe zuerst als Isolatoren ten, durch welche hindurch die Elektrichtsten an den Metallplatten sich den. Dann sollten sie eine langsame Vereinigung der Flektricitaten th thre Masse gestatten. Wir sahen schon Thl. I. 3, 292, dass diese orie für die trockne Saule auf Widerspruche stösst, welche sich bei Hydrokette wiederholen.

The chemischen Processe in dem Leiter zweiter Clause wurden von meisten Anhangern der Contacttheorie als vollig secundie angesehen, se schon Da vy ') nahm au, dass dieselben an der Strombildung einen antlichen Antheil hatten. Die durch die schlecht leitenden Flassigen einer Kette, z. B. Zink, Kochsalzlosung, Kupfer sich bindenden

It Volta, Gilb Ann 9, p. 80, 1801\*, 10, p 425, 1802\*, 12, p 428, 1803\* — Jir begregen was, nor die weht geren ler eitzt nicht mehr mit der bring überstnehmenden Atlander positionen und der chemischen Theorie. when the so note, als do fritzen And hien schon von Pfaff in Gel-This ky schem Witterbach, I Cop Galvanismust, von Munke, eben libst in, Registerbil. I. p. 1805 and von Sex (for in state), too backbleisen melling feet als animums. State, are 1848; zanama ingestellt worden and — Maj ing test trait and 52, p. 81, 1812, vergl. such Renal c. 1, Cole Ann. 10, 184, 1862, 12, p. 4, 1822, und Kinnan in Fogo sector 161 I. 8, 55 bestelemen Versoche, Gilb Ann. II. p. 4, 1822, Azil Berzel us school der Theore von Jager and Zeit sang an illebrik d. Charon I. Suil. I. 4, 186 at 2 debt zur zem Furchen Christition, edstrong Andreas. And I p. s., ind ') -- 9 Davy, Phil Trans 1846, p. 601-

Elektricitaten der Metalle sollten in der Art auf die Losung wirken die beiden mit entgegengesetzten Elektricitäten geladenen Bestantit. derselben, Sauerstoff und Säure, sowie Wasserstoff und Alkali, zu er Metallen hingeführt würden und dadurch das elektrische Gleutgeweid aufhoben, indem das Zink sich aufloste undsder Wasserstoff ertweite. Die Contactkraft zwischen den Metallen sollte dann die Ladung von Nosin wieder herstellen. — Spatere Physiker sind immer mehr in Betreff zu Rone, welche der elektrolytische Process hei der Ausgleichung der darft den Contact erregten Elektricitäten spielt, auf die weiter unten ausgeführten Ansichten zurückgekommen.

Die ältere Contacttheorie wurde von vielen Physikern angeer fic-Namentlich wurde die Redeuting der Fundamentalversuche in Lucuel gezogen s. w. u. Sodann konnte die Contacttheorie nicht genosest Rechenschaft geben von dem Einflusse der chemischen Process, were in vielen l'allen solbst die Richtung des entstehenden Stromes vortage sagen lassen 1). Dass sie auch eine Arbeitsleistung im Schliessung krone z. B in Form con Warme, hinstellt, ohne dass dieselbe durch open ente sprechenden Verlust an Bewegung compensirt wurde, folgt schon aus is Betrachtungen des Thl. I. §. 271. Deshalb stellte man der Contactthous du chemische Theorie gegenüber, welche eine nahere Ecklarung 🐗 Elektricitätserregung beim Contacte geben sollte. Nach derselben Etektricität nur dann auftreten, wenn zugleich eine wirkliche chemische Einwirkung der einander berahrenden Korper, oder doch eine, weit auch night direct mit chemischen Processen verbundene Storing bechemischen Gleichgewichtes, eine "Tendenz zur chemischen Wirkutz" zwischen denselben in Thathigkeit kommt. Nach dieser Theorie and also beim Contact von Metallen im Allgemeinen keine Eicktreit

date zwiecken einer Zink- und Kupferplatte, die einereits in verlag date zwiecken einer Zink- und Kupferplatte, die einereits in verlag Sinre, andererseits in Jolkaliumleung tanchten, letzteres zeroetzt wich einement dies inchts gegen die Contaitheere, die des ine die Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Contaitheere der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kohlenstein der Kache kommen der Kohlenstein den Lossen der Kache kommen der Kohlenstein der Kache kommen der Kohlenstein den Lossen der Kache kommen 
erregt werden, sondern dazu die Auwesenheit zweier Korper, die themisch auf emander wirken konnen, unbedingt erforderlich sein 1).

Früher nahm man allgemein an, dass nur dann Elektricität erregt warde, wenn die einander berührenden Korper, auch schon obne einen geschlossenen Kreis zu bilden, chemisch auf einander einwickten. Dieser Satz 1st mit grosser Bestimmtheit u. A. von Ritter?) ausgesprochen worden.

Zuerst schrieb man der Oxydation allein den Grund der Elektrici- 1087 taiserregung in der Kette zu. So meinte Bostock 3), bei der Oxydation des Zinks in Wasser verhande sich das Zink mit dem Sauerstoff, die daher entwickelte (positive) Elektricität würde durch den Wasserstoff fortgenommen und der zweiten, negativen Erregerplatte zugeführt. Das oxydirbarere Metall sollte hiernach in der Kette das elektropositive Metall sein. Mit der Verstärkung der Oxydation sollte die elektromotorische Wukung der Kette gleichfalls gesteigert werden. - Diese Oxydationatheorie erhielt eine grosse Statze durch die Heobachtungen, namentlich von Davy und Anderen 1), dass die Wirksamkeit der Kette durch Zusatz von oxydirenden Substanzen, z. B. Salpetersaure, zu der Flussigkeit wesentlich verstärkt würde; eine Wirkung, welche indess nach den neueren Untersuchungen auf der Verminderung der Polarisation berüht Auch fand man bald Ketten, bei denen gerade das starker oxydirte Metall die Rolle des negativen Erregers spielt, so z. B. die Elemente mit zwei Flu-sightifen nach Davy (Zinn, Salpetersäure, Wasser, Zinn u s. w ) (Thi 1, \$, 302) and much Berzelius () (Zink, Lösung von schwefel-aurem Zinkoxyd, Salpetersaure, Kupfer).

Algemeiner hat zuerst Parrot') do chemische Theorie aufgefasst, Die Oxydation ist bei ihm nur ein Beispiel ahnlicher, elektrometorisch wirkender chemischer Processe. Durch die Oxydation des Zinko in dem Firm at Zink, Flussigkeit, Kupfer soll dasselbe - 1 E, die Flussigkeit 1 E ebenso durch die Oxydation des Kupfers die Fluesigkeit + 1 E. das Kapfer - 1 E erhalten. Apfangs sollen die Elektriciteten durch die gebild-ten trocknen Oxydschichten getrennt bleiben und durch den Confensator anchauweren sem; später buiden sie sich vollkommen. Wird aber die - I E des Zinks zur Erde abgeleitet, so bindet + 1 E der Flussigkeit die - 1 E des Kupfers, und die übrigbleibende + 1 E der ersteren soil grösstentheils in das Kupfer übergeben, da dasselbe eine vier- bis fünfmal so grosse Capacitat für Eicktricität habe als das Zink

<sup>1)</sup> Bostock, Non-b-J. 2 p. 2017, 3 p. 1802° - "(Verg) Thi II, p. 887 u.f., and W. Oliaston, Ph. Trans to 1, 4.77° Bucholz, Oak Am. 9 p. 400, 1801°, Heilmann Gib. Am. 10 p. 50, 1802°, 21, p. 85, 1805°, 25 Beverlus Lebib. 5 Auf. 1, p. 87, 1848°, - 6, Parrett, Lebib. der Physik 2, p. 87, 1848°, - 6, Parrett, Lebib. der Physik 2, p. 87, 1848°, - 6, Parrett, Lebib. der Physik 2, p. 87, 1848°, - 6, Parrett, Lebib. der Physik 2, p. 87, 1848°, - 6, Parrett, Lebib. der Physik 2, p. 87, 1848°, - 6, Parrett, Lebib. der Physik 2, p. 87, 1848°, - 6, Parrett, Lebib. der Physik 2, p. 87, 1848°, - 6, Parrett, Lebib. der Physik 2, p. 87, 1848°, - 6, Parrett, Lebib. der Physik 2, p. 87, 1848°, - 6, Parrett, Lebib. der Physik 2, p. 87, 1848°, - 6, Parrett, Lebib. der Physik 2, p. 87, 1848°, - 6, Parrett, Lebib. der Physik 2, p. 87, 1848°, - 6, Parrett, Lebib. der Physik 2, p. 87, 1848°, - 6, Parrett, Lebib. der Physik 2, p. 87, 1848°, - 6, Parrett, Lebib. der Physik 2, p. 87, 1848°, - 6, Parrett, Lebib. der Physik 2, p. 87, 1848°, - 6, Parrett, Lebib. der Physik 2, p. 87, 1848°, - 6, Parrett, Lebib. der Physik 2, p. 87, 1848°, - 6, Parrett, Lebib. der Physik 2, p. 87, 1848°, - 6, Parrett, Lebib. der Physik 2, p. 87, 1848°, - 6, Parrett, Lebib. der Physik 2, p. 87, 1848°, - 6, Parrett, Lebib. der Physik 2, p. 87, 1848°, - 6, Parrett, Lebib. 169, Dorpat 1811".

eine duchaus willkariiche Annahme. Durch fortgesetzte analoge Wr kung soll dann die Zunahme der Spannung in der Säule stattunden

1088 Viel vollständiger ist die chemische Theorie von de la Rive durchgeführt worden. Er fasst sie in folgenden drei Sätzen zusammen

1) In einem blement ist diejenge Metallplatte elektropositiv, waste von der erregenden Phosigkeit einen stärkeren ehemischen Abenfilmfahrt; so also bei ungleich großen Platten die großere (was nicht reitig ist), bei Platten aus ungleichem Metalle die starker angegriffen (In verdünnter Saure ist Eisen gegen Kupter positiv, in Schwicht eine negativ, ebenso in verdünnter Säure oder Kali Zinn positiv gegen kupte in Ammoniak umgekehrt.) Bei Elementen mit zwei Flussigkeiten itzugt die Einwirkung der Flussigkeiten auf einander den Strom, und so wirdie saure Flussigkeit positiv, die alkalische negativ (was unrichtig it vergl. Thl. I, §, 303). Findet kein sichtbarer Angriff statt, z ß wein Kali und Salpetersaure, in denen Platinelektroden stehen, durch Schpeterlosung von einander getrennt sind, so soll die Massenwirkung jest Stoffe gegen die Bestaudtheile der Lösung doch einen analogen ehreschen Process darstellen.

2) Ohne chemischen Angriff des einen Metalles durch die erreger ist Flussigkeiten oder letzteiser unter einander entsteht keine Elektrichtereregung, so zwischen Gold und Platin in reiner Salpetersaure, zwisczel Platin und Palladium in verdunnter Schwefelsaure. Bei Zusatz von einen Tropfen Chlorwasserstoffsaure im ersten Falle wird das Gold, von Salpetersaure im zweiten wird das Palladium augegriffen und deshalb positie.

3) In gewissen Fallen treten Abweichungen ein, so ist z. B. Kuple oder Zink in verdunnter Schwefelsäure oder Losung von Zinksitriol of Chlorzink positiv gegen dieselben Metalle in Salpetersaure, obglick. Ditere stärker angegriffen werden?). Da beim Ersatz der Metal patied durch die nicht angegriffenen Platinplatten ein umgekehrter Stros. er tritt, so kann diese Anomalie nicht von der Wechselwirkung der Fassez keiten unter einander herruhren. Der Grund derselben soll deshalt anst liegen, dass einmal die beiden, an der Berührungsstelle der Meta inst den Säuren geschiedenen Elektricitäten nur zum Theil sich durch er ganzen Stromkreis ausgleichen, und dafür in ungleichem Maasse außeilektroden direct durch die Berührungsstelle wieder zu einander hilliessen; dann auch, dass die von den Contactstellen ausgehen ich und Schliessungskreis in entgegengesetzter Richtung durchflessener Strome verschiedene Widerstände des Veberganges finden, und sicht den besonderen Verhaltunssen der eine oder der andere überwiegt. Die den besonderen Verhaltunssen der eine oder der andere überwiegt.

De la Rive. Recherches sur la cause de l'électricité à diarges. Note la Sic. le plys et l'histoire naturelle de Genve 1836, p. M. 5. 100 de la Sic. le plys et l'histoire naturelle de Genve 1836, p. M. 5. 100 de l'him et de Phys. 37, p. 207, 1826, l. 12 All 15, p. 88°, 37, p. 506° Ann. de Chim, et de Phys. 62, p. 147, 1838°, Pogg And 40, p. 355, 1837°, — 4, Berzelvan, Lehric L. Kull. 1, p. 85, 1833°.

Lebergangswiderstande wellte de la Rive auch bei Anweudung von Zwischenplatten wiederfinden. Auch schon in der einfachen Kette sellte ein analoges Verhalten eintreten konnen, wend beide Metalle von der Flusugkeit angegriffen wurden. — Letztere Annahmen sind indess theils nicht richtig, theils ganz willkürlich. Auch hat de la Rive spater seine Theorie mit der Theorie von Schonbein vertauscht. Wir konnen deshalb auch auf ein weiteres Eingehen auf seine, in manchen Punkten unrichtige altere Theorie der zusammengesetzten Säule verzichten, bei der er ebenfalls die von Poggendorff widerlegte Annahme eines Ruckstromes (Tal. 1, §, 390 Anm.) macht 1).

Auch Faraday 1) schloss sich Anfangs den Ansichten von de la 1089 Rive in den meisten Punkten an, um so mehr, als seine elektrolytischen Intersuchungen ihn noch besonders auf die innigen Beziehungen zwischen den galvanischen Stromen und den chemischen Processen aufmerksam machien. Auch er versucht zu zeigen, dass eine Reihe von Ketten, in denen die Metalle nicht von dem Elektrolyten angegriffen werden, keinen Strom lu fern; so z. B. in Schwetelkaliumlosung. Eisen oder Nickel mit Platin, Gold oder Palladium, Platin mit Gold oder Palladium, Schwefelkies, Eisenkus, durch Verbrennen von Eisen gewonnenes Eisenoxyd mit Platin, Schwefelwismuth mit Gold, Palladium, Eisen, Nickel, Bler, schwefelbler mit denselben Metallen und Platin oder Schwefelwismuth, ferner in salpetrichter Saure reines oder in einer Flamme oxydutes Essen mit Platin, endlich in Kahlange: Silber, Nickel oder Essen mit Platin u s. w. In den letzteren Fallen entstand meist Anfangs ein schnell verschwindender schwacher Strom; das eratgenaunte Metall war positiv. -Dagegen zeigen dieselben Flussigkeiten mit Metallen, auf welche sie chemisch einwirken, sogleich einen starken Strom; so Zing, Blei, Wismuth mit Plutin oder Gold in gelber Losung von Schwefelkalium. Auch hier hort der Strom bald auf, beim Zinn wegen Bildung von nicht leitendem Schwefelzun, beim Blei und Wismuth wegen Bildang von gat leitenden Schwefelmetallen, die indess von der Lösung nicht weiter angegriffen worden. Kupter, Antimon, Silber, Cadmium, Zink geben mit Platin in derselben Lésung andauernde Strôme, da die gebildeten Sulfurete poros oder flockig oder in der Flussigkeit löslich sind; ebenso verhält sich graues Schwefelkupfer mit Platin, da es aus der Lösung noch mehr Schwefel aufnehmen kann. Kupferkies, der letzteres nicht mehr zu thun vermag, ist dogegen unwirksam mit Platin. Faraday zeigt ferner, dass jede chemische Veränderung der Lösung die Intensität der Strome oder auch sogar bei Umkehrung der chemischen Thätigkeit ihre Richtung andern kaun, so auch die Erwarmung oder Verdunnung der Losung,

<sup>)</sup> Enwande gegen diese Theorie Pfaff. Ann. de Chun, et de Phys. 41, p. 236, 1876. Be querel, ibd 46 p. 186 1831. Marianini, ibil 45, p. 113, 1830. und die § 1062 citaten Abhandlungen. — 2) Faraday, Exp. Res. Ber. 8, 17 u. 18, 1834 his 1843.

sowohl beim Einsenken sweier gleich in dieselbe als auch in swei einander

Abweichend von den bisher mit von Gmelin 1). Entsprechend der Feehner hat der elektropositive Ber stoff im Wasser) einen Thou seiver ned staff) einen Theil seiner positiven E Wassert unter Warme- and Luchteni z. B. Zink mit saurem Wasser in Berahl schuft sum Sauerstoff, als der Wanser oule des Wassers richten sich, Abulrehr Sauerstoffatomen gegen das Zink und demselben als. Nun soll nich das Zin hegenden Wasserntoms verbinden und geladen werden, welche zum grössten T stoms abergeht und dasselbe in seinen wie vor der Verbindung, versetzt. Wasserstoff liegende Sauerstoff diesen ! Zink am Elektroskop noch eine schwastoff erhält nicht ganz die genügende entzieht sie deshalb dem Wasser, welch Ladung seigt. Dies soll der rein che des Zinks sein, bei welchem also kein

Ein unabhängig vom Zink in das' welches geringere Affinitat zum Sauers Zink verbalten. Auch ihm kehren sich begenden Wassertheilehen zu, so dass len hegenden Stelle der Flussigkeit zu stossen. Wird das Zink mit dem Kr geht die negative Elektricität des e letzterem, welches schwächer negativ Wasserstoff des nachstliegenden Wasse Wassertheilehen mit ihren Wasserstoffa endlich der Wasserstoff des Wassers am cingeleitete chemasch-galvanisch wir \$, 1038 ausgeführt haben. Der ga Polge des Widerstandes entstehen, der Zink zurackbleibenden negativen Elektr barten Wasseratoms hindert; eine sehr Mit dem Wachsen der galvanisch-eher die rein chemische an der Oberflacht

I. Genelia Lehrb, d Chem 5, Auf 44, p. 1, 1848\*.



dung von reinem Wasser findet die Oxydation wegen Bildung von Oxyd langsamer statt, als bei Anwendung von verdunuter Saure, die das gebildete Ovyd löst und prädispomrend wirkt. Daher geht bei letzterer in derselben Zeit mehr Elektrieität vom Zink zum Kupfer, indess nimmt ladurch die "Spannung" nicht zu. da diese von der Menge der negativen Elektriontat abhängt, die nicht vom Zink zum Wasserstoff übergeht. Eben diese Spannung hängt dann auch von der Differenz der Affinitäten des Zinks und Kupfers zum Sauerstoff ab. - Achulich wie diese Metalle verbalten sich andere Metalle, welche zum elektronegativen Bestandtheile der erregenden Flüssigkeit ungleiche Verwandtschaft haben. Auch ein Superoxyd giebt, mit einem Metall combinirt, in einem Elektrolyt Strome, indem es an den letzteren Sauerstoff abtritt, der zuletzt zum zweiten Metall gelangt. Das reducirte Oxyd nimmt aus diesem Metalle durch den verbindenden Draht die ihm bei seiner Verbindung zu Superoxyd entschwundene negative Elektricität auf, und diese negative Elektricität erhalt das Metall entweder durch chemische Finwirkung der Flüssigkeit. z. B Oxydation, wieder, oder dadurch, dass die Flüssigkeit bei der Aufnahme des Sauerstoffs des Superoxydes freie negative Elektricität erhalt. - Die Zunahme der Spannung in der offenen und der Stromintenestat in der geschlossenen vielpaarigen Saule erklärt sich dann einfach durch Addition der Wirkungen. Sind in zwei Elementen Z' K' und Z" K" die Platten K' und Z" verbunden, so verbindet sich die positive Elekr riestat von K' mit der negativen von Z", so dass beide unelektrisch werden. Da nun die Spannungsdiffereng zwischen Z' und K', sowie Z" 1. nd K", constant bleibt, so nehmen jetzt Z' und K" die doppelten Elekg ricitatsmengen an wie vorher, wahrend sich durch Z" und K' noch eingan al chenso grosse blektricitetsmengen wie vorher ausgleichen u. s. w.

Während in den bisher behandelten Theorien, wenigstens für die 1091
13 ildung eines galvanischen Stromes, die Anwesenheit eines Elektrolytes
miest stillschweigend als nothwendig vorausgesetzt wurde, sind namentlich Becquerel und Matteucei genauer auf diese Frags eingegangen.
Nach Becquerel') soll die Anwesenheit eines Elektrolytes zur
Elektricitätserregung nicht nöthig sein. Bei allen chemischen
Frouessen soll Elektricitätsentwickelung eintreten. Zuerzt soll jede Verindung die Ursache einer Elektricitätserregung sein, so z. B. die Verhindung der Sauren und Alkahen in der Säure-Alkali-Kette. Bei Beindring zweier Sauren soll sich aus diesem Grunde die oxydirendere
hint positiver Elektricität laden, ebenso bei Berührung zweier Salzlösunen da jenige, welche die oxydirende Säure enthält (Lösungen von Nitraund Sulfaten). Bei den Zerset zungen sollte gerade die umgekehrte
Elektricitätsentwickelung, wie bei den Verbindungen eintreten; dagegen

B. P. 7 58, 1854.

<sup>&</sup>quot; " " all e as a m m , Elektrocitat. II.

sollte bei Zersetzungen durch doppelte Wahlverwandtschaft keine #2 ktricität erregt werden. Auch bei der Verbindung einfacher Körper, z.B. bei der Verbreunung, soll Elektricität auftreten, und zwar soll auch der verbrennende Körper negativ laden. Ebenso wäre auch bei der Verbindung von Metallen mit Chlor, Brom, Jod eine negative Ladung der ereteren zu erwarten. — Der galvanische Strom sollte unmittelbar eine Folge der bei diesen Processen stattfindenden Elektricitätsentwickelungen sein. Nur wenn z. B. der eine in eine Verbindung eingehende Körper, wie in dem letzten Beispiel, ein Nichtleiter ist, so soll kein Strom entstehen können.

Gegen diese Ausichten wendet Matteucci 1) ein, dass bei Verheunung von reiner Kohle oder Zink in Luft oder Sauerstoff, von Kapler Zinn, Antimon, Zink in Chlor die verbrennenden Körper einen mit ihner verbundenen Condensator nicht laden, wie Davy gefunden hat das chenso wenig beim Erhitzton von Silberoxyd, Bleisuperoxyd, Goldchlond in einem mit einem Condensator verbundenen Platintiegel eine Ladurg des letzteren wahrzunchmen ist, so dass also weder eine directe Verhadung noch eine Zersetzung Elektricität hervorruft. - Indess konntet diese Resultate auch nur dadurch bedingt sein, dass die Elektricität de bei der Verbrennung und Zersetzung fortgehenden Gases nicht abgelene wurde. Wenigstens erhielt Gaugain?) beim Verbrennen einer mit den Condensator verbundenen Kohle in Sauerstoff, bei der Matteucci kent Ladung des Condensators wahrnahm, eine solche, als über der Kiber eine zur Erde abgeleitete Platinspirale angebracht wurde. - Wenn ferper Matteucci ein Element aus einer Platinplatte in Losupe to schweselsaurem Kupseroxyd und einer Platte von Kupser. Wismuth, 7mt oder Quecksilber in Lösung von schwefelsaurem Kali zusammensetzte und keine Zunahme der Stromintensität bemerkte, als er in die letzter Lösung Chlor, Brom oder Jod einführte, obgleich sich das elektroposter Metall achneller löste, so ist auch dies kein Gegenbeweir gegen die beb trigitätserregung bei der Verbindung der Salzbildner mit den Metalen da hier diese chemische Entwickelung mit der Bildung des galvanische Stromes selbst uicht in unmittelbarem Zusammenhange etcht is = 4 An der Platinplatte verstärken die Salzbildner den Strom durch Att bebung der Polarisation. - Matteucci will nach seinen Verauchen @ Gegensatz zu Becquerel, dass nur dann eine Elektricitäte orregung eintrete, wenn ein Elektrolyt gergetzt wird up! sich ein Ion desselben ausscheidet. - So ladet sich nach he z. B. beim Einschütten von Chlorwasserztoffsaure ein mit dem Helm skop verbundener Eisentiegel sogleich negativ und eine in den int weichenden Dampf gehaltene Platinplatte positiv. Ebenso ladet sich -

<sup>1)</sup> Matteucci, Ann de Chim. et de Phys. [3] 10, p 7s. 1×44°, 16 ; 1846°, 34, p. 281, 1852°, Compt. read. 38, p. 258, 1854°. — 2) Gaugain Caprend. 38, p. 731, 1854°.

Platintregel, in dem sich ein Stückehen Kalium hefindet, beim Aufschütten von Wasser negativ. Auch soll, wenn sich der elektronegative Bestandtheil des Elektrolytes. Chlor oder Sauerstoff, mit dem Metalle im Tiegel verbindet, das letztere sich negativ laden.

Ein galvanischer Strom soll hierbei entstehen, wenn die Elemente eines Elektrolytes durch die Affinität der einen oder beider Elektroden der Kette gegen dieselben von einander getrennt werden. Wird diese Affinität vermehrt, so soll die elektromotorische Kraft des Elementes wachsen. Dies soll nach Matteucci z. B. eintreten, wenn die Lösung an der elektronegativen Erregerplatte der Kette mit Chlor u. s. w. gesättigt und dadurch eine Affinität derselben gegen den Wasserstoff des Wassers erzeugt wird. Die bei der Verbrennung von Kohle u. s. werzeugten Elektricitätsentwickelungen will Matteucci<sup>1</sup>) alle auf einen Gehalt derselben an Wasser zurückführen, welches bei der Verbrennung verdunstet und nun zwischen der Kohle und dem über ihr befindlichen ableitenden Draht zersetzt wird; eine Annahme, die indess noch nicht bewiesen ist.

(iegen die bisher mitgetheilten chemischen Theorien?), nach denen 1092 der chemische Angriff der einander berührenden Stoffe die erste Ursache der Elektrichtaterregung heim Contact ist, and von den Anhängern der Contacttheorie gewichtige Gründe aufgestellt worden.

Wir wollen hier nicht die vielen kritischen Untersuchungen besprechen, welche diesen oder jenen einzelnen Versuch der Anhäuger der chemischen Theorie widerlegen sollten, sondern nur die entscheidensten Gründe auführen. Zunnehet ist es durchaus nicht begründet, dass die

<sup>1)</sup> Mattencor, a s. 0 - 2) Eine zwiselen der Contact und chemischen Theorie stehende Theorie ist von C. H. B. Karsten Weber Contactelektriesett, Schreiben au A v Humbeldt, Berlin 18 8° aufgestellt worden. Wir wollen has nur thre Grundzige andeuten. In den gewahult hen Prussigkeiten sollen alte Metalle an thren en geschkten Stellen positiv elektrisch werden und die lar h m brande sein, die negative Eicktrichtst der Frenighest zu ihren, aus derselben berausragenden The ien abzuleiten. Nied aber zwe Metalle eingesenkt die vera hieden elektrometer sch wirken so sell der solwarhere Elektren ter Kupter) die negative Elektricität der Flissigkeit annehmen, der andere stackere (Z. A.) master the ben Ersterer kann daher die postive Elektristat der F. sangkeit, etzterer die nog tive Elektric tat denelben anziehen. - Dies sind in fess dur ham integrandete Hypothesen - Sind bede Metalle verbinden, so entsteht ein Stron zwischen ihnen der durch die im glischen (\*) Sinne wirkende elektronitorische Kraft zwaschen le i Metallen im l F. innigkeiten verst icht wird. In den Florigkeiten soll keine Ausgleichung der Elektrieitäten stattfinden, sondern dieselben sollen mar ab Erreger wirken. Im Gegentheil, wenn sie bezier beiten, wir z. B. Queck wher, sol. de Thetighest der Kette vermindert werden, wed lann die Elektrest ven sich der h die Flassigkeit vere nen. Auch diese Annal me od meht to bing regl Thi 1, \$ 400. Annua Unberd e weiteren, chenfallen cust nicht begrundeten Vereielte von Karsten "Einschaltung von Elementen mit zwei gleichen Metarielektroden in den Schliessungskreis, bei denen überdies die damals noch icht gehrig gekannten Polarisati inserscheiming in auftreten), siehe auch die Kritik von Pfaff in dessen Revision p. 158 u flyde. 1847° - 3, Vyl. namenthich Pinff, Revision; und Parallele der chemischen und Contactibeorie 1845", auch Poulsen vertheidigt die Contactibeorie n.s.f. Dissertation, Beidelbarg, 1845".

elektromotorische Kraft proportional der Intensität der chemischen Actor ist. Fechner!) verband z. B. bei seinem sogenannten experimentan grucis funf mit Wasser und fünf mit verdünnter Salzsaure gelader Knufer - Zurkelemente gegen einander. Ein in den Schliessungskreiten em gefügtes Galvanometer zeigte kaum einen Strom an, obgleich in den the menten die Einwirkung auf das Zink äusserst verschieden war. Dareite Resultat erhielt Fechner auch bei Anwendung eines grossen und auch klemen Elementes, was übrigens auch unmittelbar aus dem Ohmischer Gesetze folgt. - Auch Pfaff?) fand, dass ein Grave sches Element de welchem das Zink mit Zinkvitrioilosung umgeben ist, stärker wirkt ee em gleiches Element mit verdunnter Schwefelskure, obgleich im letzters Falle der Angriff viel stärker ist. Dass ferner in der Saure-Alkali-Kitte die Verbindung der Säure und des Alkalis nicht die Ursache der Storebildung 1st, folgt aus den Versuchen Thi 1, \$, 658 und 659, nach dez-o in gewissen Fallen, wenn sich dieselben in aquivalenten Mengen finden kein Strom auftritt, und ebenso aus dem Thl. I \$.303 angeführten Verauche, dass die elektromotorische Kraft bei Zwischenschaltung von Sitpeterlösung zwischen Kalilauge und Salpetersäure in gleicher Wesauftritt, wie obne dieselbe 1).

1093 Ferner besitzen oft Elemente, in denen der chemische Process in der Schliessung vollig derselbe ist, sehr verschiedene elektromotorische Kräfte, so namentlich die von Poggendorff untersuchten Combinationen verschiedener negativer Metalle mit demselben positiven Metale in einer Flussigkeit und manche ähnliche Ketten mit zwei Flussigkeiten. In anderen Fällen ist das stärker angegriffene Metall statt elektropositiv, elektro-negativ, wie wir solche lieuspiele aus Thl 1, 2 chentnehmen konnen. Wollte man in diesen Fällen die obigen Theoret festhalten, so müsste man die früher von de la Rive aufgestellte, abstanderlegte Annahme des Rückstromens der Elektricitäten durch die Contactstellen und der augleichen Widerstände für die in entgegestellten Elektricitäten die henselben Schliesser kreise machen.

Auch zeigen sich oft Ströme zwischen Elektroden, welche gar zeit von der erregenden Flussigkeit angegriffen werden. — Die von delte Rive und Faraday beigebrachten Beweise des Gegentheils and har für nicht massegebend, da meist die im ersten Moment der Schlessunf auftretenden Strome durch die angleich gebildete Polarisation auf Nachten

<sup>1)</sup> Feedmer, Pogg. Ann. 42, 7, 509, 1837° Ghendaselbet W. derb., 2 to ther manchelig angestellter Versuche von de la Rive, nach denen z. b. hann wenn es exider surd, smen Condensator ladez kann u. e. f. h. l. a. Pogg. Ann. 53, p. dod, 1841° — 2) Dass die Versuche von Wultner l. e. g. 659, Ann. 1 meht entscheidend sind für die Annahme, dass die Herrig Stromes durch die Rolltung der starksten elemischen Action bedingt se. wer schon l. c. erwahnt, vgl. wech die Polesiak reischen Henrich und Weiner, Pogg. Ann. 111 p. 198 u. 830, 1860°.

reducirt worden, wie auch Faraday öfters eine solche Abnahme beobachtet hat. So entetchen Ströme zwischen Superoxyden, z. B. Mangansuperoxyd oder Bleisuperoxyd, welche etwa auf elektrolytischem Wege auf Platinplatten niedergeschlagen sind, und Platin oder anderen Metallen in concentricter Salpetersaure. Erstere sind hierbei ausnehmend negativ. Freilich hat man auch hier sehr schwache Einwirkungen der Flüssigkeiten auf das Superoxyd angenommen (de la Rive l. c.) und die Strome namentlich verstärkt gefunden bei Anwendung reducirender Lözungen, a. B. von Kalilauge mit Alkohol 1); indeas beruht diese Verstärkung auf der Verzehrung des sich auf der Metaliplatte abscheidenden polarisirenden Sauerstoffs. - Ferner ist chemisch reines, auf galvanischem Wege medergeschlagenes Zink in verdünnter Schwefelsaure indifferent . es wird auch während längerer Zeit nicht von derselben angegriffen. Nichts desto weniger verhält es sieh in der Kette gegen Kupfer elektropositiv. Das gleiche Verhalten zeigt amalgamirtes Zink, welches sogar positiv gegen gewöhnliches Zink ist, obgleich es nicht, letateres aber stark angegriffen wird.

Genz unzweideutig eind in dieser Beziehung die Erscheinungen 1094 in der Gaskette. Wird in Wasser eine reine und eine mit Wasserstoff beladene Platinplatte eingesenkt, so können wir gewiss nicht annehmen, dass der Wasserstoff auf das Wasser oder das Platin für sich sehen wirklich chemisch einwirkt, und doch erhält man einen Strom, die mit Wasserstoff beladene Platinplatte ist stark positiv. - Die analogen Resultate erhalt man ber Anwendung anderer Gase.

Wollten wir die Strome bei der Anwendung von Gasen nur auf die directe chemische Einwirkung der Guze auf die mit ihnen umgebenen Elektroden schieben, so würden wir oft ganz falsche Resultate erhalten. So geht der Strom zwischen einer in Chlorwasser befindlichen oder nur mit Chlor beladenen Platinplatte und einer in reinem Wasser befindlichen remen Platinplatte durch das Wasser von letzterer zu ersterer. Wurde die Strombildung auf die Einwickung des Chlors auf das Platin zurückzuführen sein, so sollte nach den ulteren Theorien der Strom gerade die entgegengesetzte Richtung haben

Wegen dieser Grunde sind die Theorien unbedingt zu verlassen. nach denen ein chemischer Angriff auch schou vor Schliessung der Kette zur Elektricitatserregung in derselben nöthig sein soll.

Schönbein?) hat deshalb eine andere elektrochemische Theorie auf- 1095 gestellt, welche sich besser der Erfahrung anschließt und der auch wir in unseren Ableitungen Thl. I. §. 271 wenigstens bis zu einem gewissen Grade

<sup>1)</sup> Faraday, Exp Res. Ser. 17, § 2042 1840°, - 3) Schönbern, Beitrage zur physikal Cheme Teber die Franche der hydroelektrischen Strome Rami 1864, Pour Ann 43, n. 229 1832 (1881) 1844, Pogg Ann 43, p. 229, 1838 (vergl auch 44, p. 50, 1838), 78, p. 30,

gefolgt sind. Wir wollen dieselbe an eine sich eine Ptatte von chemisch teinem Zing, Tendeus zur chemischen Verbindung chemischen und alektrischen Gleinhgewich chemischen und alektrischen Gleinhgewich chemische Ausiehung auf der mit ungative stoff des Wassers aus, en dass sich dieser wird die positive Elektricität der dem Wasserthalt die negative des Sauerstoffe Elektricität jener Stellen des Zinks. Der dem Zink Wassertheilchen ist nit pontiver Elektricität i das tolgende Wassertheilchen wie das erste der Elektrolyse besprocht untoffs mit dem Zink w

ratoffs mit dem Zink wardt ein, ebenso wenig welben haben nur andere nact des Zinks mit dem Walarisisten Wassersaule ig gar keine chemische Amsterstoffstoms die negschen des Metalles M. und

đ. Logient sich nach den aus dem Wasser . \uch jetzt ist noch alles im statischen Zustande. at dem Zink, so vereint sich die freie positive El der negativen des letzteren, ebenso die positi · esser befindlichen Stellen des Zinks mit der nega Sauerstoffatoms, welches sich zugleich mit de undet; ferner die positive Elektricität des ers ler negativen des benachbarten Sauerstoffatoms hens u. s w., bis zuletzt die positive Elektricitä itoms sich mit der negativen der benachbarten endet, und so der Wasserstoff daselbst im une wird. Sogleich lagern sich die neugebildeten Virkung des Zinks wieder um, und der Process also im Wasser der Vorgang ganz derselbe, Während der Strom selbst circulirt, ist ein h in Thätigkeit. - Denken wir uns das 2 stoff beladene Platinplatte ersetzt, so müsste ( - des Platins in einen eigenen erregten Zusts er, ahnlich wie ein elektropositives Metall

r folgen hier der alteren Darstellung, wonach Wates in reinem Zustande kaum leitet, so würder nen anderen Elektrolyten, wie z. B. Chlorwam wahlen

Bestandtheile des Wassers einwirken könnte. - Verwenden wir statt des Zinks ein Superoxyd, so ist darin der Sauerstoff im erregten, ozonisirten Zustande; das Superoxyd wirkt daher auf den Wasserstoff des Wassers gerade wie vorher das Zink auf den Sauerstoff, nur dass jetzt das Superoxyd an der Contactstelle mit dem Wasser negativ elektrisch wird. Gang analog wirkt eine mit Chior oder Ozon beladene Platinplatte.

Befindet sich auf der der erregenden Elektrode (Zank, Superoxyd) gegenüber liegenden Seite, statt eines indifferenten Körpers M. eine zweite Elektrode, welche eine chemische Anziehung gegen das eine oder andere Element des Elektrolytes ausubt, so addirt oder aubtrahirt sich die polarisirende Wirkung derselben zu der der ersteren; die elektromotorische Kraft wird kleiner oder grosser, je nachdem beide Elektroden auf dasselbe oder jede auf ein anderes Ion des Elektrolytes wirken.

Wir können annehmen, dass analoge Aenderungen der Molecüle des Elektrolytes auch zwischen zwei Elektroden eintreten können, welche zwar eine ungleiche Anziehung gegen seine Iouen ausüben, aber sich doch nicht mit denselben chemisch verbinden können. Dann vermittelt bei metallischer Verbindung der Elektroden gleichfalls ein momentaner Strom die Vereinigung der in ihnen frei gewordenen Elektrieitaten, und zugleich scheiden sich die den Elektroden anliegenden Ionen des Elektrolyten ab. Dieser Strom kann aber nicht andauern, da eben die Anziehung der Elektroden die abgeschiedenen louen an ihnen festhalt. Es kann demusch keine Annäherung neuer Molecule des Elektrolytes an dieselben emtreten, und so fällt jene Anziehung, d. h. der Grund der elektrischen Vertheilung fort. Die Ionen an den Elektroden bringen dann eine Polarisation hervor, welche die ursprüngliche elektromotorische Kraft aufhebt. Solche Ursachen könnten z. B. die kurze Zeit andauernden Strome zwischen passivem Eisen und Platin in Säuren erklären, wobei ersteres als elektropositives Metall dient!).

Schonbern macht hierbei noch eine zweite Hypothese, nach wel- 1096 cher sich auch die einzelnen Molecule der metallischen Leiter polarisi-

<sup>1)</sup> Eine ahnliche Lagerung der Theile des Elektrolytes durch die "Tendenz zur chemischen Verlantung" hat schon Pohl (Process der galvanischen Kette p. 42 u a Leipzig 1826°, angenommen aber falschlich hierbei die Metalle in zwer Classen gethelt, von denen die einen in den Faisagke, en positiv is iber, Kupfer), die anderen negativ (Zink u. i f.) erregt werden solden. Berührt man die besten Einktroden ausser der Flusangkeit, so soll witseiner Weise die durch ihren Metallcontact erzougte Elektraarung, welche der durch Beruhrung mit den Plassigkeiten bewirkten entgegengesetzt ist, aben durch diesen Gogeniatz einen Reix hervorrusen, welcher nun den Strom in der der letzteren Erregung entarrechenden Richtung erzeugt - Auch Faraday (Exp. Res Ser 7, \$, 849 n. 1 100, 1814\*) bemerkte schon gelegentlich, dass keine directe Einwirkung der Saure auf amalgamirtes Zonk wahrs mehmen na subglesch dabes doch ein seschar ali ktr.scher Zustand herbe gefahrt wird, dass ein Strom entsteht, wenn ein Weg für denselben offen ist, so g. B., wenn ein mit dem Zink verbundener Platiadraht gleichzeitig in die Säure eingetaucht ist.

ren So würde z. B. in einem einfachen Elemente Zink-Wasser-Kumt durch die Anziehung des Zinks gegen den Sauerstoff des Wasser, zu in dem dem letzteren zunächst liegenden Molecul des Zinks die poetive Elektricität durch die negative Elektricität des Sagerstoffs gelunden, die negative Elektricität des Zinkmoleculs aber zurnekgestown diese baude die positive Elektricitat des folgenden Moleculs, deses negative Elektricitat die positive des folgenden u. s. f., bis par an Ende des Zinks freie negative Elektricität auftrate. In einer aus metreren Elementen bestehenden galvanischen Säule wurde sich in gleicher Weise die Vertheilung der Elektricitäten jedes Moleculs theil- durch de Elektrolyte, theils durch die Metallelektroden aller übrigen Elemente hindurch fortsetzen, und sich so durch Addition der von allen Elementen ausgebenden Vertheilung die Zunahme der Spannung an den Enden de Saule mit der Zahl der Elemente erklären. Bei Verbindung der Eektroden eines Elementes oder der Endglieder der Säule durch einen metalischen Leiter, welcher auch durch einen Elektrolyt unterbrochen sen kann, würde sich dieselbe Polarisation durch den ganzen Schliessung. kreis herstellen, und so der Strom in einer beständigen Vertheilung ter Elektricitäten jedes Molecula, sowohl im Elektrolyt wie in den metalenen Leiter, und in einer Verbindung derselben mit den ungleichnammen Elektricitäten der benachbarten Molecüle bestehen. Wahrend deer Process in den Metallen ein rein elektrischer ware, würde er sich in der Elektrolyten noch mit einer abwechselnden Trennung und Wiederreseinigung ihrer entgegengesetzt elektrischen Ionen verbinden.

Diese letztere Hypothese führt das elektrische Verhalten aller Körpet bei der Stromesleitung auf denselben Gesichtspunkt zurück. Wollen sit indess dieselbe auch nicht beibebalten, so folgt doch auch aus den Thi k. §. 278 mitgetheilten Betrachtungen die Zunahme der Spannung au der Enden der Säule, indem sich die an den Elektroden jedes Elementes in gewordenen Flektricitäten jedesmal durch Leitung über die folgender Elemente verbreiten.

Die Theorie von Schönbein hat den Vorzug, dass eie in sehr vielen Fällen nach der Betrachtung der chemischen Beziehungen der Elektrolytes zu den Elektroden in einem Elemente die Richtung der Stromes vorhersagen lässt, wie z.B. bei der Anwendung der Superentabei der von leicht oxydirbaren Substanzen, z.B. Zink, gegennisch werd ger oxydirbaren Substanzen, oder in der Gassäule. Dabei ist dans Rucksicht zu nehmen, dass die Gase durch Berührung mit den fleete den in besondere allotropische Zustände versetzt werden können, dans welche sie mehr oder weniger energisch auf den Elektrolyt wirken. Is ähnlicher Weise kann sieh die ungleiche dektromotorische Kraft das Elementen mit der gleichen Flussigkeit (Wasser) erklaren, welche die Positive flektrode (Zink) und verschiedene negative Elektroden (Plata Kupfer) haben. Wir haben wets die Differenz der Anziehung beide

Elektroden gegen die Ionen des Elektrolytes zu beschten. Ist auch manches noch unbestimmt in dieser Theorie, so ist hier doch ein Weg gebahut, auf dem die Forschung weitere Fortschritte versuchen kann 1).

Nachdem sich die früheren Versuche und Anschauungen als nicht 1098 genügend zu einer definitiven Theorie der Elektricitätserregung in der Kette erwiesen haben, bleiben uns noch folgende Fragen vom gegenwärtigen Standpunkte aus zu beantworten.

1) Entsteht bei der Berührung heterogener Körper ohne Aenderung ihres gegenseitigen chemischen Verhaltens Elektricität oder ist eine chemische Enwirkung dazu erforderlich?

2) Wird bei Verbindung oder Trennung zweier Elemente oder zweier zusammengesetzter Körper Elektricität erregt?

3) Kann eine derartige Erregung, falls sie existirt, zur Bildung eines galvanischen Stromes Veranlassung geben, oder ist dazu die Anwesenheit eines Elektrolytes erforderlich?

4) In wolcher Weise entsteht der galvanische Strom?

1) Vergl. ferner Marié Davy, Comos 15, p. 567, 1859. Auch Peltier (Inst. 3, Nro. 183) sieht den Strom als Folge der chemischen Wirkung, die Spanningserscheinungen als Folge der Bernhrung heterogener Körper an und Majocch i (Annah di finica di Milans 16 p. 120, 19, p. 156, 20, p. 1°; Phil Mag 30, p. 97°; spricht deselben Ansichten aus und sucht durch manche, nicht finimer ganz gerechtertigte Versuche zu beweisen, dass bei sinseitig gerichteter chemischer Wirkung in einem Schliessungskreine nur bei gleichzeitigem Auftreten einer Contactkraft oder Adhänonskraft, kanalytischen under elektromotorischen Kraft ein Strom entsteht. Vergl. auch Zantedeschi, Archives de l'El 3, p. 147°, Buff Zusammenbung der neueren Elektrocitätischere mit der Contactheorie, Naturf Vers. in Mainz, Muller, Fortschritte p. 237, 1849°, Henrich über die Elektricität der galv Keite, und Gaugnin, Ann. de Chimet der Phys [4] 6, p. 61, 1865°, (Wiederholung der Hauptpunkte der im Texte gegebenen Theorie.)

Nobili (Bibl. umv. de Genève 37 p. 118, 1828') glaubte alle galvanischen Ströme als thermoelektrische anschen zu konnen, da er solche ströme auch benn Kinsenken zweier ung eich erwarnitet Platinelskiroden in Wasser beotsachtet hatte. Er fernte die Elektroden von Zink und Kupfer in einem einfachen, mit verdunnter Säure geladenen Element aus zwei parallelen Bleiben, wilche in der Mitte aus einander gebegen und an ihren Rondern ringsum verlöthet wuren. In den inneren Hohlemm der Platten, sowie in die beite wurden Thermometer eingeweit. Des Thermometer im Zink zeigte die hochste, das in der beitre eine nottlere, das im K. pfer die medrigste Temperatur. Die Wärmeentwickelung am Zink, welche nur an der inst der Flussigkeit in Berührung stehenden Oberfache deiselben eintritt, ist demnach wehr hedeuten lind die sollte direct den Strom als einen Thermostrom erzeugen. Ebenso sellte die Wärmeentwickelung beim Centact zweier Plussigkeiten des galvanischen Ströme als directe Thermostrome hervorrofen. Diese Annahmen sind indess nicht rich tig, da gerade die Local an der Zinkplatte und an der Contactstelle zweier Plussigkeiten erzeigte Warme sich aber im ganzen Schliesungskreise im Verhaltnisse der Widerstände vertheilt (vgl. § 200). Interressant ist en indess, dass Nobilit bis int einem gewissen Grade die Beziehungen zwischen dem thermischen Acquirvalente der chamischen Actionen in der Kette und ihrer wicktronotorischen Kraft geahnt hat Vergleiche sach die thermosche Theorie des galvanischen Attomen in der Kette und ihrer wicktronotorischen Kraft geahnt hat Vergleiche sach die thermosche Theorie des galvanischen Attomes von Hoorwey, Wied. Ann. 9, p. 552, 11, p. 233, 1880°.

1099 1) In Thi. I. §. 201 u. figde, haben wir nur das Thatsschiebe im Elektricitätserregung beim Contact beterogener Korper bei den Voltsschen Fundamentalversuchen behandelt und dabei vorläufig angen matz, die einander berührenden Korper solen chemisch unveranderlich bei diesem Standpunkte aus ist die Theorie dieser Elektricitätserregung zegeben worden, welche auf eine ungleiche Anziehung der vorschiedenen Korper gogen die eine oder andere Elektricität zurückgeführt werden kann. In Thi. I. §. 206 u. figde, haben wir wähnt, dass hieraus auch die Entwickelung der Elektricität bei der kerbung heterogener Körper abzuleiten ist.

Wir haben indess schon Thl. I. §. 209 auf Einwände gegen die von Beweiskraft der Fundamentalversuche aufmerksam gemacht. Diesenta berühen wesentlich darauf, dass kaum eine Metallflache wirklich rein ist erhalten ist, vielmehr dieselben atets mit Oberflächenschichten. Häuter von Oxyden, Schwofelmetall, condensirten Gasen bedeckt sind, welche ist elektromotorisches Verhalten beeinflussen oder ganz bedingen könns

(Thl. I. §. 222 u. 223).

1100 In vielen Fällen ist die experimentell zu verfolgende Bildung der artiger Oberflächenschichten kein Gegenbeweis gegen die Elektrichite erregung beim Contact ohne chemische Einwirkung. Sie zeigen aus. dass dabei nicht allein die reinen Metalle, sondern auch die auf ihmet vorhandenen Schichten elektromotorisch wirken. Verbindet man i h zwei Metallplatten. Silber und Kupfer, metallisch mit einander und brussie in eine Atmosphäre von Schwefeldampf, so überziehen ale sich mit Schwefelmetall und statt der Erregung zwischen den Metallen allem bat man die Summe der Potentialdifferenzen CuS | Cu - Cu | Ag - Ag Max welche der Differenz Cu , Ag durchaus nicht gleich zu sein braucht le Schwefelwasserstoffgas können zu den Schichten von Schwefelagte. noch mohr oder weniger dichte Belegungen des einen oder anderen Metromit condensirtem Wasserstoff kommen. - Achnlich verhält es sich wezdas eine oder andere Metall sich an der Luft mit einer Oxydschicht be deckt. - Werden zwei Platinplatten in Wasserstoff- und Sauersteige gesenkt und dann mit einander verbunden, so hat man wieder die Eregungen Pty | Pt + Pt | Pto (Thl. I, §. 223), we Pty and Pto die al occludirtem Wasserstoff und Sauerstoff beladenen, mit deuselben car-Art Legirungen bildenden Oberflächenschichten bezeichnen.

1101 Häufig hat man versucht, die Elektricitätserregung beim Center der unveränderlichen Körper, z. B. der Metalle, auf die Reruhrung der selben mit Elektrolyten zurückzuführen.

Alle Metalle sind stets mit einer dünnen condensirten Gasschichtle deckt, welche auf sie obenso, wie z. B. eine Wasserschicht, elektrichsterregend wirken kann. Fine Zinkplatte kann durch diese Beruhrer; wie beim Contacte mit den meisten anderen Elüssigkeiten, mit negatie:

Elektricität geladen werden, während die condensirte Feuchtigkeitsschicht ebenso stark positiv elektrisen wird. Nach aussen hin kann dieze elektrische Vertheilung direct nicht währgenommen werden, da die erregten entgegengesetzten Elektricitäten unmittelhar neben einander liegen (gelunden sind).

Setzt man eine solche elektrisch erregte Zinkplatte auf eine auf das Elektroskop geschraubte Kupferplatte, so giebt man den Platten entweder absiehtlich nur wenige Berührungspunkte oder sie bieten deren auch beim Aufeinanderschleiten nur in geringer Zahl (wie z. B. solbst sorgfaltig abgeschliffene Glasplatten erst durch starken Druck auf den sehr merkfichen Abstand gebracht werden, wo sie die Newton'schen Farbenringe zeigen).

Die Kupferplatte des Elektroskops wird durch die Feuchtigkeit viel weniger stark negativ erregt, als die Zinkplatte. Durch die Beruhrungspunkte geht daher ein Theil der negativen Elektricität der Zinkplatte zum Theil durch Leitung auf die Kupferplatte über. Hebt man die Zinkplatte ab, so erweist sich die Kupferplatte negativ und die Zinkplatte mit ihrer Gasschicht bewahrt die in letzterer befindliche, jetzt zum Theil free gewordene, positive Elektricität. - Der Versuch, bei welchem zwei isolirte Kupfer- und Zinkplatten zu wiederholten Malon von ginander abgehoben und an den Condensator gebracht werden, erklärt sich auf dieselbe Weise, indem unmittelbar nach der Abgabe der Elektricitäten der Platten an den Condensator die Luitschichten sogleich you Neuem auf dieselben elektrisch erregend wirken. - Auch bei den Versuchen, wo die Zink- und Kupferplatte des Condensators durch das Zink- und Kunferende eines Doppelstabes aus Zink und Kunfer direct mit emander verbunden werden, gilt dieselbe Erklärung; ebenso bei der Ladung zweier Condensatoren, von denen der eine eine untere Zinkplatte, der andere eine untere Kapferplatte trägt, bei Verbindung dieser Platten mit einem Zink- oder Kupferdraht. Bei der Verbindung der oberen kupfernen Condensatorplatte mit der inneren zinnernen Belegung einer Leydener Flasche findet dasselbe statt. Die Zinnbelegung soll wie eine Zinkplatte durch die auf ihr condensirte Feuchtigkeitsschicht starker negativ werden, als die Kupferplatte am Condensator, und ihre Elektricitat also zum Theil in letztere übergehen.

Man hat sich bemüht, diese Erkhärungen der Elektricitätserregung bei 1102 den Volta schen Fundamentalversuchen didurch zu widerlegen, dass man dieselben unter der Glocke der Luftpumpe im Vacuo, in vollig getrockneten Räumen, auch in Wasserstoffgas und anderen indifferenten Gasen mit demselben Erfolge wie in der Luft anstellte. Der allen dieses Versuchen ist indess die auf der Oberfläche der Metalle von vorn herein

<sup>1)</sup> Pfa (f. Ann. de Chim at de Phys. 16, p. 286°, (De la Rive behauptet das Gegenthei) 'e Chim at de Phys. 39, p. 211, 1825°)

condensirte Gasschicht nicht entfernt, da sie mit einer weit stärkers Kraft, als dem Drucke einer Atmosphäre, auf derselben seit gelater wird. — Auch wenn man zwei Zink- und Kupserplatten, an welche Platindrähte gelöthet sind, bis auf letztere lackirt, sie auf einander legt int die Platindrähte mit einander verbindet, kann die hierbei stattsneuer Ladung der Platten mit entgegengesetzten Elektricitaten durch de beim Lackiren der Platten noch auf ihrer Oberstäche zuruckbleibeide, wenn auch ausserst geringe Feuchtigkeitsmenge bedingt sein 1). Incat-gegengesetzten Rosultate, welche von einzelnen Beobachtern erhöbte wurden, können auf der mehr oder weniger vollständigen Entsetzung jener Feuchtigkeit beruhen.

Dasselbe gilt von den Versuchen, bei denen die Platten in Terpettinöl gesenkt oder bis auf einige hervorragende Spitzen mit geschwie zenem Schellack, dem etwa etwas Terpentin zugesetzt ist, lackirt werde. Bei der Schmelztemperatur kann eventuell sich der Schellack ein weig zersetzen und somit auch auf die Metalle chemisch einwirken<sup>3</sup>).

1103 Endlich kann, selbst wenn die Metallplatten einander nicht beriaten, eine elektrische Erregung zwischen ihnen entstehen.

So fand Grove 3), wenn er zwei Kupfer- und Zinkplatten dari einen Papierring getrennt auf einander legte, die Zinkplatte bem Ab-

beben positiv, die Kupferplatte negativ.

Ebenso näherte Gassiot<sup>4</sup>) zwei vierzollige Platten von Kupfer und Zink einauder bis auf eine Entfernung von <sup>1</sup> 100 Zoll; er verband sit wedann durch Drähte mit zwei verticalen Metallscheiben von Gold, wei mauf zwei gegenüberliegenden Seiten eines Glases an Metallstiebe sit gekittet waren, und zwischen denen an einem Metallstabe ein fieldbat hing. Wurde dem Goldblatte durch eine trockene Saule, welche an des einen Ende abgeleitet war. Elektricität mitgetheilt, so bewegte sich de selbe beim Trennen der Kupfer- und Zinkplatte nach der einen Schewdes Apparates und zeigte dadurch an, dass das Zink positiv, das hapinnegativ geworden war.

Da zu diesen Beispielen der l'apierring oder die feuchte last mechen den Metaliphatten die Stelle des feuchten Leiters übernimmt sollte man erwarten, dass das Zink sich negativ, das Kupfer progladet. Will man also die Elektrichtsterregung den Metallen abest eschreiben, so musten dieselben auf verhältnissmässig sehr grosse Erfernungen ihre Elektrichtsten austauschen können.

Indess bedurfen manche dieser Versuche noch einer sehr grad lichen Prufung und Wiederholung, da sich nicht wohl übersehen hie in wie weit dabei die Metallplatten oder die dieselben mit den find

<sup>1)</sup> Paclet, Ann de Chim et de Phys. [3] 2, p. 250°. — 2) Right fricipii di Volta Bologna. Camberini e Patuaggiani 1471° — 2) Grova Lien. Gazotte, 21. Jan 1841°. — 5) Gazatot, Vid. Mag. 25, p. 283, 1844°

scheiben verbindenden Drühte mit den Händen oder anderen Metallen beruhrt wurden u. s. f. 1).

Versuche, bei denen jeder Einfluss von Feuchtigkeit und Sauerstoff 1104 möglichst ausgeschlossen war, hat W. von Zahn angesteilt?).

In eine 45 mm weite, 26 cm lange Glasrohre ist oben eine enge Glasrobre conaxial eingesetzt, in welche ein Platindraht eingeschmolzen est, der mit einem an ihr unteres offenes Ende aufgepressten Messingcylinder verbunden ist. In demselben verschiebt sieh ein gerader Stahldraht, welcher eine leichte Zinkscheibe von 39 mm Durchmesser tragt, In den unteren Theil der weiteren Glasrohre ist ein zweiter Piatindraht erugeschmolzen, auf welchen eine 39 mm grosse Platinscheibe aufgesetzt ist. Zwei seitlich eingefügte Rohren dienen dazu, den mit destillirtem Wasser, Alkohol und Wasser gereinigten, durch heisse Luft getrockneten Apparat mit Stickstoff zu fullen und nachher an einer mit wasserfreier Phosphorsauce getrockneten Quecksilberluttpumpe unter Erhitzung auf 180 bis 190° zu evacuiren. Darauf werden die seitlichen Röhren zugeschmolzen. Werden die Platindrahte aussen verbunden, durch Aufrechtstellung der Rohre die Zinkplatte in ihre tiet-te Stellung bis auf 1 mm Abstand von der Platinplatte gebracht, dann die Platindrahtverbindung gelost und der Apparat umgekehrt, so dass sich die Zinkplatte um 11 cm von der Platinplatte entfernt, so zeigt sich eine entschiedene l'otentialdifferenz bei Verbindung der einen oder anderen Platte, auch unter Zwischenschaltung eines Daniells im einen oder anderen Sinne,

<sup>1)</sup> Fr. Exner (Wied Ann. 11, p. 1034, 1036) behauptet, dass ein Condensator r. B. aus zwe, Zink oder aus zwei kinferplatten bei tei Verlinding ter einen Platte mit der Erde unter Einfigung eines Dwittellischen Etensates im einen oder anderen Sinne zich besteinste gleich stark aber eitgegengesetzt belet und zechnet aus diesen Versichen an den beiden Condensatoren heraus dass die elektromotorische Kraft Zin Cu. Ci. Zin, d. L. in o. sein aufte, wichen aber die elektromotorische Kraft zwischen der Kupfer oder Zink in lensaterplatte und der Alaman immedel des die Leding messenden Quadrantesektromotorischen untstrucksieligt tinde 18ch ilzer-Berge, Wiel Ann. 12, p. 419–1861, auch storetow. J. de St. Petersk Phys. Ges. 13, Phys. Th. p. 135, 1881, 1881, auch storetow. J. de St. Petersk Phys. Ges. 13, Phys. Th. p. 135, 1881, 1881, energy dass sich beim Contact von Zink und Platin über Zink und Wasser gleiche Ladingen eigeben die unt durch die Verthelung der Elektreiten durch die ingenaherte exiditie Platte belang ebense wenig, wie bei, Verlaufung einer Platte belang, ebense wenig, wie bei, Verlaufung der Platte durch die Schwebiles ier überte der Contact von Protein und mit Zink mittelst eines Platitienhites, eta hiet also die Erreging des Platins fürch die Flessigkeiten der Null. Er fürhet in dem efferen öber gestellossenen Krasse eines Sit des schwebiles ine, Wasser, Zink oder Kupfervirtunden, nacht in der Kupfervirtundening, wo ebenselle Wirkungen von Enner Schwebilen in der Contactus von Verküngen stattinden, nacht in der Kupfervirtundening, wo ebenselle Wirkungen von Enner von eine erhalten in Besultweit inden, nacht in der Kupfervirtungen von Enner von auch der Kupfervirtungen von Enner von auch Versiehe erhalten. Besultweit inden, nacht an Platin, resp. Kupfer u. s. 6. – Dasse Augstein w. einprochen dien der Kupfervirtungen von Enner von auch Versiehe erhalten. Besultweit der Weitersteilungen von Enner von auch Versiehe erhalten. 2001, 1 in der von Enner von auch Versiehe erhalten. 2001, 1 in der Versiehen der Cont

mit dem Elektrometer. Die Zinkplatte war indess hierbei doch nech bläulich angelaufen.

Bei anderen entscheidenderen Versuchen wurde die obere Zukplatie des Apparates durch eine Kupferplatte ersetzt und unten an deuzentz zeitlich eine Uförmige Röhre mit drei Kugeln angesetzt, von deuen de dem Apparat zunächst liegende metallisches Natrium, die fernste ete leicht flüssige Legirung von Kalium-Natrium entbielt. Nach Beingung Füllung des Apparates mit trockenem Stickstoff und Evacuiren wurdletztere Legirung innerhalb mehrerer Tage wiederholt geschmolzen webei sie oberflächlich anlief und allen etwa restirenden Saueratoff abserbirte. Darauf wurde das Natrium geschmolzen und durch Neigen in 3st unteren Theil der Röhre gebracht. Bei Wiederholung der oben erwährten Versuche zeigte es sieh stark positiv gegen das Kupfer.

Bei diesem Versuche scheint eine Oxydation des Natrums möginde

vermieden zu sein.

- Bei allen diesen Experimenten ist übrigens zu bedenken, eine wurge ringe Quantität eines Etektrolyten zersetzt zu werden braucht, um Elektricitätsmengen zu erzeugen, welche schon sehr bedeutende elektreskepische Wirkungen hervorrufen. So können höchst unscheinbare chemi-che Vorgange die elektrischen Erscheinungen beim Contact unveränderlande Körper sehr leicht verdunkeln (vergleiche Thl. I, §. 224 und das Capti-Zurückführung der Constanten des Stromes auf absolutes Maass in Thl Wo
- Wie geringe Einstüsse hierbei das elektromotorische Verhalten eine Metalls abundern können, zeigen die folgenden Versuche von l'ellat. Man verbindet eine Metallplatte A mit einer vergeldeten Messingpate und bringt in einem Abstande von 0,1 bis 12 mm A gegenüber ein alle ros Metall B an, entfernt B nach einigen Minuten und bestimmt die Potentialdisserenz von A und der Goldplatte. Sodann misst man este einigen Minuten die Potentialdisserenz wieder, ohne neue Annahering von B und sindet sie meist kleiner. Man kann diesen Versuch vert wiederholen; die Potentialdisserenz steigt jedesmal durch Einstüss von B lat A eine Zink-, Kupser-, Goldplatte, so wird ihre Obersläche besender durch die Annäherung von Blei und Eisen geändert, merklich auch nech durch Kupser, Gold, Platin, nicht merklich durch Zink.

Die Wirkung kann keine direct elektrische sein, da sie dann wesert lich von der Potentialdifferenz zwischen A und R während des Versade herrühren wurde; indess ändert sich bei Verbindung der Platten mit des Polen einer Säule von 6 Daniell'schen Elementen der Einfluss nebt.

1107 Demuach können über die directe Erregung der Elektricität bein Contact unzersetzbarer Körper immer noch Zweifel obwalten, obgleich

<sup>1)</sup> Pellat, Compt. rend. 91, p. 1247, 1862.

es schwer zein dürste, ohne eine Annahme derselben die bei der Berührung von Nichtleitern u. s. s. austretende Elektricitätsentwickelung, z. B. bei den Versuchen über Reibungselektricität abzuleiten. Ebenso weisen mit Entschiedenheit die Erscheinungen der elektrischen Endosmose (vergleiche Thl. II, §. 245) die Diaphragmen - und Strömungsströme (ibid. §. 196 n. flyde.) und die Beziehungen zwischen der Wanderung der Ionen und dem Widerstande (vergl. §. 1049) auf diese Erregung hin.

2) Eine Erzeugung von Elektricität ist weder bei der Verbindung 1108 von Elementen, noch von bereits fertigen Verbindungen niederen Grades bisher mit Sicherheit nicht nachgewiesen worden.

Als Davy z. B. Kalı mit Salpetersäure zusammenbrachte, fand er keine Elektricitätserregung. Dies ist auch erklärlich, da nach den elektricitätserregung. Dies ist auch erklärlich, da nach den elektricitätserregung. Dies ist auch erklärlich, da nach den elektricität hand hand in der Verbindung en kali gleich kann der John hand der Verbindung angeben. Bei der Verbindung zu kann daher keine freie Elektricität auftreten.

Ebenso konnte auch Davy 1) bei der Verbrennung von Eisen in Sauerstoff and Luft, Matteneci bei der von Kupfer, Zinn, Autimon, Zink in Chlor (§. 1001) keine Ladung des mit letzterem verbundenen Elektroskops nachweisen. Entsteht bei der Verbrennung von Kohlen auf einem Elektroakop in letzterem negative Elektricität, ertheilt die entweichende Kohlensaure einem hineingesenkten Messingbloche, einer Drahtgaze bei Ableitung des Kohlencylinders positive Elektricität, so berührt sich doch hier eine Reihe von heterogenen Körpern, Messingblech, Kehlenväure, Kohle, Metall, welche ausserdem sehr verschiedene Temperaturen besitzen und somit schon durch ihren Contact elektromotorisch wirken können. - Aehnliche Verauche hat schon Volta angestellt, indem er z. B. in einem isolirten Kohlenofen die glübenden Kohlen mit kalten bedeckte und den Ofen mit einem Strohhalmelektroscop verband. Letzteres lud sich bei langsamem Verbrennen negativ, bei starkem Zuge nahm die Erregung ab. -Dasselbe gilt von dem Einsenken von Drahten in eine aus einem leitenden Rohre brennende Flamme anderer Substanzen, z. B. von Wasserstoff, wobei die Drahte negativ werden, ein die Flamme umgebendes Drahtnetz positiv wird. - Ebenso wenig beweisen die alteren Versuche von Brande 1, wonach eine zwischen zwei entgegengesetzt elektrisirten Kugelu brennende Flamme von Wasserstoff sich zur negativen, eine Flamme von Phosphor, Schwefel, Phosphorwasserstoff, Schwefelwasserstoff sur positiven Kugel wendet.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Davy, Gehler's Zentschr für Chemie 5, p. 52°, — <sup>8</sup>/<sub>1</sub> Braude, Yod-Trans. 1814, p. 1°, Gilb. Ann. 52, p. 375°.

Die Ladungen der Verbrennungegase können wie oben augeschrieben werden und es ist daraus digern, dass stwa der Wasserstoff an seine Umgehun mit ihm verbindende Sauerstoff positive Elektricitt haupt eind die Erscheinungen bei der Verbrennungsehr compliciet, so dass man daraus keine einfach kann. Wir werden sie später in einem besonderen

1109 In neuester Zeit hat wiederholt Fr. Exper N pachsuweisen versucht, dass bei der Verbindung beiden Elektricitäten frei werden. Bei fortdauerne wirkung sollten letztern sich theilweise wieder vereif a swischen ihnen bestehen 1 atte mun zweier einauder berühre spr Sinflusse. Oxydation in der che ingegriffen werden, der Di em Sawirkungen, Oxydirt sich WA in ( b dan Zink auf dan Potential nde Luftschicht auf das Po- $0x^{q}$ Wil m gegen die Luft indifferent Me aden und nimmt man einma trou Pt = 0 ware, so wurde nach

den Hydroketten u. s. f. die Potentialdifferens 2 V. henschicht und dem Zink unverändert bleiben.

Zink und Platin gleich  $P_s$ , so wäre es in der 2V. Ist also die elektromotorische Kraft und  $P_s$  baniell'schen Kette resp.  $P_s = 1$  und  $P_s$  die  $P_s$  Zinks gleich  $P_s$ , so sollte  $P_s = P_s$  was sein.

Fr. Exner verband nach der Methode von R. effenden mit einer Platinplatte zu einem Conculplatten abwechselnd in entgegengesetzter Richts Daniell'schen Elementes und maass die Ladung an Elektrometer, dessen Quadranten mit den Pole

Exner, Wien. Ber. 80, [2] p. 307, 1879\*; Wied. Ann.

e verbunden waren. Daraus folgt:

<sup>1)</sup> Pouillet, Ann. de Chim et de Phys. 35, p. 410, 426°. — 2) Die früheren Vermuthungen, dass her der Ann und Zinkamalgam letzteres nur durch Oxydation Silberamalgam unwirksam ware, wird dadurch widerle restrasschne mit Amalgam oder Musivgold statt dessell mat Kohlensaure wirksam ist (Davy, Él. des chem., Peciet, Ann. de Chim. et de Phys. 71, p. 83°. Die tungen von Wolfaston und Heidmann (vergl. 10°), sind zu unrein, als dass man aus ihnen sichere Schlüs

	4 V	W <sub>s</sub>	$W_i/W_i$
Zn   Pt	 1,71	42700	1,756
Cu   Pt	 0,784	18600	0,765
Fe   Pt	 1,408	34100	1,400
Ag   Pt	 0,166	8000	0,123
Ag   Pt		ļ	1 1

ie Werthe W sind den Beobachtungen von J. Thomsen entnom-Die Werthe 2 V und W. / W. zeigen mithin keine Uebereinstimmung. n 4 V und  $W_a/W_a^{-1}$ ).

uch stimmen die Zahlen von F. Exner durchaus nicht mit denen origen Beobachter (vergl. Thl. I. S. 253 u. flgde.). So ist die Podifferenz nach:

	Exper	Hankel	R.Kohlrausch	Gerland	Clifton
	171	123	123		_
-	71	23	33	***	
ı	137	39	1 –	- '	
	16	5	14	_	
	34	84	- !		ин
. ;	155	118	109	109	
- 1	66	16		_	12

ı allen diesen Fällen kann man die beobachtete Potentialdifferenz sktromotorischen Kraft McO | Me | Me | Pt gleich setzen.

uch noch auf eine andere Weise hat F. Ex ner seinen Sats zu be- 1110 versucht.

uf das obere Ende eines Glassylinders war eine Hilberplatte mit m luftdicht aufgekittet, so dam sie dan Glas nirgends berührte. wurde die Röhre durch einen Stöpsel mit zwei Glaschbren voren. Durch denselben führte noch ein gans in Paraffin eingesehmol-Platindrakt nach aussen, der sich innen federnd an die Hilberplatte e. Die Silberplatte wurde auch ausserhalb mit Paraffla bedeckt und cine gleiche reine Silberplatte gesetzt. Wurde diese Platte unch

In Polge eines Rechnungsfehlers nimmt P. Name un, dass die um Mek ir gemessene Potentiakliffereng der Metalle P unt nicht u. Witre. Die ille also elektrickliffereng der Metalle P unt nicht u. witre. the also gloich 1/2 Wa/ Wa min, burth shan minh or his twent times and n diese Werthe mit einunder Gierein.

demann, Kie**ktriottss**. 11

ihrer Verbindung mit der unteren am Quadrantelektrometer untersatt so ergab sich keine Ladung; wohl aber als das Innere der Glassohre m. Chlor getallt und so an der Unterseite der unteren Silberplatte Untersliche gebildet wurde. Die Ladung blieb constant, so lange die Verbindung des Chlors mit dem Silber vor sich ging. Wurde das tille im Cylinder vollständig durch Luft verdrängt, so verschwand die Spanung. Nach dem Abpoliren zeigten beide Platten wieder keine Wurkung nach dem Hincinhalten der abhebbaren Platte in Chlor wiederum einstarke Wirkung, welche beim Belassen der Platte in der Luft abahm. Die Potentialdifferenz betrug 0,542 von der des Daniell'schen Elementes. Die Verbindungswärme von 1 Acquivalent Silber mit Chlor betragt 29 100, die mit Sauerstoff 3000 Cal.; danach müsste die Potentialbierenz 2 V — 26 400 24 300 — 1,086 D sein, während obiger Werth auf die Halfte betragt 1).

Zunächst ist bei fester Verbindung des Platindrahtes mit der unteren Silberplatte gar kein Grund zur Ladung der Platten vorhanden, da sich die gleichartigen Silherliächen einander gegenüber stehen, beide auf gleiches Potential gebracht sind und so keine Bindung eintreten kann Nur wenn die obere Flache der unteren Silberplatte sich mit Chloralber bedeckte oder mit Chloralber bedeckte oder mit Chloralber bedeckte oder mit Chloralber.

Eine solche Ladung könnte bei einem zweiten Versuche von Expereintreten, wo die untere Platte sorgfältig gereinigt war, die obeie ale in einen Chlorstrom gehalten und sofort untersucht wurde. Die Poten tialdifferenz betrug wieder  $0.54\ D^2$ ). - Dieses Resultat ist von Schulze-Berge nicht bestätigt worden, die Differenz betrug nur  $0.121\ D$  and sank bei Entfernung der Chlorsilberschicht auf — 0.011.

Auch von anderen Physikern sind die Versuche von Exner & keiner Weise bestätigt worden. Es bleiben demnach noch ganz eineb

Die aus den Wirmeprocessen im Daniell'schen Elemente und bei det dation der Platter. (O † Cn. – Zn. O) u. s. f. berechneten Weithe. † 2 W. R. halten sich wie 1 0.490 to .518 to 178. Bei dossen Versuchen waren die Errer vor dem Einsetzen sorgfülig geputzt. a.so mit feu hien Gegenst miden bei worden, so dass auch dadurch eine Elektrichtberregung eintreten kommte. hiergegen auch Schulze-Berge, Wied. Ann. 15, p. 440, 1872.

<sup>1)</sup> Schutze-Berge, L.e. — V) Auch hier ist derselbe Rechninger wie in S. 1101 gemucht und doch stimmt der vermeintlich aus des betruigen abzuleitende Werth Umit dem halben Warne squivalent for elen ihr Werkung — Bei Versuchen von K. belie eine Carle spert, 16 p. 40-10. Beibl. 4, p. 66.2°) wilden in zwei in eine kreisbrunge abgeleitera Messa, in eing sehn tiene facher in date, get him hjersende Metallijketten mittert beitruigen eingesetzt und über denselben eine an einem korizontalen Armefertigte honizontale inerenformige Metallichebe aufgehangt, die wie be Verderen Metall, so zeigte desenhe eine Atlenkung. Durch Vergleichung im Metall, so zeigte desenhe eine Atlenkung. Durch Vergleichung im Metall, so zeigte desenhe eine Atlenkung. Durch Vergleichung im Metall, so zeigte desenhe eine Atlenkung. Durch Vergleichung im Metall, so zeigte desenhe eine Atlenkung. Durch Vergleichung im Metall zu dem Plattenpaaren.

Ł

Liebe Zwerfel an inver Luchtsgient überg und ihre Deutung dürfte eine same andere seen, as man innen untergelegt. Wenn selbst der Versuch Exper über die bei der Chlorirung der Silberplatte erzengte Potentialdifferenz richtig ware, wurde er ebenso wenig, wie die vorhergehonden den Beweis liefern, dass zwischen den chemisch nicht auf emander witkenden Körpern keine Elektrichätserregung bei der Berührung statttande and dieselbe nur bei dem chemischen Processe der Einwickung des Chlors auftrate. Berührt der die Platten verbindende untere Platuidraht durch das Metall der unteren Silberplatte, so beobachtet man, wenn die eine Platte auch auf der der anderen zugekehrten Seite ehlorirt ist, wie hei den Versuchen von Brown die Summe der elektrischen Errogungen zwischen den fertig gebildeten Chlorsilber und Silber + Silber und Platin - Platin und Silber, von denen die beiden letzteren sich aufheben. Dit die der oberen Platte zugewendete Oberfläche der unteren Platte meht ehleriet und bildet sich nach einiger Zeit auch unter der Contactstelle des unteren Platindrahtes Chlorsilber (resp. Chlorplatin), so hat man wooder one Reche foster Körper, Silber, trockenes Chlorsilber, Platin, Silber, in welcher Reihe das Chlorsilber als Elektrolyt wirken kann.

Fände ferner die Verbindung der Metalle mit dem umgehenden trace [11] fortdauernd statt, was doch nicht anzuzweiseln ist, da eine Silberplatte in Chlor sich mehr und mehr in Chlorsilber verwandelt, so würde immes fort Elektricität producirt. Damit die Potentialdifferenz zwischen den Platten dabei eine constante bliebe, münste aber eine Krist verbenden sein, welche die Ausgleichung dieser Elektricitäten durch die Vertruf stelle eben nur bis zu einer bestimmten tirenze, eine Ladum der Platten darüber hinaus nicht gestattete. Dies währ sien wurde von bestimmten elektromotorischen Contactkräften alende. Konf

Somit haben weder die verliegenden beweiche von in den de zugenen Schlüsse eine genügende Beweichend

3) Ferner ist die Ausschne meht autricht zu erhaltig dass ibn 4401 in einem galvanischen Elemente die directe Acabandung der darte im Estadenen Substanzen die Unsehe des Stromes sein Winnesse Kurke

hier lässt sich aus den vorliegenden Versuchen gerade das Gegestied ableiten.

Dass bei der Verhindung von Quecksilber mit anderen Metallen ken-Elektricität erregt wird, welche event, einen galvanischen Strom bievorbringen könnte, haben wir bereits Thl. 1, §, 643 erwähnt 1).

- 1114 Ebenso wenig kann man galvanische Ketten allem aus Elementer bilden, selbst wenn die eine oder andere Elektrode derselben obenich angegriffen wird. Fr. Exner 1 hat fredich zwischen eine zur Lice abgeleatete Kohlenplatte und Platten von Aluminium, Zink, Blei, Scher Kopfer oder Platin, Brom oder Jod gebracht und aus der Vergleichatz der an einem Quadrantelektrometer abgelesenen Ladung der letzteren Platten mit der durch ein Daniell'sches Element verurachten abgelettet, dass die elektromotorischen Kräfte obiger Combinationen den Verhindungswarmen der Metalle mit den Salzbildnern aquivalent and Indess hat Fr. Braum3) andere Worthe als Exner orhaiten und gezeigt, dass bei Bedeckung der Metalle mit ihren Verbindungen mit den Salzbildner, also z. B. des Bleies oder Sibers mit Brombles oder Bronund Jodsilber u. s. f., in jenen Combinationen sich dieselben Potentulwerthe ergeben. In den Ketten bilden sich diese Verbindungen abmitlich und sie enthalten somit einen Elektrolyten.
- Ebenso ist in keiner Weise die elektromotorische Kraft einer Kettaus der Verbindung der in ihr sich allmählich vereinigenden Stoffe der
  Elektroden absuleiten, wie z. B. die elektromotorische Kraft eines mit
  Wasserstoff und Sauerstoff polarisirten Voltameters aus der directen Verbidung des Wasserstoffs und Sauerstoffs in der Losung (). Hiergegen aprecter
  die Versuche mit der Gaskette. Senkt man z. B. eine mit Chlor und eine
  mit Wasserstoff beladene Platinplatte in ganz reine verdunnte Saleszier
  welche vol.kommen chlor- und wasserstofftrei ist, oder in ansgekodze
  verdunnte Schwefelsäure, welche gewiss kein Chlor entbalt, so zeugt sich
  sofort ein Strom, ohne dass man irgendwie annehmen kann, dass in
  Momente des Einsenkens die auf den Platinblochen augehäusten fise
  sehon in der Flussigkeit zur Berührung und Verbindung kamen.

Theilt man das Voltameter durch zwei perese Scheidewände in der Abtheilungen, deren aussere die beladenen Elektroden in Chlorwasserstef zure enthalten, deren mittlere von einem schnellen Strome von Kochalzlosung durchstromt ist, so andert sich das Verhältness durchaus med obgleich jetzt durch die Stromung in der mittleren Abtheilung das der

<sup>1)</sup> Ganz Shuliche Versuche wie die Thi. I. S. 643 erwähnten, sind nost dings mit demsellen Erfolge von Goossens umt Almunium. Wied. Ars lip. 551° und von Haga, Wied. Ann. 17, p. 897–1882° singestellt werden - 2) F. Exner. Wien Ber. 84 [2], 7 Juli 1881°, Wied. Ann. 15, p. 412, 188.° - 5) F. Braun. Wied. Ann. 17, p. 594, 186.°. 1) Wie z. B. F. Exner and Lat, Wied. Ann. 6 p. 547–1879°.

sammentreten der etwa gelösten Gase vollständig verhindert ist. Analog surhalten sich mit Sauerstoff und Wasserstoff beladene Platinplatten in vollkommen ausgeköchter verdünnter Schwefelsaure.

Dass auch die in der Lösung zufähig hehndlichen, nicht betenden Gase an der Strombildung durchaus nicht direct theilnehmen, hat Brets (§. 888 und 891) für den Sauerstoff gans ausführlich gezeigt. Er wirkt also nicht etwa durch Oxydation der Zinkplatte eines Elementes elektromotorisch.

Analog verhalten sich andere, dem Elektrolyt zugemuchte, nichtleitende Substanzen, Wasserstoffsuperoxyd, Chlor, Brom. Jod., Wasserstoff. Sie können zur dadurch ganz seeundar die elektromotorische Kraft ändern, dass sie die auf den Elektroden befindlichen eliktromotorisch wirkenden Substanzen durch ihre rein ehemische Wirkung fortnehmen, resp. sich auf den Elektroden zu einer an der Stromesleitung theilnehmenden Schicht condensiren, wie z. B. Wasserstoff, Chlor auf Platin.

Wir haben auch schon früher erwähnt, dass chemische Processe in 1116 einer Kette, welche nicht in äquivalenten Verhältnasen zu den durch den Strom derselben in einem Voltameter vorgehenden Processen verlaufen, sich an der Strombildung nicht primär betheiligen.

Wenn z. B. in der Skure-Alkalikette Beequerel's die beiden Moffe sich verbinden, geht das Arbeitsäquivalent der dabei erzeigten Warme durchaus nicht ohne Weiteres in die elektromotorische Kraft der Kette ein Vielmehr ist immer nur diejenige Warmemenge zu betrachten, welche der Verbindungswarme der bei der Einheit der bromittensität etwa aus einem Voltameter mit schwefelsaurem Kali abgeschiedenen Mengen Kali und Schwefelsaure entspricht; der grösste Theil der Verbindungswarme tritt rein local auf und geht so für die in dem ganzen Stromkreise erzeugte Wärme verloren. Wenn in der Krite Platin, geschmotzener balpeter, Kohle, die Kohle verbreint, so geht ehentalle ein grosser Theil der dabei erzeugten Wärme für den Strom verloren, sbenze wenn im amalgamirtes Zink in einer Keite durch die Localatrome auf seiner über fläche sich unsbhangig von dem Hauptstrome der Kette liet.

Wenn chenso in ciner Kette Zink, Zinkvitriollusing, Unless assertatistaire, essays, Zinklosung, Zinkvitriollusing, Zink can literal entacht, obgleich die Mischnig von entageniteite Zink und Zinkvitriollusing mit Salzenere Kalte, die der Zinkvitriol und entageniteite Zinkvitriollusing keine Temperaturandering bervereut! 1), zu eine en zicht diese directen Reactionen der einstehnen I finn gleiten auf mannler die einer negativen Attaitschafting entagen hen, welche die für die Strombildung nothige Langus Indern eine die die ten fürmehreise selbst stattfindenden primitten Processe.

by President Page Are Jabeled in MAS ARCA

- 1117 4) Somit haben wir für die Strombildung in der Ketteren noch die event, beim Contact der heterogenen Korper unter einandet, der Metalle und Flüssigkeiten erregten Potentialdifferenzen resp wechemischen Processe zu berücksichtigen, welche in aquivalenten Verhadnissen zu den elektrolytischen Wirkungen ihres Stromes in einem mitter Schliessung eingeschalteten (Kupfer- oder Silber-) Voltameter vor ach gehen.
- 1118 Wird in dem Schliessungskreise durch den Contact zweier unterunderlieber Korper, z. B. zweier Metalle, eine Potentialdifferenz bedagt so muss, wie ich Thl. I. §. 272 nachgewiesen habe, eine selche den Gesetze der Spannungsreibe folgende Erregung auch zwischen den übrig-a in der Schliessung einander berührenden Körper stattfinden. Nimmt man an, dass diese Erregungen durch eine verschieden starke Anzehrag der Korper als Ganzes gegen die eine oder andere Elektricität beduit sind, so heben sie sieh in einem geschlossenen Kreise, auch wenn er neben Metallen Elektrolyte enthalt, völlig auf. Da sie nur zwischen dez Massen der Körper und den Elektricitäten auftreten, können ut anch and die Richtung des Stromes keinen Einfluss haben. Die Frage ob es eine Contactelektricität dieser Art giebt, kommt also für die Strowbildung nicht in Betracht. Bereits Thl. I, §. 644 haben wir erwähnt. dass zwischen Körpern, die nicht elektrolysirbar sind, und von denen der eine flussig ist, z. B. Zink, Terpentinol, Kupfer nur dann ein Strondurch Convection eintreten kann, wenn sich die durch den Contact mit den Metallen erzeugten Ladungen des flüssigen Korpers bis in letztere: hinein erstrecken und die geladenen Theile mechanisch von der eter zur anderen Eicktrode gelangen.
- Es bleibt also nur die Wirkung der Elektroden des Elementes geget den zwischen ihnen befindlichen Elektrolyt, resp. der einander berührenden Elektrolyte übrig. Schon §. 1115 und 1116 haben wir ausgeführt dass auch diese Wirkung nicht auf einer directen chemischen Activanf den Elektrolyt bestehen kann. Wohl aber bedingt die ungleit starke polare Anziehung der Ionen des Elektrolyts durch die Elektroset der Kette eine Richtung der Ionen in den aus ihnen zusammengesetzte Molecülen gegen die Elektroden, welche eintreten muss, ehe der chemisch-galvanische Process beginnen kann. Diese Richtung der Ionen welche Schönbeim als Tendenz zur chemischen Verbindung bezordnete, muss jedenfalls der Strombildung selbst voraugehem. Sie est scheidet für die Richtung des nachherigen Stromes 1), welcher hitt nach von der Elektrode, an welcher die Wärmetönung der chemischen

h Vergleiche auch Bosscha, Lehrhuch 3, p. 200° Cantour, At & R. Accademia dei Lancer 276, p. 301, 1878° steilt eine dieh he An Zuitmeint aber, dass einr ein Thort der in der Schleiser Zustrüber den Werter Schröner vorwerthet wirde (vergl. 3, 884 die gest de Smedium von Brein.

:-Processe am grössten ist, durch den Elektrolyten zu der gegenüberwatchenden fliesst. — Für diese Anschauung ist es gleichgültig, ob
wir die Ionen des Molecüls der Elektrolyten in demselben ruhend verpabunden oder in Schwingungen begriffen ansehen wollen. Dass die letztere Anschauung von Clausius die wahrscheinlichere ist, da schon die
Vischwächsten Ströme die Elektrolyten zersetzen, haben wir bereits §. 1047
erwähnt.

Auf Grund dieser Anschauungen habe ich Thl. I, §. 271 u. figde. 1121 eine Theorie der Strombildung in der Kette entwickelt, auf welche ich . hier verweise. Ich habe daselbat gezeigt, wie die Polarisation der Molez cule des Elektrolyts und der in denselben eingesenkten Elektroden erst ste einem Strome und zu einer Zersetzung des Elektrolyten führen kann, wenn die in den Elektroden vertheilten, dem ihnen benachbarten Ion des Elektrolyten gleichnamigen Elektricitäten sich ausgleichen, resp. entweichen oder auch auf grösseren Flächen ansammeln können, als die Contactflächen der Elektroden und des Elektrolyten sind. Ebendaselbst habe ich nachgewiesen, wie der Verlust an Bewegung, welchen nach dieser Theorie die Ionen des Elektrolyts bei ihrer Abscheidung an den Erregerplatten der Kette erleiden, der Wärmemenge entspricht, die im Schliessungskreise während der Zersetzung eines Aequivalents des Elektrolyts entwickelt wird und dass jeue Wärmemenge der elektromotorischen Kraft aquivalent ist. Die Energie, welche überhaupt im Schliessungskreise als Wärme oder in ihren äquivalenten Leistungen auftritt, ist einzig und allein dem chemischen Processe zuzuschreiben.

Hierbei kann eventuell der gesammte chemische Process in der Kette einer Kälteerzeugung entsprechen, wie in der Chlorquecksilberkette von Helmholtz (§. 981). Das Verhalten ist dann ganz analog dem einer mit Aether gespeisten Dampsmaschine, in welcher der Aetherdamps von dem auf gewöhnlicher Temperatur erhaltenen Dampskessel zu dem kälteren Condensator übergeht und die zur Verdunstung des Aethers und Arbeitsleistung erforderliche Wärme der Umgebung entnommen sind.

Die Vermuthung, dass etwa nicht die gesammte Energie der primären chemischen Processe für die Strombildung verwendet wird, ist noch nicht erwiesen (vergl. §. 984 u. figde.).

Welche Vorgänge in diese primären Processe einzubegreisen sind (chemische Verbindung und Ausscheidung, Concentrationsänderung in verschieden concentrirten Lösungen, Occlusion u. s. f.) habe ich schon Thl. II, §. 958 auseinander gesetzt.

Dabei können in verschiedenen Ketten, z.B. Zink verdünnte Schwefelsaure Platin, Zink verdünnte Schwefelsaure Kupfer, die gesammten Wärmetönungen bei Auflösung eines Aequivalentes die gleichen sein (§. 884) und doch braucht die elektromotorische Kraft derselben nicht die gleiche zu sein, da die primären Processe in Folge der verschieden starken Occlusion, resp. Allotropisirung der an den negativen Metallen abgeschie-

ist. Ebenso verhält es sich an der Anode. Für dieselbe sei die Arbeit  $K_{2*}$  dann ist daselbat

Ueber die Grenze hinaus beginnt die elektrolytische Zersetzung.

Bei diesen Processen sind wiederum von den primären, an der Strombildung Antheil nehmenden, die secundären localen Umwandlungen der loven in andere Zustände u. z. f., welche mit den elektrischen Vorgangen direct nichts zu thun haben, sorgfältig abzusendern.

In den constanten Ketten (Metalle in Lösungen derselben Metalle) andern sich die Verhältnisse an den Elektroden (abge-ehen von Concentrationsänderungen) nach der Schliessung der Kette nicht; das elektrische (fleichgewicht besteht in ihnen schon vor der Schliessung an beiden Elektroden. Ist dann in dem geschlossenen Kreise der Kette die Intensität I, der Widerstand der metallischen Leitung R. der des Elektrolyten r. so ist nach dem Ohm'schen Gesetze in beiden

$$(V_1 - V_2) - (G_1 - G_2) - A = -IR$$
  
 $V_{01} - V_{12} = +Ir$ 

oder bei Einsetzen der Werthe aus (il. 1) und 1al:

$$K_2 - K_1 - A - - I(R + r).$$

Die Verminderung der elektromotorischen Kraft  $A_1$ , d. h. die Polerisation  $K_2 - K_1$ , welche für A = 0 die elektromotorische Kraft in der Schliessung ist, ist also nur von der molecularen Arbeit bei dem elektrolytischen Processo, nicht von den gulvanischen Werthen  $G_1$  und  $G_2$  der Elektroden abhangig.

An einer einzelnen Elektrode kunn ebenfalls sehon vor der Schliessung die Gleichung 1) resp. 1a) erfullt sein, wenn daselbet das betrefferde lon vernichtet wird, z.B. an einer elektronegativen Elektrode von Platz oder Kohle in Salpetersäure, an einer elektropositiven von Zink in verdunnter Schwefelsäure.

Dient ersteres als positive, letzteres als negative Elektrode, so kare dagegen eine Polarisation durch Sauerstoff oder Wasserstoff und beschwacheren Kraften ein schnell verschwindender Ladungsstrom und est dann eine dauernde Zersetzung eintreten, wenn

$$K_2 - K_1 < A = V_1 - V_2 - (G_1 - G_2)$$

wird. Ausser durch diese Processe kann die Grenzschicht an einer pegativen Elektrode von Platin, Palladium n. s. f. bei der Elektrolyse no verdannter Schwefelsäure durch Occlusion des Wasserstoffs beseingt werden, welcher nach den Versuchen von Crova in diese Metalische mahlich immer tiefer eindringt. Dadurch wird die chemische Arbeit bei der Elektrolyse verringert. — Die Gesetze dieses Eindringens haben wir schon §. 829 erwähnt.



## Theorie von H. Helmholtz,

Sind E die angesammelten Elektricitätsmengen, G<sub>1</sub> und G<sub>2</sub> die Arbeiten beim Uebergange der Elektricitätseinheit von dem Metall M<sub>1</sub> und M<sub>2</sub> zu einem Normalmetall, F<sub>1</sub> und F<sub>2</sub> die Oberflächen. C<sub>1</sub> und C<sub>2</sub> die Capacitäten der Oberflächeneinheit der Elektroden, V<sub>1</sub>, V<sub>2</sub>, V<sub>3</sub> die Potentialwerthe der Elektroden und der Flüssigkeit, ist A die elektromotorische Kraft der Kette, so ist Gleichgewicht, wenn

s  $E = F_1 C_1(V_1 - V_0)$ ;  $E = F_2 C_2(V_2 - V_0)$ ;  $(V_1 - G_1) - (V_2 - G_2) - A$ , worsus folgt:

$$E\left(\frac{1}{F_1 C_1} + \frac{1}{F_2 C_2}\right) = A + G_1 - G_2$$

$$V_1 - V_2 = (A + G_1 - G_2) \frac{F_2 C_2}{F_2 C_2 + F_1 C_1};$$

$$V_2 - V_3 = (A + G_1 - G_2) \frac{F_1 C_1}{F_1 C_1 + F_2 C_2};$$

Da die wegen der grossen Capacität des Condensators hierbei erforderlichen Elektricitätsmengen ± E bedeutend sind, so stellt sich die derartige condensatorische Ladung unter Auftreten eines merklichen Ladungsstromes her; dem bei directer Verbindung der Elektroden ein gleicher und entgegengesetzter Entladungsstrom folgt. Nach der Ladung ist in der Schliessung kein Strom vorhanden.

Ein Strom tritt erst ein, wenn die Elektricitäten an den Elektroden be seitigt werden. Dies kann in verschiedener Weise geschehen, so zunächst durch elektrolytische Abscheidung, wobei die lonen elektrisch neutral werden, indem die Hälfte derselben, z.B. an der Kathode ihr Acquivalent + A abgiebt und dafür das Acquivalent entgegengesetzter – E aus der Kathode aufnimmt, was einer bestimmten elektrischen Arbeit entspricht Eine zweite moleculare Arbeit  $K_1$  wird geleistet, indem die  $\frac{1}{2}$ - E des Kations von ihm losgelöst und dafür — E eingeführt wird. Dann treten noch durch Lösung und Aenderung des Aggregatzustundes Arbeitsleistungen ein, die verschieden sein können, je mechdem das ben fest niedergeschlagen (Metall), oder als (ias ausgeschieden wird oder auch gelöst bleibt, oder auch auf die Substanzen in der Lösung reagiet (s. R. Kalium darans den Wasserstoff verdrängt) (vergl. §. 958).

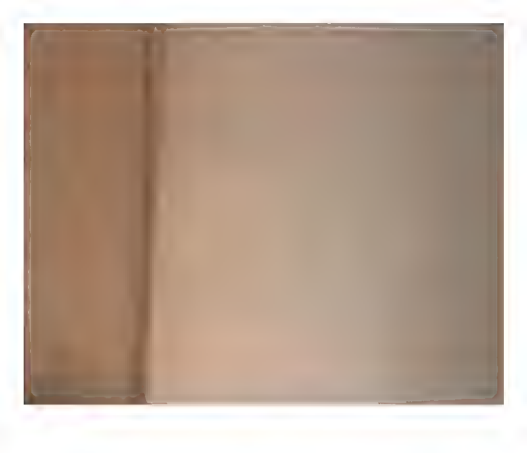
Die gesammte Arbeit beim Urbergunge der Einheit der Flektrautet, z. B. aus der Kathode in die Flüssigkeit, ist demunch, wenn die Potentialfunction in der Flüssigkeit dicht un der Doppelschieht Fax i t

$$V_1 = G_1 + K_1 - V_{\text{el}}.$$

Ein Uebergang der Elektricität erfolgt erst, wenn diesetlichen noga tiv wird. Der Maximalwerth erreicht die Potentialdifferens in der Dog pelschicht, wenn

$$V_t = V_{at} = U_1 \cdot K_1 \cdot K_1$$













FEB 1 - 1939